



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIO PREPARATO
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. balandžio 16 d. Nr. (1.4E)1A-528
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“, 13.1 papunktį ir atsižvelgdama į tai, kad vaistiniam preparatui *Oxacilina Atb 1000 mg milteliai injekciniam tirpalui* yra išduotas galiojantis lygiagretaus importo leidimas, o 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 lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Oxacilina Atb 1000 mg milteliai injekciniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – oksacilinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3306/001-004, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4729939, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, N1, N10, N50, N100, galiojančio lygiagrečiai importuojamo vaistinio preparato pavadinimas – Oxacilina Atb 1000 mg milteliai injekciniam tirpalui (referencinio vaistinio preparato pavadinimas – PAN-OXACILLIN 1 g milteliai injekciniam tirpalui), galiojantis lygiagretaus importo leidimas – LT/L/24/2140/001-004, eksportuojanti valstybė – Rumunija, lygiagretus importuotojas – UAB Niromed, Lietuva).
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.

Viršininė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
K. Kontrauskaitė