



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2024 m. gruodžio 30 d. Nr. (1.4E)1A-1756
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 *NALOXONE AGUETTANT 400 mikrogramų/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, Furosemidum Polpharma 40 mg tabletės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registruoju:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *NALOXONE AGUETTANT 400 mikrogramų/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – naloksono hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2295/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4253730, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – NALOXONUM WZF Polfa 400 mikrogramų/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1928/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A., Lenkija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Furosemidum Polpharma 40 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – furozemidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2296/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4237740, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Furosemid Polpharma 40 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0890/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija).

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.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė