



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. rugpjūčio 20 d. Nr. (1.4E)1A-(1.4E)1A-1140
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 *Tardyferon 80 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, FOSTEX NEXThaler 100 mikrogramų/6 mikrogramai/išpurškime įkvepiamieji milteliai* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registravimas:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Tardyferon 80 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – geležis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2777/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4478360, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Tardyferon 80 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/2578/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pierre Fabre Medicament, Prancūzija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *FOSTEX NEXThaler 100 mikrogramų/6 mikrogramai/išpurškime įkvepiamieji milteliai* (veiklioji medžiaga – beklometazono dipropionatas/formoterolio fumaratas dihidratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2778/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4438401, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – inhaliatorius, 180 dozių N1, 180 dozių N2, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Foster 100 mikrogramų/6 mikrogramai/išpurškime įkvepiamieji milteliai, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/14/3491/007-008, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Austrija).

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

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji
specialistė D. Juršytė