



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIO PREPARATO  
ĮREGISTRAVIMO**

2022 m. lapkričio 22 d. Nr. (1.4E)1A-1382  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinio *Fluticason Cipla 125 mikrogramai/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija* 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 *Fluticason Cipla 125 mikrogramai/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija* (veiklioji medžiaga – flutikazono propionatas), lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1772/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 3654533, eksportuojanti valstybė – Vokietija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – slėginė talpyklė (120 dozių), N1, slėginė talpyklė (120 dozių), N2, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Flixotide 125 mikrogramai/dozėje suslėgtoji įkvepiamoji suspensija, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1013/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija).

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.

Vaistų registracijos skyriaus vedėja,  
laikinais vykdanti viršininko funkcijas

Kristina Povilaitienė