



**VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS
PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS
VIRŠININKAS**

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
IREGISTRAVIMO**

2023 m. rugpjūčio 4 d. Nr. 1A-1073
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydama Vaistinių preparatų lygiagretaus importo taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. kovo 30 d. įsakymu Nr. V-228 „Dėl Vaistinių preparatų lygiagretaus importo taisyklių patvirtinimo“, 19 punktą ir atsižvelgdama į tai, kad vaistinių preparatų *AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE 1000 mg/200 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui, Movalis 15 mg tabletės, Vitamine D3 B.O.N. 200 000 TV/ml geriamasis tirpalas, DURACEF 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. R e g i s t r u o j u:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE 1000 mg/200 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – amoksisicilinas/klavulano rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1952/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Adeofarma“, Lietuva, paraiškos numeris – 3899362, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – flakonas, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – MEDOCLAV 1000 mg/200 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/2000/1061/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Medochemie Ltd., Kipras);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Movalis 15 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – meloksikamas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1955/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB Lex ano, Lietuva, paraiškos numeris – 3924082, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Movalis 15 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1465/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Boehringer Ingelheim International GmbH, Vokietija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Vitamine D3 B.O.N. 200 000 TV/ml geriamasis tirpalas* (veiklioji medžiaga – cholekalciferolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1956/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB Lex ano, Lietuva, paraiškos numeris – 3929993, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – ampulė, 1 ml, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Vitamine D3 B.O.N. 200 000 TV/ml geriamasis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/3342/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Laboratoires BOUCHARA-RECORDATI, Prancūzija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *DURACEF 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai* (veiklioji medžiaga – cefadroksilis, lygiagretaus importo leidimo numeris –

LT/L/23/1957/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris – 3952662, eksportuojanti valstybė – Ispanijos Karalystė, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – buteliukas, 60 ml, N1, buteliukas, 60 ml, N2, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Duracef 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/1240/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bausch Health Ireland Limited, Airija).

2. Šis įsakymas per vieną mėnesį nuo jo paskelbimo dienos gali būti skundžiamas Lietuvos Respublikos ikiteisminio administracinių ginčų nagrinėjimo tvarkos įstatymo nustatyta tvarka Lietuvos administracinių ginčų komisijai arba Lietuvos Respublikos administracinių bylų teisenos įstatymo nustatyta tvarka Vilniaus apygardos administraciniam teismui.

Farmakologinio budrumo ir apsinuodijimų
informacijos skyriaus patarėja,
laikiniai vykdanti viršininko funkcijas

Simona Kudelienė