



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ REGISTRAVIMO IR PERREGISTRAVIMO**

2018 m. kovo 29 d. Nr. (1.4)1A-374  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 9 straipsnio 2 dalimi, 14 straipsnio 4 dalimi bei atsižvelgdamas į Vaistų registracijos tarybos 2018 m. kovo 13 d. pasiūlymą (reg. 2018 m. kovo 27 d. Nr. (1.81)R5-334):

**1. Tvirtinu:**

1.1. Vaistinių preparatų, kurių su paraiška registruoti vaistinių preparatą pateikti dokumentai ir informacija atitinka nustatytus reikalavimus, sąrašą (pridedama);

1.2. Vaistinių preparatų, kurių naudos ir rizikos santykis buvo įvertintas teigiamai bei su paraiška perregistruoti vaistinių preparatą pateikti dokumentai ir informacija atitinka nustatytus reikalavimus, sąrašą (pridedama).

2. Registruoju šio įsakymo 1.1 papunktyje nurodytą vaistinių preparatą.

3. Perregistruoju šio įsakymo 1.2 papunktyje nurodytą vaistinių preparatą.

4. Šis įsakymas gali būti skundžiamas Lietuvos Respublikos administracinių bylų teisenos įstatymo nustatyta tvarka.

Viršininkas

Gintautas Barcys

PATVIRTINTA  
 Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos  
 prie Lietuvos Respublikos sveikatos  
 apsaugos ministerijos viršininko  
 2018 m. kovo 29 d. įsakymu Nr. (1.4)1A-374

**VAISTINIŲ PREPARATŲ, KURIŲ SU PARAIŠKA REGISTRUOTI VAISTINIŲ  
 PREPARATŲ PATEIKTI DOKUMENTAI IR INFORMACIJA ATITINKA  
 NUSTATYTUS REIKALAVIMUS, SĄRAŠAS**

<b>Eil. Nr.</b>	<b>Vaistinio preparato pavadinimas</b>	<b>Bendrinis pavadinimas</b>	<b>Pakuotė</b>	<b>Registracijos pažymėjimo numeris</b>	<b>Registruotojas</b>	<b>Klasifikavimas</b>
1.	<b>Mometasone Inteli</b> 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija)	Mometazono furoatas	Buteliukas (140 dozių) ir dozavimo pompa N1	LT/1/18/4209/001	UAB "INTELI GENERIC NORD", Lietuva	Rp.

**VAISTINIŲ PREPARATŲ, KURIŲ NAUDOS IR RIZIKOS SANTYKIS BUVO  
 ĮVERTINTAS TEIGIAMAI BEI SU PARAIŠKA PERREGISTRUOTI VAISTINIŲ  
 PREPARATŲ PATEIKTI DOKUMENTAI IR INFORMACIJA ATITINKA  
 NUSTATYTUS REIKALAVIMUS, SĄRAŠAS**

<b>Eil. Nr.</b>	<b>Vaistinio preparato pavadinimas</b>	<b>Bendrinis pavadinimas</b>	<b>Pakuotė</b>	<b>Registracijos pažymėjimo numeris</b>	<b>Registruotojas</b>	<b>Klasifikavimas</b>
1.	<b>Bilobil 120 mg</b> kietosios kapsulės	Ginkmedžių lapų rafinuotas ir kiekybiškai įvertintas sausa- sis ekstraktas (35-67:1)	Lizdinė plokštelė, N20, N60	LT/1/96/2559/005- LT/1/96/2559/006	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija	Nerp.