



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

**ĮSAKYMAS DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ REGISTRAVIMO IR  
PERREGISTRAVIMO**

2020 m. vasario 4 d. Nr. (1.4)1A-160  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 9 straipsnio 2 dalimi, 14 straipsnio 4 dalimi bei atsižvelgdamas į Vaistų registracijos tarybos 2020 m. sausio 16 d. posėdžio pasiūlymą (reg. 2020 m. sausio 30 d. Nr. (1.81)R5-75):

**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

Gytis Andrulionis

## PATVIRTINTA

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos  
prie Lietuvos Respublikos sveikatos  
apsaugos ministerijos viršininko

2020 m. vasario 4 d. įsakymu Nr. (1.4)1A-160

**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, valstybė	Klasifikavimas
1.	<b>Cedindex</b> milteliai geriamajam tirpalui	Paracetamolis/ Pseudoefedrino hidrochloridas/ Dekstrometorfano hidrobromidas/ Chlorfenamino maleatas	Paketėliai, N6, N8, N12	LT/1/20/4508/001- LT/1/20/4508/003	Medica Sp. z o.o., Lenkija	Nerp.
2.	<b>Rexorem</b> 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui	Bevandenis meropenemas	Flakonas N1	LT/1/20/4509/001	UAB „IBE Pharma“, Lietuva	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, valstybė	Klasifikavimas
1.	<b>Moxonidin Ingen Pharma</b> 200 mikrogramų plėvele dengtos tabletės	Moksonidinas	Lizdinė plokštelė N30, N90	LT/1/14/3639/001- LT/1/14/3639/002	SIA Ingen Pharma, Latvija	Rp.
2.	<b>Moxonidin Ingen Pharma</b> 300 mikrogramų plėvele dengtos tabletės		Lizdinė plokštelė N30, N90	LT/1/14/3639/003- LT/1/14/3639/004		
3.	<b>Moxonidin Ingen Pharma</b> 400 mikrogramų plėvele dengtos tabletės		Lizdinė plokštelė N30, N90	LT/1/14/3639/005- LT/1/14/3639/006		