



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIO PREPARATO
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. balandžio 11 d. Nr. (1.4E)1A-460
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 vaistinio preparato *fortrans milteliai geriamajam tirpalui paketėlyje, Nystatin Actavis 500 000 TV tabletės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. Registruojami:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *fortrans milteliai geriamajam tirpalui paketėlyje* (veiklioji medžiaga – makrogolis 4000/natrio sulfatas, bevandenis/natrio-vandenilio karbonatas/natrio chloridas/kalio chloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2469/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4328893, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – paketėlis, N4, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Fortrans milteliai geriamajam tirpalui paketėlyje, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/93/0110/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – IPSEN Consumer HealthCare, Prancūzija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Nystatin Actavis 500 000 TV tabletės* (veiklioji medžiaga – nistatinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2470/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4210383, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Nystatin Actavis 500 000 TV tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/01/2939/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Teva 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