



Nuorašas

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

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

2025 m. liepos 23 d. Nr. (1.4)1A-1000
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 „Adeofarma“, Lietuva 2025 m. birželio 26 d. prašymą Nr. (7.71Mr)3R-11981 (paslaugos užsakymo Administracinių ir viešųjų elektorinių paslaugų portale registracijos Nr. 4594103) nuo šiame prašyme nurodytos datos dėl pasikeitusios situacijos rinkoje panaikinti jame nurodyto vaistinio preparato lygiagretaus importo leidimo galiojimą:

1. P a n a i k i n u lygiagretaus importo leidimo galiojimą vaistiniam preparatui Levofloxaciną Basi 5 mg/ml infuzinis tirpalas (lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/19/1162/001, veiklioji medžiaga – levofloksacinas).

2. N u s t a t a u , kad šio įsakymo 1 punktą įsigalioja 2025 m. liepos 25 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.

Viršininė

Dovilė Marcinkė