



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2026 m. balandžio 7 d. Nr. (1.4E)1A-486
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 *Trisequens plėvele dengtos tabletės*, *Elocom 1 mg/g tepalas* 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 *Trisequens plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – estradiolis+estradiolis/noretisterono acetatas+estradiolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3299/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4784102, eksportuojanti valstybė – Belgija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tablečių talpyklė, N1x28 (12 mėlynų, 10 baltų ir 6 raudonos), N3x28 (12 mėlynų, 10 baltų ir 6 raudonos), referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Trisequens plėvele dengtos tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/94/0158/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Novo Nordisk A/S, Danija);

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Elocom 1 mg/g tepalas* (veiklioji medžiaga – mometazono furoatas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/26/3300/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Ideal Trade Links“, Lietuva, paraiškos numeris - 4750721, eksportuojanti valstybė – Rumunija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tūbelė, 15 g N1, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Elocon 1 mg/g tepalas*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/97/1851/002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – N.V. Organon, 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.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
R. Tomaševič