



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

**ĮSAKYMAS
DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ REGISTRAVIMO IR PERREGISTRAVIMO**

2015 m. lapkričio 9 d. Nr.(1.4)1A-1164
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 9 straipsnio 2 dalimi, 14 straipsnio 4 dalimi bei atsižvelgdamas į Vaistų registracijos skyriaus 2015 m. spalio 13 d. pasiūlymą (reg. 2015 m. spalio 27 d. Nr. (1.41)R5-1208):

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 nurodytus vaistinius preparatus.

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

Viršininkas

Gintautas Barcys

PATVIRTINTA

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos
prie Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministerijos viršininko

2015 m. lapkričio 9 d. įsakymu Nr.(1.4)1A-1164

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

Eil. Nr.	Vaistinio preparato pavadinimas	Bendrinis pavadinimas	Pakuotės	Registracijos pažymėjimo numeris	Registruotojas	Klasifikavimas
1.	Panzynorm 10 000 V skrandyje neirios kietosios kapsulės	Lipazė/ Amilazė/ Proteazė	Lizdinė plokštelė N21, N56, N84	LT/1/03/3831/001- LT/1/03/3831/003	Krka, d.d., Novo mesto, Slovėnija	NeRp
2.	Paracetamol/ Phenylephrine/ Ascorbic acid Ingen Pharma 750 mg/10 mg/ 60 mg milteliai geriamajam tirpalui	Paracetamolis/ Fenilefrino hidrochloridas/ Askorbo rūgštis	Paketėlis (3,4 g) N12	LT/1/15/3832/001	SIA Ingen Pharma, Latvija	NeRp

**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	Pakuotės	Registracijos pažymėjimo numeris	Registruotojas	Klasifikavimas
1	Analgin Sopharma 500 mg/ml injekcinis tirpalas	Metamizolo natrio druskos monohidratas	Ampulė (2 ml) N10, N100	LT/1/02/2218/001- LT/1/02/2218/002	SOPHARMA AD, Bulgarija	Rp
2	Prospan 35 mg/5 ml geriamasis tirpalas	Gebenių lapų sausasis ekstraktas	Paketėlis (5 ml) N21	LT/1/95/1803/004	Engelhard Arzneimittel GmbH & Co. KG, Vokietija	NeRp
3	SYMPATHYL plėvele dengtos tabletės	Ešolcijų žolės sausasis ekstraktas/ Gudobelių lapų ir žiedų sausasis ekstraktas/ Magnis	Lizdinė plokštelė N40, N60	LT/1/04/0176/001- LT/1/04/0176/002	LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIO- NAL, Prancūzija	NeRp