



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2022 m. rugpjūčio 23 d. Nr. (1.4E)1A-974
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinių preparatų *PROGIT 50 mg plėvele dengtos tabletės*, *Frovatriptan Teva 2,5 mg plėvele dengtos tabletės*, *Vancomycin 1000 mg milteliai infuzinio tirpalo koncentratui*, *CEFUROXIM DR. EBERTH 1500 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* 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 *PROGIT 50 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – itoprido hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1715/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 3620336, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N40, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Zirid 50 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/2209/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva k.s., Čekija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Frovatriptan Teva 2,5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – frovatriptanas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1716/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3599278, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Migard 2,5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/05/0204/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Menarini International Operations Luxembourg S.A., Liuksemburgas);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Vancomycin 1000 mg milteliai infuzinio tirpalo koncentratui* (veiklioji medžiaga – vankomicino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1717/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Corpus Medica“, Lietuva, paraiškos numeris - 3610361, eksportuojanti valstybė – Airija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Vancomycin Kabi 1000 mg milteliai infuzinio tirpalo koncentratui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2505/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Lenkija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *CEFUROXIM DR. EBERTH 1500 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – cefuroksimas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1718/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3471189, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Axetine 1500 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos

pažymėjimo numeris – LT/1/01/3392/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Medochemie Ltd., Kipras).

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

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič

2022-08-23