



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. balandžio 16 d. Nr. (1.4E)1A-484
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 *MEFEDA 18 mg pailginto atpalaidavimo tabletės*, *MEFEDA 36 mg pailginto atpalaidavimo 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:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *MEFEDA 18 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – metilfenidato hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2485/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4305519, eksportuojanti valstybė – Kroatija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – CONCERTA 18 mg pailginto atpalaidavimo tabletė, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1152/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „JOHNSON & JOHNSON“, Lietuva).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *MEFEDA 36 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – metilfenidato hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2486/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4306342, eksportuojanti valstybė – Kroatija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – CONCERTA 36 mg pailginto atpalaidavimo tabletė, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1152/003-004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „JOHNSON & JOHNSON“, Lietuva).

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.

Farmakologinio budrumo ir apsinuodijimų
informacijos skyriaus vedėja, laikinai vykdanči viršininko funkcijas

Eglė Burbienė