



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIO PREPARATO
ĮREGISTRAVIMO**

2022 m. spalio 28 d. Nr. (1.4E)1A-1255
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdama į tai, kad vaistinio preparato *vitamin B12-Loges 1000 mikrogramų/2 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 lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *vitamin B12-Loges 1000 mikrogramų/2 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – cianokobalaminas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1760/001, LT/L/22/1760/002, LT/L/22/1760/003, LT/L/22/1760/004, LT/L/22/1760/005, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 3692425, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 2ml N5, ampulė, 2 ml N10, ampulė, 2 ml N50, ampulė, 2 ml N100, ampulė, 2 ml N200, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Cianokobalaminas SANITAS 500 mikrogramų/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/2652/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Čekija).

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.

Vaistų registracijos skyriaus vedėja,
laikiniai vykdanti viršininko funkcijas

Kristina Povilaitienė