



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. kovo 1 d. Nr. (1.4E)1A-290  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinių preparatų *ATROPIN BBP 1 mg/ml injekcinis tirpalas*, *Clotrimazol GSK 100 mg makšties tabletės*, *Cerebrolysin 215,2 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

**1. Registravimas:**

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *ATROPIN BBP 1 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – atropino sulfatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1841/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3831268, eksportuojanti valstybė – Slovakija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Atropino sulfatas SANITAS 1 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/1712/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Čekija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Clotrimazol GSK 100 mg makšties tabletės* (veiklioji medžiaga – klotrimazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1842/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „TOJARIS PROJEKTAI“, Lietuva, paraiškos numeris - 3850661 eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N6, lizdinė plokštelė, N12, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Clotrimazolium GSK 100 mg makšties tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1990/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Cerebrolysin 215,2 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – Kiaulių smegenų peptidų preparatas (Cerebrolysin koncentratas), lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1843/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 3846752, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 5 ml N5, ampulė, 10 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Cerebrolysin 215,2 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/0820/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – EVER Neuro Pharma GmbH, Austrija).

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

2023-02-28