



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. vasario 18 d. Nr. (1.4E)1A-223
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 *Supofen 10 mg/ml infuzinis tirpalas, Ovamex 0,25 mg/0,5 ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. R e g i s t r u o j u:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Supofen 10 mg/ml infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – paracetamolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2385/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Adeofarma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4295009, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 100 ml N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Paracetamol Basi 10 mg/ml infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/23/5245/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Laboratório Basi-Indústria Farmacêutica, S.A., Portugalija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Ovamex 0,25 mg/0,5 ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte* (veiklioji medžiaga – ganireliksas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2386/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4237519, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – užpildytas švirkštas, 0,5 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ganirelix Theramex 0,25 mg/0,5 ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/23/5122/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Theramex Ireland 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.

Farmakologinio budrumo ir apsinuodijimų
informacijos skyriaus vedėja, laikinai vykdanči viršininko funkcijas

Eglė Burbienė

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič