



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS PRIE LIETUVOS  
RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS VIRŠININKO 2025 M.  
LIEPOS 8 D. ĮSAKYMO NR. (1.4E)1A-907 „DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ  
VAISTINIŲ PREPARATŲ ĮREGISTRAVIMO“ PAKEITIMO**

2025 m. liepos 23 d. Nr. (1.4E)1A-1001  
Vilnius

P a k e i č i u Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko 2025 m. liepos 8 d. įsakymo Nr. (1.4E)1A-907 „Dėl lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų įregistravimo“ 1.3 papunktį ir jį išdėstau taip:

„1.3 lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *HYALGAN 20 mg/2 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – natrio hialuronatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2683/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4328223, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas 2 ml N1, užpildytas švirkštas 2 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Hyalgan 20 mg/2 ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeriai – LT/1/03/3349/001, LT/1/03/3349/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Fidia Farmaceutici S.p.A., Italija)“.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė