



Nuorašas

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

**ĮSAKYMAS
DĖL VAISTINIO PREPARATO LYGIAGRETAUS IMPORTO LEIDIMO GALIOJIMO
PANAIKINIMO**

2024 m. lapkričio 20 d. Nr. (1.4)1A-1520
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“, 42.6 papunktį ir atsižvelgdama į lygiagretaus importo leidimo turėtojo UAB „Actiofarma“, Lietuva 2024 m. spalio 17 d. prašymą nuo šio prašyme nurodytos vaistinio preparato galiojimo pabaigos nutraukti jame nurodyto vaistinio preparato lygiagretaus importo leidimo galiojimą:

1. P a n a i k i n u lygiagretaus importo leidimo galiojimą vaistiniam preparatui Clemastinum WZF 1 mg/ml injekcinis tirpalas (lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/19/1008/001, veiklioji medžiaga – klemastinas).

2. N u s t a t a u , kad šio įsakymo 1 punktą įsigalioja 2024 m. gruodžio 1 d.

3. 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