



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. liepos 14 d. Nr. (1.4E)1A-998
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydama Vaistinių preparatų lygiagretaus importo taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. kovo 30 d. įsakymu Nr. V-228 „Dėl Vaistinių preparatų lygiagretaus importo taisyklių patvirtinimo“, 19 punktą ir atsižvelgdama į tai, kad vaistinių preparatų *Ubistesin 40 mg/5 mikrogramai/ml injekcinis tirpalas*, *Ubistesin forte 40 mg/10 mikrogramų/ml injekcinis 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 *Ubistesin 40 mg/5 mikrogramai/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – artikaino hidrochloridas/epinefrinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3522/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4881349, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – užtaisas, 1,7 ml N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ubistesin 40 mg/5 mikrogramai/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/0457/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pierrel S.p.A., Italija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ubistesin forte 40 mg/10 mikrogramų/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – artikaino hidrochloridas/epinefrinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3523/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4882011, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – užtaisas, 1,7 ml N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ubistesin forte 40 mg/10 mikrogramų/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/0457/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pierrel S.p.A., Italija).

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 Regionų administraciniam teismui.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
K. Kontrauskaitė

