



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. liepos 26 d. Nr. (1.4E)1A-1027
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydamas 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 atsižvelgdamas į tai, kad vaistinių preparatų *Advantan Milk 1 mg/g odos emulsija*, *Acurenal 40 mg plėvele dengtos tabletės*, *Lasix Retard 60 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registravimas:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Advantan Milk 1 mg/g odos emulsija* (veiklioji medžiaga – metilprednizolono aceponatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1948/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 3953625, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 50 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Advantan Milk 1 mg/g odos emulsija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/0148/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – LEO Pharma A/S, Danija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Acurenal 40 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – kvinaprilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1949/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3782258, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – ACCUPRO 40 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/2000/0234/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pfizer Europe MA EEIG, Belgija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Lasix Retard 60 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – furozemidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1950/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3939665, eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Lasix Retard 60 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/1059/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sanofi Winthrop Industrie, Prancūzija).

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.

Viršinininkas

Gytis Andrulionis

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič