



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

ĮSAKYMAS DĖL VAISTINIO PREPARATO PERREGISTRAVIMO

2019 m. sausio 31 d. Nr. (1.4)1A-169
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 9 straipsnio 2 dalimi, 14 straipsnio 4 dalimi bei atsižvelgdamas į Vaistų registracijos tarybos 2019 m. sausio 22 d. posėdžio pasiūlymą (reg. 2019 m. sausio 29 d. Nr. (1.81)R5-118):

1. Tvirtinu vaistinių preparatų, kurių naudos ir rizikos santykis buvo įvertintas teigiamai bei su paraiška perregistruoti vaistinį preparatą pateikti dokumentai ir informacija atitinka nustatytus reikalavimus, sąrašą (pridedama);

2. Perregistruoju šio įsakymo 1 punkte nurodytą vaistinį preparatą.

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

Viršininkas

Gintautas Barcys

PATVIRTINTA
Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos
prie Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministerijos viršininko
2019 m. sausio 31 d. įsakymu Nr. (1.4)1A-169

**VAISTINIŲ PREPARATŲ, KURIŲ NAUDOS IR RIZIKOS SANTYKIS BUVO
ĮVERTINTAS TEIGIAMAI BEI SU PARAIŠKA PERREGISTRUOTI VAISTINIŲ
PREPARATŲ PATEIKTI DOKUMENTAI IR INFORMACIJA ATITINKA
NUSTATYTUS REIKALAVIMUS, SĄRAŠAS**

| Eil. Nr. | Vaistinio preparato pavadinimas | Bendrinis pavadinimas | Pakuotė | Registracijos pažymėjimo numeris | Registruotojas | Klasi- fikavi- mas |
|---------------------|---|----------------------------------|-------------------------------------|---|------------------------------|-----------------------------------|
| 1. | Dorzolamide/ Timolol Ingen Pharma 20 mg/ 5 mg/ml akių lašai (tirpalas) | Dorzolamidas/ Timololis | Talpyklė (5 ml) su lašintuvu, N1 | LT/1/14/3570/001 | SIA Ingen Pharma, Latvija | Rp |