



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. liepos 10 d. Nr. (1.4E)1A-926
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 *Cezera 5 mg plėvele dengtos tabletės*, *EUTHYROX 50 mikrogramų tabletės*, *EUTHYROX 75 mikrogramai tabletės*, *EUTHYROX 100 mikrogramų 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 *Cezera 5 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – levocetirizino dihidrochloridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2689/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4405260, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Cezera 5 mg plėvele dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/11/2538/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Krka, d.d., Novo mesto, Slovėnija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *EUTHYROX 50 mikrogramų tabletės* (veiklioji medžiaga – levotiroksino natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2690/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4450331, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Levothyroxine sodium Accord 50 mikrogramų tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4530/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B.V., Nyderlandai).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *EUTHYROX 75 mikrogramai tabletės* (veiklioji medžiaga – levotiroksino natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2691/004, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4450334, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Levothyroxine sodium Accord 75 mikrogramų tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4531/005, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B.V., Nyderlandai).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *EUTHYROX 100 mikrogramų tabletės* (veiklioji medžiaga – levotiroksino natrio druska, lygiagretaus importo leidimo numeris –

LT/L/25/2692/005, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4450338, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N100, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Levothyroxine sodium Accord 100 mikrogramų tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/20/4533/006, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Accord Healthcare B.V., Nyderlandai).

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