



VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS  
PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS  
VIRŠININKAS

ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIO PREPARATO  
ĮREGISTRAVIMO

2017 m. rugsėjo 29 d. Nr. (1.4)1A- 1187  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinio preparato *Zyrtec 10 mg plėvele dengtos tabletės* 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 *Zyrtec 10 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – cetirizino dihidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/17/0555/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „MedLinija“, Lietuva, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Zyrtec 10 mg plėvele dengtos tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/2859/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UCB Pharma Oy Finland, Suomija).

2. Šis įsakymas gali būti skundžiamas Lietuvos Respublikos administracinių bylų teisenos įstatymo nustatyta tvarka.

Viršinininkas

Gintautas Barcys

*duiktinai vykdanti teisės sk. vedėjo funkcijas*  
Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos Teisės skyriaus vedėjo pavaduotoja  
*[Signature]*  
Kristina Lesnyskauskaitė  
2017-09-29

Parengė  
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė  
*[Signature]*  
Božena Kuntelija  
2017-09-29

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos vaistų registracijos skyriaus vedėjo pavaduotoja, l. a.  
*[Signature]*  
Rūta Žentaitienė  
2017-09-29