



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. sausio 28 d. Nr. (1.4E)1A-108
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 *Ibandronic Acid Aurovitas 150 mg plėvele dengtos tabletės*, *Ciprinol 100 mg/10 ml koncentratas infuziniam tirpalui*, *Mommox 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija)* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Reg i s t r u o j u:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ibandronic Acid Aurovitas 150 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – ibandrono rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2343/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4249080, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N3, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Bonofurbit 150 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2391/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „Orivas“, Lietuva);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ciprinol 100 mg/10 ml koncentratas infuziniam tirpalui* (veiklioji medžiaga – ciprofloksacinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2344/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Rx pharma“, Lietuva, paraiškos numeris - 4236921, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 10 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ciprinol 10 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0296/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Slovėnija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Mommox 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija)* (veiklioji medžiaga – mometazono furoatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2345/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4255507, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 140 dozių N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Nasometin 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/18/4242/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

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.

Viršininė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič