



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

ĮSAKYMAS DĖL VAISTINIO PREPARATO PERREGISTRAVIMO

2020 m. liepos 7 d. Nr. (1.4)1A-880
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 9 straipsnio 2 dalimi, 14 straipsnio 4 dalimi bei atsižvelgdamas į Vaistų registracijos tarybos 2020 m. birželio 26 d. posėdžio pasiūlymą (reg. 2020 m. liepos 1 d. Nr. (1.81)R5-644):

1. Tvirtinu vaistinių preparatų, kurių naudos ir rizikos santykis buvo įvertintas teigiamai bei su paraiška perregistruoti vaistinį preparatą pateikti dokumentai ir informacija atitinka nustatytus reikalavimus, sąrašą (pridedama).

2. Perregistruoju šio įsakymo 1 punkte nurodytą vaistinį preparatą.

3. Šis įsakymas gali būti skundžiamas Lietuvos Respublikos administracinių bylų teisenos įstatymo nustatyta tvarka

Viršininkas

Gytis Andrulionis

PATVIRTINTA
 Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos
 prie Lietuvos Respublikos sveikatos
 apsaugos ministerijos viršininko
 2020 m. liepos 7 d. įsakymu Nr. (1.4)1A-880

**VAISTINIŲ PREPARATŲ, KURIŲ NAUDOS IR RIZIKOS SANTYKIS BUVO
 ĮVERTINTAS TEIGIAMAI BEI SU PARAIŠKA PERREGISTRUOTI VAISTINIŲ
 PREPARATŲ PATEIKTI DOKUMENTAI IR INFORMACIJA ATITINKA
 NUSTATYTUS REIKALAVIMUS, SĄRAŠAS**

Eil. Nr.	Vaistinio preparato pavadinimas	Bendrinis pavadinimas	Pakuotė	Registracijos pažymėjimo numeris	Registruotojas, valstybė	Klasifikavimas
1.	HELAR 22,5 mg kietosios kapsulės	Margainių vaisių rafinuotas ir standartizuotas sausasis ekstraktas	Lizdinė plokštelė, N40, N60, N80, N100, N120, N140, N160, N180, N200	LT/1/10/1983/005-LT/1/10/1983/013	UAB Aconitum, Lietuva	Nerp.