



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIO PREPARATO
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. gegužės 16 d. Nr. (1.4E)1A-624
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 vaistinio preparato *duphaston 10 mg plėvele dengtos tabletės*, *Fraxiparine 2850 anti-Xa TV/0,3 ml injekcinis tirpalas*, *Zinnat 125 mg/5 ml granulės geriamajai suspensijai* 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 *duphaston 10 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – didrogesteronas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2581/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4373524, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – duphaston 10 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/0760/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – MagnaPharm SK s. r. o., Slovakija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Fraxiparine 2850 anti-Xa TV/0,3 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – nadroparino kalcio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2580/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4329649, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Fraxiparine 2850 anti-Xa TV/0,3 ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/0027/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatrix SIA, Latvija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Zinnat 125 mg/5 ml granulės geriamajai suspensijai* (veiklioji medžiaga – cefuroksimas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2579/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „UAB "Ideal Trade Links"“, Lietuva, paraiškos numeris - 4381129, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 50 ml N1, 50 ml N2, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Zinnat 125 mg/5 ml granulės geriamajai suspensijai, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0478/007; 009, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

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.

Viršinkė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji
specialistė D. Zalensienė