

PATVIRTINTA
Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos
prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos
viršininko 2003 m. gruodžio 1 d. įsakymu Nr. 1A-578

VAISTINIŲ PREPARATŲ PAVADINIMŲ RAŠYMO TVARKA

1. Preparato charakteristikų santraukoje, Informaciniame lapelyje ir ženklavimo tekste, kur reikalaujama pilno preparato pavadinimo, jį rašyti tokia tvarka:

(Prekinis) preparato pavadinimas <stiprumas> <vaisto forma>

Šalia prekinio pavadinimo negali būti simbolių [®] ar [™]

Vaisto forma rašoma pagal *Ph. Eur.* pilnų standartinių terminų sąrašą lietuvių kalba, tabletės ir kapsulės – daugiskaita.

Pvz., [(prekinis) pavadinimas] X mg kietos kapsulės

[(prekinis) pavadinimas] Y% kremas

Pakuotės išsklotinėse ir pavyzdžiuose ši informacija gali būti pateikiama skirtingose eilutėse ir skirtingo dydžio šriftu, tačiau pavadinimas turi atrodyti vientisas.

Pvz., [(prekinis) pavadinimas] Z mg/ml
injekcinis tirpalas

2. Kai nėra galimybės tiesiogiai nurodyti vaistinio preparato stiprumą ar formą (pvz., radiofarmaciniams preparatams, diagnostiniams rinkiniams, vakcinoms ir kitiems biologiniams, biotechnologiniams preparatams), į pavadinimą jų leidžiama neįtraukti. Tuomet registravimo liudijimo turėtojas (pareiškėjas) turi nurodyti argumentus, kuriais remiantis stiprumo ir (arba) formos įtraukti preparato pavadinimą netikslinga.