



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
IREGISTRAVIMO**

2023 m. rugsėjo 25 d. Nr. 1A-1244  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydamas 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 atsižvelgdamas į tai, kad vaistinių preparatų *Unilux 370 mg/ml injekcinis tirpalas*, *Spasmomen 40 mg plėvele dengtos tabletės*, *Unilux 300 mg/ml injekcinis tirpalas* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

**1. R e g i s t r u o j u:**

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Unilux 370 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – jodas (jopamidolio pavidalu), lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1980/001-005, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „PharmaDIA“, Lietuva, paraiškos numeris – 3987638, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – flakonas, 50ml N10, 75 ml N10, 100 ml N10, 200 ml N10, 500 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Iopamiro 755,3 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeriai – LT/1/02/2825/005-008, LT/1/02/2825/010, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bracco Imaging S.p.A., Italija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Spasmomen 40 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – otilonio bromidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2001/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris – 3983939, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Spasmomen 40 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0942/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – A.Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Italija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Unilux 300 mg/ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – jodas (jopamidolio pavidalu), lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2002/001-005, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „PharmaDIA“, Lietuva, paraiškos numeris – 3987635, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – flakonas, 50ml N10, 75 ml N10, 100 ml N10, 200 ml N10, 500 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Iopamiro 612,4 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeriai – LT/1/02/2825/001-004, LT/1/02/2825/009, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bracco Imaging S.p.A., Italija);

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 Vilniaus apygardos administraciniam teismui.

Viršininkas

Gytis Andrulionis

Parengė  
Sveikatos technologijų vertinimo skyriaus vyriausioji specialistė  
J. Valaitienė