



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. gegužės 14 d. Nr. (1.4E)1A-600  
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 *Imuran 50 mg plėvele dengtos tabletės*, *Betadine 100 mg/ml odos tirpalas*, *Betadine 100 mg/g tepalas*, *TRITTICO 150 mg pailginto atpalaidavimo tabletės*, *Evellien 75 mikrogramai 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 *Imuran 50 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – azatioprinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2556/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4366689, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Imuran 50 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/1856/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Aspen Pharma Trading Limited, Airija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Betadine 100 mg/ml odos tirpalas* (veiklioji medžiaga – joduotas povidonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2557/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4376065, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – buteliukas, 30 ml N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Betadine 100 mg/ml odos tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1802/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija);

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Betadine 100 mg/g tepalas* (veiklioji medžiaga – joduotas povidonas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2558/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4376063, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 20 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Betadine 100 mg/g tepalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1802/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija);

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *TRITTICO 150 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (veiklioji medžiaga – trazodono hidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2559/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Nemuno vaistinė“, Lietuva, paraiškos numeris - 4384544, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – TRITTICO retard 150 mg pailginto atpalaidavimo tabletės, referencinio vaistinio preparato

registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/2413/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – UAB „MRA“, Lietuva);

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Evellien 75 mikrogramai plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – dezogestrelis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2560/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4384926, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N3x28, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – AZALIA 75 mikrogramai plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0911/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc, Vengrija).

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.

Viršinkinė

Dovilė Marcinkė

Parengė  
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vyriausioji specialistė  
R. Tomaševič