



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. gegužės 5 d. Nr. (1.4E)1A-561  
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 *ELIDEL 10 mg/g kremas*, *Betaserc 16 mg tabletės*, *Bacrim Forte 800 mg/160 mg tabletės*, *Thyrozol 5 mg plėvele dengtos tabletės*, *Thyrozol 5 mg plėvele dengtos tabletės*, *Thyrozol 5 mg plėvele dengtos tabletės* 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 *ELIDEL 10 mg/g kremas* (veiklioji medžiaga – pimekrolimuzas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2541/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4365292, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 15 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Elidel 10 mg/g kremas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0930/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris Healthcare Limited, Airija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Betaserc 16 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – betahistino dihidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2542/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4350165, eksportuojanti valstybė – Belgija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N63, N84, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Betaserc 16 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/0848/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Viatris SIA, Latvija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Bacrim Forte 800 mg/160 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – sulfametoksazolas/trimetoprimas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2543/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4358384, eksportuojanti valstybė – Belgija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – BIASEPTOL 800 mg/160 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1988/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Adamed Pharma S.A., Lenkija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Thyrozol 5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – tiamazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2544/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4379510,

eksportuojanti valstybė – Prancūzija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Thyrozol 5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1257/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Merck Serono SIA, Latvija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Thyrozol 5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – tiamazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2545/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4379508, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Thyrozol 5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1257/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Merck Serono SIA, Latvija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Thyrozol 5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – tiamazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2546/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4379507, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N50, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Thyrozol 5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/08/1257/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Merck Serono SIA, Latvija).

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,  
laikiniai vykdanti viršininko funkcijas

Eglė Burbienė

Parengė  
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė  
K. Kontrauskaitė