



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIO PREPARATO  
ĮREGISTRAVIMO**

2023 m. liepos mėn. 17 d. Nr. 973  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydamas 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 atsižvelgdamas į tai, kad vaistinio preparato *Actifed 60 mg/2,5 mg 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 lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Actifed 60 mg/2,5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – *pseudoefedrino hidrochloridas, triprolidino hidrochloridas*, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1940/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB Lex ano, Lietuva, paraiškos numeris – 3928792, eksportuojanti valstybė – Portugalija, klasifikacija – nereceptinis vaistas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N20, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Actifed 60 mg/2,5 mg tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/96/1800/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – McNeil Healthcare (Ireland) Limited, Airija.

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 Vilniaus apygardos administraciniam teismui.

Viršininkas

Gytis Andrulionis