



VALSTYBINĖ VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBA
PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS
STATE MEDICINES CONTROL AGENCY
UNDER THE MINISTRY OF HEALTH OF THE REPUBLIC OF LITHUANIA

VAISTINIO PREPARATO RINKODAROS PAŽYMĖJIMAS
MARKETING AUTHORISATION OF THE MEDICINAL PRODUCT

Nr. LT/1/07/0866/001 – LT/1/07/0866/006
No.

Vaistinio preparato pavadinimas
Name of the Medicinal Product

NIONTIX 100 % medicininės dujos, suskystintos

Sudėtis
Composition

100 % diazoto oksidas (N₂O, medicininės linksminančios dujos).

Pakuotė ir jos turinys
Nature and contents of container

LT/1/07/0866/001 – dujų balionas (2,5 litro), N1
LT/1/07/0866/002 – dujų balionas (4 litrai), N1
LT/1/07/0866/003 – dujų balionas (5 litrai), N1
LT/1/07/0866/004 – dujų balionas (10 litru), N1
LT/1/07/0866/005 – dujų balionas (20 litru), N1
LT/1/07/0866/006 – dujų balionas (40 litru), N1

Rinkodaros teisės turėtojas
Marketing Authorisation Holder

AGA AB, Švedija

Rinkodaros teisės suteikimo data
Date of Authorisation

2007-10-22

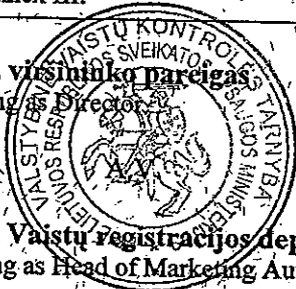
Išduotas
Issued at

2007-10-22

Preparato charakteristikų santrauka pateikiama I priede, rinkodaros pažymėjimo sąlygos – II priede, ženklėjimas ir pakuotės lapelis – III priede.

Characteristics of the Product concerned are summarized in Annex I hereto. The Marketing Authorisation shall be subject to compliance with all the conditions referred to in Annex II. The Labelling and Package Leaflet shall conform to Annex III.

L. e. vištininko pareigās
Acting Director



Vaidas Skyrius

L. e. Vaistų registracijos departamento direktoriaus pareigās
Acting as Head of Marketing Authorisation Department

Mindaugas Būta