



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. sausio 20 d. Nr. (1.4E)1A-109  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinių preparatų *CAVINTON FORTE 10 mg tabletės*, *Procto-Glyvenol 400 mg/40 mg žvakutės*, *Dermovate 0,5 mg/ml odos 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 *CAVINTON FORTE 10 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – vinpocetinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1803/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „TOJARIS PROJEKTAI“, Lietuva, paraiškos numeris - 3793378, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, lizdinė plokštelė, N90, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – CAVINTON FORTE 10 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0885/002-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc, Vengrija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Procto-Glyvenol 400 mg/40 mg žvakutės* (veiklioji medžiaga – tribenozidas, lidokainas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1804/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „TOJARIS PROJEKTAI“, Lietuva, paraiškos numeris - 3793367, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – PROCTO-GLYVENOL 400 mg/40 mg žvakutės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/0944/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Recordati Ireland Limited, Airija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Dermovate 0,5 mg/ml odos tirpalas* (veiklioji medžiaga – klobetazolio propionatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1805/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3767093, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 25 ml N1, buteliukas, 50 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Dermovate 500 mikrogramų/g odos tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0647/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija).

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  
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė  
R. Tomaševič

2023-01-19