



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. liepos 24 d. Nr. (1.4E)1A-1065
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 *Venofor 20 mg/ml injekcinis tirpalas*, *HEPARIN PANPHARMA 25 000 TV/ 5 ml injekcinis tirpalas* 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 *Venofor 20 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – geležis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3538/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4881424, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 5 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Venofor 20 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/04/0097/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Vifor France, Prancūzija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *HEPARIN PANPHARMA 25 000 TV/ 5 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – heparino natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3539/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Adeofarma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4895161, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 5 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – HEPARIN SODIUM PANPHARMA 5000 TV/ 1ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/3323/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – PANPHARMA, Prancūzija).

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
K. Kontrauskaitė