



Nuorašas

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

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

2026 m. rugpjūčio 4 d. Nr. (1.4E)1A-1111
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 2026 m. liepos 16 d. prašymą (Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos registracijos numeris – (7.71 Mr)3R-14269) panaikinti vaistinio preparato lygiagretaus importo leidimo galiojimą dėl tiekimo nutraukimo:

1. P a n a i k i n u lygiagretaus importo leidimo galiojimą vaistiniam preparatui Dysport 500 V milteliai injekciniam tirpalui (lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/15/0321/001, veiklioji medžiaga – *Clostridium botulinum* A tipo toksino ir hemagliutinino kompleksas (paslaugos užsakymo Administracinių ir viešųjų elektorinių paslaugų portale registracijos Nr. 4929532).

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
B. Kuntelija