



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIO PREPARATO
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. gegužės 12 d. Nr. (1.4E)1A-653
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinio preparato *Fusidate de sodium Pierre Fabre 20 mg/g tepalas* 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 lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Fusidate de sodium Pierre Fabre 20 mg/g tepalas* (veiklioji medžiaga – natrio fuzidatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1884/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris – 3889446, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė (15 g) N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Fucidin 20 mg/g tepalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1722/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – LEO Pharma A/S, Danija).

2. N u r o d a u, kad 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 vedėja,
laikinais vykdanti viršininko funkcijas

Eglė Burbienė