



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

**ĮSAKYMAS DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ LYGIAGRETAUS IMPORTO LEIDIMŲ
GALIOJIMO PANAIKINIMO**

2026 m. kovo 30 d. Nr. (1.4E)1A-443
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydama Vaistinių preparatų lygiagreto importu taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. kovo 30 d. įsakymu Nr. V-228 „Dėl Vaistinių preparatų lygiagreto importu taisyklių patvirtinimo“, 42.6 papunktį ir atsižvelgdama į lygiagreto importu leidimo turėtojo UAB „Limedika“, Lietuva 2026 m. kovo 25 d. prašymus (Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos registracijos numeriai – (7.71 Mr)3R-5704 ir (7.71 Mr)3R-5713)) panaikinti vaistinių preparatų lygiagreto importu leidimų galiojimą:

1. P a n a i k i n u:

1.1. lygiagreto importu leidimų galiojimą vaistiniam preparatui Actifed 60 mg/2,5 mg tabletės (lygiagreto importu leidimo numeris LT/L/23/1900/001, veiklioji medžiaga – pseudoefedrino hidrochloridas / triprolidino hidrochloridas (paslaugų užsakymo Administracinių ir viešųjų elektorinių paslaugų portale registracijos Nr. 4834606));

1.2. lygiagreto importu leidimų galiojimą vaistiniam preparatui Actifed 6 mg/0,25 mg/ml sirupas (lygiagreto importu leidimo numeris – LT/L/23/1855/001, veiklioji medžiaga pseudoefedrino hidrochloridas / triprolidino hidrochloridas (paslaugų užsakymo Administracinių ir viešųjų elektorinių paslaugų portale registracijos Nr. 4834611)).

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