



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. rugpjūčio 5 d. Nr. (1.4E)1A-1117
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“, 13.1 papunktį ir atsižvelgdama į tai, kad vaistiniams preparatams *Atropina solfato S.A.L.F. 1 mg/ml injekcinis tirpalas, xefo rapid 8 mg plėvele dengtos tabletės* yra išduotas galiojantis lygiagretaus importo leidimas, o 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 *Atropina solfato S.A.L.F. 1 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – atropino sulfatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3552/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4892279, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 1 ml N5, galiojančio lygiagrečiai importuojamo vaistinio preparato pavadinimas – Atropina solfato S.A.L.F. 1 mg/ml injekcinis tirpalas (referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Atropino sulfatas SANITAS 1 mg/ml injekcinis tirpalas), galiojantis lygiagretaus importo leidimas – LT/L/22/1695/001, eksportuojanti valstybė – Italija, lygiagretus importuotojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *xefo rapid 8 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – lornoksikamas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3553/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4848106, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, N20, galiojančio lygiagrečiai importuojamo vaistinio preparato pavadinimas – xefo rapid 8 mg plėvele dengtos tabletės (referencinio vaistinio preparato pavadinimas – xefo rapid 8 mg plėvele dengtos tabletės), galiojantis lygiagretaus importo leidimas – LT/L/17/0464/001, eksportuojanti valstybė – Rumunija, lygiagretus importuotojas – UAB „Lex ano“, Lietuva).

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
G. Balčiūnaitytė