



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
IREGISTRAVIMO**

2023 m. gruodžio 8 d. Nr. 1A-1548
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 vaistinio preparato *Vitamine D3 B.O.N. 200 000 TV/ml geriamasis 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 lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Vitamine D3 B.O.N. 200 000 TV/ml geriamasis tirpalas* (veiklioji medžiaga – cholekalciferolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2039/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4037079, eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistas, pakuotė – ampulė, N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Vitamine D3 B.O.N. 200 000 TV/ml geriamasis tirpalas*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/3342/001 referencinio vaistinio preparato registruotojas – Laboratoires BOUCHARA-RECORDATI, Prancūzija).

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