



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. rugpjūčio 4 d. Nr. (1.4E)1A-1077
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 atsizvelgdama į tai, kad vaistinių preparatų *Cathejell with Lidocaine 20 mg/0,5 mg/g šlapiės gelis*, *Soolantra 10 mg/g kremas* 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 *Cathejell with Lidocaine 20 mg/0,5 mg/g šlapiės gelis* (veiklioji medžiaga – lidokaino hidrochloridas, chlorheksidino dihidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1958/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 3918986, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – vienadozė talpyklė, 12,5 g N5, vienadozė talpyklė, 12,5 g N25, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Cathejell L 20/0,5 mg/g šlapiės gelis*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/1094/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Pharmazeutische Fabrik Montavit Ges.m.b.H, Austrija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Soolantra 10 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – ivermektinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1959/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3937273, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 15 g N1, tūbelė, 30 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Soolantra 10 mg/g kremas*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/15/3726/002-003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Galderma International, Prancūzija).

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.

Farmakologinio budrumo ir apsinuodijimų
informacijos skyriaus patarėja,
laikinai vykdanči viršininko funkcijas

Simona Kudelienė