



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2024 m. gruodžio 5 d. Nr. (1.4E)1A-1595
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydama Vaistinių preparatų lygiagretaus importo taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. kovo 30 d. įsakymu Nr. V-228 „Dėl Vaistinių preparatų lygiagretaus importo taisyklių patvirtinimo“, 19 punktą ir atsižvelgdama į tai, kad vaistinių preparatų *CIPROCIN 500 mg plėvele dengtos tabletės*, *ELIDEL 10 mg/g kremas*, *Betaloc 1 mg/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:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *CIPROCIN 500 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – ciprofloksacinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2268/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4020795, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ciprofloxacina Sandoz 500 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/06/0582/008, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *ELIDEL 10 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – pimekrolimuzas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2269/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4243602, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 30 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Elidel 10 mg/g kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0930/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatrix Healthcare Limited, Airija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Betaloc 1 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – metoprololio tartratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2270/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Rx pharma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4247822, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 5 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Betaloc 1 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/0444/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Recordati Ireland Ltd, Airija).

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 Regionų administraciniam teismui.

Viršininė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič