



Nuorašas

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

**ĮSAKYMAS  
DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ LYGIAGRETAUS IMPORTO LEIDIMŲ GALIOJIMO  
SUSTABDYMO**

2025 m. vasario 19 d. Nr. (1.4E)1A-228  
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“, 38.5 papunktį bei atsižvelgdama į lygiagretaus importo leidimo turėtojo UAB „Lex ano“, Lietuva 2025 m. vasario 11 d. prašymą (registruotą Nr. (1.22Mr)3R-2992):

1. S u s t a b d a u lygiagretaus importo leidimo galiojimą vaistiniams preparatams:

1.1. L-Thyroxin Berlin-Chemie 50 mikrogramų tabletės (veiklioji medžiaga – levotiroksino natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/20/1227/001);

1.2. L-Thyroxin Berlin-Chemie 75 mikrogramai tabletės (veiklioji medžiaga – levotiroksino natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/21/1480/001-003);

1.3. L-Thyroxin Berlin-Chemie 100 mikrogramų tabletės (veiklioji medžiaga – levotiroksino natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/20/1365/001);

1.4. L-Thyroxin Berlin-Chemie 125 mikrogramai tabletės (veiklioji medžiaga – levotiroksino natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/20/1462/001).

2. N u s t a t a u , kad šio įsakymo 1 punktą galioja 3 mėnesius nuo įsakymo priėmimo dienos.

3. 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,  
laikiniai vykdanti viršininko funkcijas

Eglė Burbienė

Parengė  
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė  
Božena Kuntelija