



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. rugsėjo 18 d. Nr. (1.4E)1A-1276
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 *Lioton 1000 TV/g gelis*, *Vitode 0,266 mg minkštosios kapsulės* 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:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Lioton 1000 TV/g gelis* (veiklioji medžiaga – heparino natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2883/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4486473, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 100 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Lioton 1000 TV/g gelis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0757/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Italija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Vitode 0,266 mg minkštosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – kalcifediolio monohidratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2884/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4515353, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Defevix 0,266 mg minkštosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4772/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – BERLIN-CHEMIE AG, Vokietija).

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.

Farmakologinio budrumo ir apsinuodijimų informacijos
skyriaus vedėja

Eglė Burbienė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
K. Kontrauskaitė