



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

**ĮSAKYMAS
DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ RINKODAROS PAŽYMĖJIMŲ GALIOJIMO
PANAIKINIMO**

2014 m. balandžio 1 d. Nr. (1.4) 1A-314
Vilnius

Vadovaudamasis Vaistinių preparatų rinkodaros teisės suteikimo taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. liepos 10 d. įsakymu Nr. V-596 „Dėl vaistinių preparatų rinkodaros teisės suteikimo taisyklių, supaprastintos homeopatinių vaistinių preparatų registravimo procedūros aprašo, supaprastintos tradicinių augalinių vaistinių preparatų registravimo procedūros aprašo, specialios homeopatinių vaistinių preparatų registravimo procedūros aprašo, vaistinių preparatų rinkodaros teisės suteikimo taikant savitarpio pripažinimo ir decentralizuotą procedūras aprašo, vaistinių preparatų analitinių, farmakotoksikologinių ir klinikinių tyrimų standartų ir protokolų, vaistinių preparatų pakuotės ženklavimo ir pakuotės lapelio reikalavimų aprašo, pagalbinių medžiagų, kurios turi būti nurodomos ant vaistinio preparato pakuotės ir pakuotės lapelyje, sąrašo, vaistinio preparato rinkodaros teisės perleidimo kitam asmeniui tvarkos aprašo patvirtinimo“, 43 punktu:

1. Tvirtinu Vaistinių preparatų, dėl kurių rinkodaros pažymėjimų galiojimo panaikinimo rinkodaros teisės turėtojai pateikė oficialius prašymus, sąrašą (pridedama).
2. Panaikinu vaistinių preparatų rinkodaros pažymėjimų galiojimą šio įsakymo 1 punkte nurodytiems vaistiniams preparatams.
3. Nustatau, kad šis įsakymas įsigalioja po dešimties darbo dienų nuo šio įsakymo pasirašymo dienos.

Viršininkas

Gintautas Barcys

PATVIRTINTA

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos
prie Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministerijos viršininko

2014 m. balandžio 1 d. įsakymu Nr.(1.4)1A-314

**VAISTINIŲ PREPARATŲ, DĖL KURIŲ RINKODAROS PAŽYMĖJIMŲ GALIOJIMO
PANAIKINIMO RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAI PATEIKĖ OFICIALIUS
PRAŠYMUS, SĄRAŠAS**

Eil. Nr.	Vaistinio preparato pavadinimas	Bendrinis pavadinimas	Rinkodaros teisės turėtojas	Rinkodaros pažymėjimo numeris	Klasifikavimas
1.	Arostanil 25 mg plėvele dengtos tabletės	Eksemestanas	Sandoz d.d., Slovėnija	LT/1/10/2066/001-008	Rp.
2.	Butifen 200 mg plėvele dengtos tabletės	Ibuprofenas	ratiopharm GmbH, Vokietija	LT/1/11/2603/001-010	NeRp. / Rp.
3.	Ciraset [Pilescit] 10 mg plėvele dengtos tabletės	Escitalopramas	Sandoz d.d., Slovėnija	LT/1/11/2534/001-025	Rp.
4.	Ciraset [Pilescit] 20 mg plėvele dengtos tabletės	Escitalopramas	Sandoz d.d., Slovėnija	LT/1/11/2534/026-050	Rp.
5.	Gliclazide GAMMA 30 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės	Gliklazidas	Worwag Pharma GmbH & Co.KG, Vokietija	LT/1/10/2309/001-015	Rp.
6.	Gliclazide Gentian Generics 30 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės	Gliklazidas	Gentian Generics Limited, Jungtinė Karalystė	LT/1/10/2074/001-014	Rp.
7.	Imipenem/Cilastatin Sandoz 500 mg/500 mg milteliai infuziniam tirpalui	Imipenemas/ Cilastatinas	Sandoz d.d., Slovėnija	LT/1/12/2789/001-010	Rp.
8.	Metoject 10 mg/ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte	Metotreksatas	medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vokietija	LT/1/06/0530/001-020	Rp.
9.	Nebispes 5 mg tabletės	Nebivololis	Takeda Pharma AS, Estija	LT/1/07/0835/001-012	Rp.
10.	Repaglinide Portfarma 0,5 mg tabletės	Repaglinidas	Portfarma ehf., Islandija	LT/1/10/2023/001-003	Rp.
11.	Repaglinide Portfarma 1 mg tabletės	Repaglinidas	Portfarma ehf., Islandija	LT/1/10/2023/004-006	Rp.
12.	Repaglinide Portfarma 2 mg tabletės	Repaglinidas	Portfarma ehf., Islandija	LT/1/10/2023/007-009	Rp.

13.	REPITEND 1000 mg plėvele dengtos tabletės	Levetiracetamas	Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija	LT/1/12/2795/019-024	Rp.
14.	REPITEND 100 mg/ml geriamasis tirpalas	Levetiracetamas	Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija	LT/11/2766/001-002	Rp.
15.	REPITEND 250 mg plėvele dengtos tabletės	Levetiracetamas	Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija	LT/1/12/2795/001-006	Rp.
16.	REPITEND 500 mg plėvele dengtos tabletės	Levetiracetamas	Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija	LT/1/12/2795/007-012	Rp.
17.	REPITEND 750 mg plėvele dengtos tabletės	Levetiracetamas	Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija	LT/1/12/2795/013-018	Rp.
18.	Slesodex 10 mg burnoje disperguojamos tabletės	Escitalopramas	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/13/3333/016-030	Rp.
19.	Slesodex 15 mg burnoje disperguojamos tabletės	Escitalopramas	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/13/3333/031-045	Rp.
20.	Slesodex 20 mg burnoje disperguojamos tabletės	Escitalopramas	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/13/3333/046-060	Rp.
21.	Slesodex 5 mg burnoje disperguojamos tabletės	Escitalopramas	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/13/3333/001-015	Rp.
22.	TEVETEN PLUS 600 mg/12,5 mg plėvele dengtos tabletės	Eprosartanas/ Hidrochlorotiazidas	Abbott Laboratories GmbH, Vokietija	LT/1/06/0653/001-005	Rp.
23.	ULPRIX 20 mg skrandyje neirios tabletės	Pantoprazolas	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Čekija	LT/1/10/2029/001-014	Rp.
24.	ULPRIX 40 mg skrandyje neirios tabletės	Pantoprazolas	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Čekija	LT/1/10/2029/015-028	Rp.