



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. gruodžio 4 d. Nr. (1.4E)1A-1600  
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 *BETALOC 5 mg/5 ml injekcinis tirpalas*, *Sirdalud 4 mg tabletės*, *Rocuronio Hikma 10 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas*, *Corneregel 50 mg/g akių gelis*, *Thiogamma Turbo-Set 12 mg/ml infuzinis tirpalas* 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 *BETALOC 5 mg/5 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – metoprololio tartratas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3048/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Limedika“, Lietuva, paraiškos numeris - 4596015, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 5 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Betaloc 1 mg/ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/99/0444/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Recordati Ireland Ltd, Airija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Sirdalud 4 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – tizanidinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3049/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4651793, eksportuojanti valstybė – Ispanija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Sirdalud 4 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0947/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Rocuronio Hikma 10 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – rocuronio bromidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3050/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4624309, eksportuojanti valstybė – Italija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 5 ml N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Roqurum 10 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/10/2251/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Bausch Health Ireland Limited, Airija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Corneregel 50 mg/g akių gelis* (veiklioji medžiaga – dekspantenolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3051/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4649682, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – nereceptinis vaistinis preparatas, pakuotė –

tūbelė, 10 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Corneregel 50 mg/g akių gelis, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/3527/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Dr. Gerhard Mann Chem.-Pharm. Fabrik GmbH, Vokietija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Thiogamma Turbo-Set 12 mg/ml infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – tiokto rūgštis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/3054/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4649682, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – flakonas, 50 ml N5, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Thiogamma Turbo-Set 12 mg/ml infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/02/2299/007-008, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Vokietija).

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.

Viršininė

Dovilė Marcinkė