



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. gegužės 8 d. Nr. (1.4E)1A-626  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinių preparatų ADRENALINA S.A.L.F. 1 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, ROTOP-Adenosin 5 mg/ml injekcinis ar infuzinis 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 ADRENALINA S.A.L.F. 1 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas (veiklioji medžiaga – adrenalinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1877/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Edupharma“, Lietuva, paraiškos numeris – 3881530, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – ADRENALINUM WZF Polfa 1 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/2737/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A., Lenkija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą ROTOP-Adenosin 5 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas (veiklioji medžiaga – adenosinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1878/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „PharmaDIA“, Lietuva, paraiškos numeris – 3877372, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 10 ml N10, buteliukas, 15 ml N10, buteliukas, 50 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Adenosine Life Medical 5 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/1975/001-005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Evolan Pharma AB, Švedija).

2. N u r o d a u, kad 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