



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2024 m. sausio 19 d. Nr. (1.4E)1A-84
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 *COAXIL 12,5 mg dengtos tabletės*, *Clemastinum WZF 1 mg/ml injekcinis tirpalas*, *AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO IBIGEN 1000 mg/200 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui*, *TIAPRIDAL 100 mg tabletės*, *ITRACONAZOL ARENA 100 mg kietosios kapsulės* 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 *COAXIL 12,5 mg dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – tianeptino natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2059/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4060968, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – COAXIL 12,5 mg dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/2866/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Les Laboratoires Servier, Prancūzija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Clemastinum WZF 1 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – klemastinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2060/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4030623, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – 2 ml ampulės, N5, N10, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Clemastinum WZF 1 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/L/20/1195/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „Limedika“, Lietuva);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO IBIGEN 1000 mg/200 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – amoksicilinas/klavulano rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2061/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Edupharma“, Lietuva, paraiškos numeris – 4002130, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – 20 ml 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);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *TIAPRIDAL 100 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – tiapridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2062/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4059980, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tiapridal 100 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/2580/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – neuraxpharm Arzneimittel GmbH, Vokietija);

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *ITRACONAZOL ARENA 100 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – itrakonazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2063/001-02, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4043627, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N15, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – CLADOSOL 100 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/05/0428/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – STADA Arzneimittel AG, Vokietija);

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.

Viršininkas

Gytis Andrulionis