



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2022 m. spalio 11 d. Nr. (1.4E)1A-1176  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinių *Ugurol 500 mg/5 ml injekcinis ar infuzinis tirpalas*, *SELEPARINA 3800 anti-Xa TV/0,4 ml injekcinis tirpalas*, *SELEPARINA 5700 anti-Xa TV/0,6 ml injekcinis tirpalas*, *Claritine 10 mg tabletės* 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 *Ugurol 500 mg/5 ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – traneksamo rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1744/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris – 3656443, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 5ml N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tranexamic acid Baxter 100 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4585/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Baxter Holding B.V., Nyderlandai);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *SELEPARINA 3800 anti-Xa TV/0,4 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – nadroparino kalcio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1745/001, LT/L/22/1745/002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris – 3603245, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – užpildytas švirkštas, 0,4 ml N6, užpildytas švirkštas, 0,4 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Fraxiparine 3800 anti-Xa TV/0,4 ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/0027/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Mylan Healthcare SIA, Latvija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *SELEPARINA 5700 anti-Xa TV/0,6 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – nadroparino kalcio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1746/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris – 3603242, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – užpildytas švirkštas, 0,6 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Fraxiparine 5700 anti-Xa TV/0,6 ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/0027/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Mylan Healthcare SIA, Latvija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Claritine 10 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – loratadinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1747/001, LT/L/22/1747/002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris – 3655274, eksportuojanti valstybė – Kroatija, klasifikacija – nereceptinis/receptinis

vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Claritine 10 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/1686/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „Bayer“, Lietuva).

2. N u r o d a u, kad 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.

Viršininkas

Gytis Andrulionis