



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. sausio 26 d. Nr. (1.4E)1A-104
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 *Zecatin 4 mg pailginto atpalaidavimo tabletės*, *Zecatin 8 mg pailginto atpalaidavimo 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 *Zecatin 4 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – fezoterodino fumaratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3155/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4701853, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Zecatin 4 mg pailginto atpalaidavimo tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4759/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k.s., Čekija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Zecatin 8 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – fezoterodino fumaratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3156/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4701855, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Zecatin 8 mg pailginto atpalaidavimo tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4760/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Zentiva, k.s., Čekija).

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 stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič