

**LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS**  
**VALSTYBINĖS MAISTO IR VETERINARIJOS TARNYBOS DIREKTORIUS**

**ĮSAKYMAS**  
**DĖL EUROPOS FARMAKOPĖJOS 10.0 LEIDIMO ĮGYVENDINIMO**

2019 m. gruodžio 31 d. Nr. V-1542/B1-973  
Vilnius

Siekdami įgyvendinti Konvencijos dėl Europos farmakopėjos rengimo, ratifikuotos Lietuvos Respublikos įstatymu dėl Konvencijos dėl Europos farmakopėjos rengimo, pataisytos pagal Konvencijos dėl Europos farmakopėjos rengimo protokolą, ratifikavimo, 1 straipsnio reikalavimus ir Europos Tarybos Europos farmacijos ir farmacinės rūpybos komiteto 2018 m. kovo 21 d. sprendimą AP-CPH (18) 4:

1. P a v e d a m e farmacijos produktų gamintojams, medžiagų, naudojamų veterinarinių vaistų gamybai, ir veterinarinių vaistų gamintojams, Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos, Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos Veterinarinių vaistų ir pašarų skyriui savo veikloje laikytis kokybės reikalavimų, nurodytų Europos farmakopėjos 10.0 leidime.

2. Į p a r e i g o j a m e Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininką ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos Veterinarinių vaistų ir pašarų skyriaus vedėją kontroliuoti įsakymo vykdymą.

3. P r i p a ž ų s t a m e netekusiais galios:

3.1. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2016 m. gruodžio 9 d. įsakymą Nr. V-1407/B1-926 „Dėl Europos farmakopėjos 9.0 leidimo įgyvendinimo“;

3.2. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2017 m. kovo 31 d. įsakymą Nr. V-366/B1-241 „Dėl Europos farmakopėjos 9.0 leidimo 9.1 priedo įgyvendinimo“;

3.3. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2017 m. birželio 14 d. įsakymą Nr. V-738/B1-377 „Dėl Europos farmakopėjos 9.0 leidimo 9.2 priedo įgyvendinimo“;

3.4. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2017 m. gruodžio 8 d. įsakymą Nr. V-1411/B1-796 „Dėl Europos farmakopėjos 9.0 leidimo 9.3 priedo įgyvendinimo“;

3.5. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2018 m. kovo 22 d. įsakymą Nr. V-327/ B1-275 „Dėl Europos farmakopėjos 9.0 leidimo 9.4 priedo įgyvendinimo“;

3.6. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2018 m. kovo 22 d. įsakymą Nr. V-328/B1-276 „Dėl Europos farmakopėjos pataisytos bendrosios monografijos „Fermentacijos produktai (1468)“ (*angl. Products of fermentation (1468)*) įgyvendinimo“;

3.7. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2018 m. birželio 15 d. įsakymą Nr. V-709/B1-481 „Dėl Europos farmakopėjos 9.0 leidimo 9.5 priedo įgyvendinimo“;

3.8. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2018 m. lapkričio 5 d. įsakymą Nr. V-1221/B1-916 „Dėl Europos farmakopėjos 9.0 leidimo 9.6 priedo įgyvendinimo“;

3.9. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2019 m. vasario 28 d. įsakymą Nr. V-274/B1-145 „Dėl Europos farmakopėjos 9.0 leidimo 9.7 priedo įgyvendinimo“;

3.10. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2019 m. birželio 3 d. įsakymą Nr. V-661/B-1-389 „Dėl Europos farmakopėjos 9.0 leidimo 9.8 priedo įgyvendinimo“.

4. N u s t a t o m e, kad šis įsakymas įsigalioja 2020 m. sausio 1 d.

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga

Valstybinės maisto ir veterinarijos  
tarnybos direktorius

Darius Remeika

**DETALŪS METADUOMENYS**

<b>Dokumento sudarytojas (-ai)</b>	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija 188603472, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius Valstybinė maisto ir veterinarijos tarnyba 188601279, Siesikų g. 19, LT-07170 Vilnius
<b>Dokumento pavadinimas (antraštė)</b>	Dėl Europos farmakopėjos 10.0 leidimo įgyvendinimo
<b>Dokumento registracijos data ir numeris</b>	2019-12-31 Nr. V-1542/B1-973
<b>Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo</b>	ADOC-V1.0
<b>Parašo paskirtis</b>	Vizavimas
<b>Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos</b>	ŽYDRŪNAS MARTINĖNAS, Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko pavaduotojas
<b>Sertifikatas išduotas</b>	ŽYDRŪNAS, MARTINĖNAS
<b>Parašo sukūrimo data ir laikas</b>	2019-12-31 11:45:54
<b>Parašo formatas</b>	XAdES-X-L
<b>Laiko žymoje nurodytas laikas</b>	2019-12-31 11:52:22
<b>Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją</b>	EID-SK 2016, AS Certifitseerimiskeskus EE
<b>Sertifikato galiojimo laikas</b>	2018-06-04 - 2023-06-03
<b>Parašo paskirtis</b>	Pasirašymas
<b>Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos</b>	Aurelijus Veryga, Ministras
<b>Sertifikatas išduotas</b>	AURELIJUS VERYGA, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
<b>Parašo sukūrimo data ir laikas</b>	2019-12-31 11:59:39
<b>Parašo formatas</b>	XAdES-X-L
<b>Laiko žymoje nurodytas laikas</b>	2019-12-31 12:01:18
<b>Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją</b>	ADIC CA-B, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
<b>Sertifikato galiojimo laikas</b>	2018-09-26 - 2021-09-25
<b>Parašo paskirtis</b>	Pasirašymas
<b>Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos</b>	Darius Remeika, Direktorius
<b>Sertifikatas išduotas</b>	DARIUS REMEIKA
<b>Parašo sukūrimo data ir laikas</b>	2019-12-31 12:20:14
<b>Parašo formatas</b>	XAdES-X-L
<b>Laiko žymoje nurodytas laikas</b>	2019-12-31 12:21:58
<b>Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją</b>	VI Registru Centras RCSC (IssuingCA-A), VI Registru Centras - I.k. 124110246 LT
<b>Sertifikato galiojimo laikas</b>	2018-03-19 - 2020-03-18
<b>Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti</b>	-
<b>Pagrindinio dokumento priedų skaičius</b>	-
<b>Pagrindinio dokumento priedamų dokumentų skaičius</b>	-
<b>Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas</b>	Signa 2010 (1.2.0.v20180724-8294)
<b>Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)</b>	Metadata entry "Reception date" must be specified Metadata entry "Registration No. of the reception" must be specified Metadata entry "Receiver" must be specified Metadata entry "Index of the case (volume) the document is assigned to" must be specified Visi dokumente esantys elektroniniai parašai galioja (2020-01-02)
<b>Paieškos nuoroda</b>	<a href="https://www.e-tar.lt/portal/legalAct.html?documentId=3341c4b32bb311ea8f0dfd c2b5879561">https://www.e-tar.lt/portal/legalAct.html?documentId=3341c4b32bb311ea8f0dfd c2b5879561</a>
<b>Papildomi metaduomenys</b>	Nuorašą suformavo 2020-01-02 01:26:17 TAIS