



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. kovo 7 d. Nr. (1.4E)1A-299
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 *Buprenorfina Aurovitas 8 mg poliežuvinės tabletės*, *Mometasone Aristo 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija)* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registravimas:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Buprenorfina Aurovitas 8 mg poliežuvinės tabletės* (veiklioji medžiaga – buprenorfino hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2415/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4292608, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N7, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – SUBUTEX 8 mg poliežuvinės tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/05/0345/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Indivior Europe Limited, Airija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Mometasone Aristo 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija)* (veiklioji medžiaga – mometazono furoatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2416/001-003, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4242316, eksportuojanti valstybė – Norvegija, klasifikacija – receptinis/nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 60 dozių N1 (NeRp), 140 dozių N1 (Rp), 140 dozių N3 (Rp), referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Mometasone Teva 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija), referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/13/3426/001, LT/1/13/3426/003, LT/1/13/3426/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva Pharma B.V., Nyderlandai).

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.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič