



**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-653
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 atsižvelgdama į tai, kad vaistinių preparatų *Desloratadin Aristo 5 mg plėvele dengtos tabletės*, *ILIPIM IP 1000 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui*, *Monopril 20 mg 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 *Desloratadin Aristo 5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – desloratadinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2162/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, eksportuojanti valstybė – Austrija, paraiškos numeris – 4169771, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Desloratadine Sopharma 5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3873/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – SOPHARMA AD, Bulgarija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *ILIPIM IP 1000 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – cefepimas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2163/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, eksportuojanti valstybė – Portugalija, paraiškos numeris – 4164492, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Cefepime Norameda 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3180/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB Norameda, Lietuva);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Monopril 20 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – fosinoprilio natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2164/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, paraiškos numeris – 4161880, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Oloko 20 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/05/0314/009, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Rivopharm Ltd., 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, laikinai vykdanči
viršininko funkcijas

Virginija Žilėnaitė-Puodžiuvienė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
K. Brundzienė