



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

**ĮSAKYMAS
DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ REGISTRAVIMO IR PERREGISTRAVIMO**

2018 m. liepos 5 d. Nr. (1.4)1A-781
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 9 straipsnio 2 dalimi, 14 straipsnio 4 dalimi bei atsižvelgdamas į Vaistų registracijos tarybos 2018 m. birželio 19 d. pasiūlymą (reg. 2018 m. birželio 29 d. Nr. (1.81)R5-735):

1. Tvirtinu:

1.1. Vaistinių preparatų, kurių su paraiška registruoti vaistinių preparatą pateikti dokumentai ir informacija atitinka nustatytus reikalavimus, sąrašą (pridedama);

1.2. Vaistinių preparatų, kurių naudos ir rizikos santykis buvo įvertintas teigiamai bei su paraiška perregistruoti vaistinių preparatą pateikti dokumentai ir informacija atitinka nustatytus reikalavimus, sąrašą (pridedama).

2. Registruoju šio įsakymo 1.1 papunktyje nurodytus vaistinius preparatus.

3. Perregistruoju šio įsakymo 1.2 papunktyje nurodytą vaistinius preparatus.

4. Šis įsakymas gali būti skundžiamas Lietuvos Respublikos administracinių bylų teisenos įstatymo nustatyta tvarka.

Viršininko pavaduotojas,
laikinais vykdantis viršininko funkcijas

Žydrūnas Martinėnas

PATVIRTINTA

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos
prie Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministerijos viršininko

2018 m. liepos 5 d. įsakymu Nr. (1.4)1A-781

**VAISTINIŲ PREPARATŲ, KURIŲ SU PARAIŠKA REGISTRUOTI VAISTINIŲ
PREPARATŲ PATEIKTI DOKUMENTAI IR INFORMACIJA ATITINKA
NUSTATYTUS REIKALAVIMUS, SĄRAŠAS**

Eil. Nr.	Vaistinio preparato pavadinimas	Bendrinis pavadinimas	Pakuotė	Registracijos pažymėjimo numeris	Registruotojas	Klasifikavimas
1.	BRELUX 100 % suskystintosios medicininės dujos	Deguonis 100 % (v/v)	Mobilusis kriogeninis indas (23 000 kg), N1	LT/1/18/4237/001	UAB „Gaschema“, Lietuva	Rp.
2.	Latanoprost/Timolol Ingen Pharma 50 mikrogramų/5 mg/ ml akių lašai (tirpalas)	Latanoprostas/ Timololis	Buteliukas su lašintuvu (2,5 ml), N1	LT/1/18/4238/001	SIA Ingen Pharma, Latvija	Rp.

**VAISTINIŲ PREPARATŲ, KURIŲ NAUDOS IR RIZIKOS SANTYKIS BUVO
ĮVERTINTAS TEIGIAMAI BEI SU PARAIŠKA PERREGISTRUOTI VAISTINIŲ
PREPARATŲ PATEIKTI DOKUMENTAI IR INFORMACIJA ATITINKA
NUSTATYTUS REIKALAVIMUS, SĄRAŠAS**

Eil. Nr.	Vaistinio preparato pavadinimas	Bendrinis pavadinimas	Pakuotė	Registracijos pažymėjimo numeris	Registruotojas	Klasifikavimas
1.	Flamica 0,02 mg/ 3 mg plėvele dengtos tabletės	Etinilestradiolis/ Drospirenonas	Lizdinė plokštelė, N1x21, N2x21, N3x21, N6x21, N13x21	LT/1/13/3205/001- LT/1/13/3205/005	UAB “Inteli Generics Nord”, Lietuva	Rp.
2.	Flamica 0,03 mg/ 3 mg plėvele dengtos tabletės		Lizdinė plokštelė, N1x21, N2x21, N3x21, N6x21, N13x21	LT/1/13/3205/006- LT/1/13/3205/010		
3.	Glipox 100 mg kietosios kapsulės	Imatinibas	Lizdinė plokštelė, N30, N60, N100, N120, N180	LT/1/12/3134/001- LT/1/12/3134/005	UAB Norameda, Lietuva	Rp.
4.	Glipox 400 mg kietosios kapsulės		Lizdinė plokštelė, N10, N30, N90, N100	LT/1/12/3134/006- LT/1/12/3134/009		

Eil. Nr.	Vaistinio preparato pavadinimas	Bendrinis pavadinimas	Pakuotė	Registracijos pažymėjimo numeris	Registruotojas	Klasifikavimas
5.	NAVELBINE 20 mg minkštosios kapsulės	Vinorelbinas	Lizdinė plokštelė, N1	LT/1/97/2874/005	PIERRE FABRE MEDICAME NT, Prancūzija	Rp.
6.	NAVELBINE 30 mg minkštosios kapsulės		Lizdinė plokštelė, N1	LT/1/97/2874/006		