



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2024 m. gegužės 30 d. Nr. (1.4E)1A-650
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydama 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 *ADRENALINE AGUETTANT 1 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, Metilprednisolona Normon 40 mg milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui, Malarone 250 mg/100 mg plėvele dengtos tabletės* 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 *ADRENALINE AGUETTANT 1 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – adrenalinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2167/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4179577, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Adrenalinum PPH 1 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/2737/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A., Lenkija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Metilprednisolona Normon 40 mg milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – metilprednizolonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2168/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4183015, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas miltelių ir ampulė tirpiklio (1 ml), N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – SOLU-MEDROL 40 mg milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1936/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pfizer Europe MA EEIG, Belgija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Malarone 250 mg/100 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – atovakvonas, proguanilo hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2169/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4192666, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Malarone 250 mg/100 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/06/0441/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija).

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 Regionų administraciniam teismui.

Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vedėja,
laikusiai vykdanči viršininko funkcijas

Virginija Žilėnaitė-Puodžiuvienė

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič