



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. lapkričio 20 d. Nr. (1.4E)1A-1589
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 *Fraxiparine 3800 anti-Xa TV/0,4 ml injekcinis tirpalas*, *Fraxiparine 5700 anti-Xa TV/0,6 ml injekcinis tirpalas*, *Claritromicina Generis 500 mg plėvele dengtos 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 *Fraxiparine 3800 anti-Xa TV/0,4 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – nadroparino kalcio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3010/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4579154, eksportuojanti valstybė – Belgija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – užpildytas švirkštas, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Fraxiparine 3800 anti-Xa TV/0,4 ml injekcinis tirpalas*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/0027/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris SIA, Latvija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Fraxiparine 5700 anti-Xa TV/0,6 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – nadroparino kalcio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3011/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4579156, eksportuojanti valstybė – Belgija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – užpildytas švirkštas, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Fraxiparine 5700 anti-Xa TV/0,6 ml injekcinis tirpalas*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/0027/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris SIA, Latvija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Claritromicina Generis 500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – klaritromicinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3020/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4471284, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija –

receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N8, N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Fromilid 500 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/3401/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d. d., Novo mesto, 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.

Viršininko pavaduotoja, laikinai
vykdanti viršininko funkcijas

Jurgita Stirblienė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
G. Balčiūnaitė