



Nuorašas

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

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

2026 m. liepos 16 d. Nr. (1.4)1A-1024
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 „Lex ano“, Lietuva 2026 m. birželio 30 d. prašymą (Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos registracijos numeris – (1.22 Mr)3R-12388) panaikinti vaistinio preparato lygiagretaus importo leidimo galiojimą dėl pakeistų lygiagrečiai importuojamo vaistinio preparato leidimo sąlygų:

1. P a n a i k i n u vaistinio preparato Actifed 60 mg/2,5 mg tabletės (lygiagretaus importo leidimo Nr. LT/L/23/1940/001, veiklioji medžiaga – pseudoefedrino hidrochloridas/triprolidino hidrochloridas) lygiagretaus importo leidimo galiojimą.

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
Božena Kuntelija