



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
IREGISTRAVIMO**

2023 m. lapkričio 3 d. Nr. 1A-1408  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydamas 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 atsižvelgdamas į tai, kad vaistinių preparatų *Memotropil 200 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, DOSTINEX 0,5 mg tabletės, Loceryl 50 mg/ml vaistinis nagų lakas* kartu su paraiškomis registruoti lygiagrečiai importuojamus vaistinius preparatus 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 Memotropil 200 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas (veiklioji medžiaga – piracetamas), lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2019/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – L-0231, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – ampulė, 5 ml N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Piracetam Kalceks 200 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/3887/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – AS Kalceks, Latvija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą DOSTINEX 0,5 mg tabletės (veiklioji medžiaga – kabergolinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2020/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB "Ideal Trade Links", Lietuva, paraiškos numeris – L-0259, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – buteliukas, N2, buteliukas, N8, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – DOSTINEX 500 mikrogramų tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/1619/001-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pfizer Italia S.r.l., Italija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą Loceryl 50 mg/ml vaistinis nagų lakas (veiklioji medžiaga – amorolfinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2021/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB "Ideal Trade Links", Lietuva, paraiškos numeris – L-0190, eksportuojanti valstybė – Slovakija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – buteliukas, 2,5 ml, 30 nagų dildžių, 10 mentelių ir 30 alkoholiu impregnuotų tamponų N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Loceryl 50 mg/ml vaistinis nagų lakas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/98/3305/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Galderma International, 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 Vilniaus apygardos administraciniam teismui.

Viršininkas

Gytis Andrulionis

Parengė  
Sveikatos technologijų vertinimo skyriaus vyriausioji specialistė  
J. Valaitienė