



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

**ĮSAKYMAS
DĖL VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS PRIE LIETUVOS
RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS VIRŠININKO 2014 M.
RUGPJŪČIO 28 D. ĮSAKYMO NR. (1.4) 1A-822 „DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ
RINKODAROS PAŽYMĖJIMŲ GALIOJIMO PANAIKINIMO“ PAKEITIMO**

2014 m. spalio 15 d. Nr. (1.4)1A- (1.4)-1123
Vilnius

Atsižvelgdamas į rinkodaros teisės turėtojo Helixor Heilmittel GmbH & Co. KG 2014 m. spalio 10 d. raštą,

p a k e i č i u Vaistinių preparatų, dėl kurių rinkodaros pažymėjimų galiojimo panaikinimo rinkodaros teisės turėtojai pateikė oficialius prašymus, sąrašą, patvirtintą Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko 2014 m. rugpjūčio 28 d. įsakymu Nr. (1.4) 1A-822 „Dėl vaistinių preparatų rinkodaros pažymėjimų galiojimo panaikinimo“ (toliau – Sąrašas) ir pripažįstu netekusiais galios Sąrašo 6, 9, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 23, 25, 26, 27 punktus.

Viršininkas

Gintautas Barcys



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

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

2014 m. rugpjūčio 28 d. Nr. (1.4)1A- 822
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 homeopatinėlių vaistinių preparatų registravimo procedūros aprašo, supaprastintos tradicinių augalinių vaistinių preparatų registravimo procedūros aprašo, specialios homeopatinėlių 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. N u s t a t a u , kad šis įsakymas įsigalioja po dešimties darbo dienų nuo šio įsakymo pasirašymo dienos.
4. Šis įsakymas gali būti skundžiamas Lietuvos Respublikos administracinių bylų teisenos įstatymo nustatyta tvarka.

Viršininkas

Gintautas Barcys

PATVIRTINTA

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos
prie Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministerijos viršininko

2014 m. rugpjūčio 28 d. įsakymu Nr. (1.4)1A-822

**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.	DEPO-PROVERA 150 mg/ml injekcinė suspensija	Medroksiprogesteronas	Pfizer Enterprises SARL, Liuksemburgas	LT/1/97/0309/ 001-003	Rp.
2.	Ernethon 50 mg plėvele dengtos tabletės	Eplerenonas	Synthon BV., Nyderlandai	LT/1/13/3183/ 025-048	Rp.
3.	Ernethon 25 mg plėvele dengtos tabletės	Eplerenonas	Synthon BV., Nyderlandai	LT/1/13/3183/ 001-024	Rp.
4.	HELIXOR A 10 mg/ml injekcinis tirpalas	Europinių kėnių amalų (Viscum album ssp. abietis) skystasis ekstraktas (1:20)	HELIXOR Heilmittel GmbH & Co. KG, Vokietija	LT/1/04/0056/ 007-008	Rp.
5.	HELIXOR A 30 mg/ml injekcinis tirpalas	Europinių kėnių amalų (Viscum album ssp. abietis) skystasis ekstraktas (1:20)	HELIXOR Heilmittel GmbH & Co. KG, Vokietija	LT/1/04/0056/ 011-012	Rp.
7.	HELIXOR A 0,1 mg/ml injekcinis tirpalas	Europinių kėnių amalų (Viscum album ssp. abietis) skystasis ekstraktas (1:20)	HELIXOR Heilmittel GmbH & Co. KG, Vokietija	LT/1/04/0056/ 002	Rp.
8.	HELIXOR A 0,01 mg/ml injekcinis tirpalas	Europinių kėnių amalų (Viscum album ssp. abietis) skystasis ekstraktas (1:20)	HELIXOR Heilmittel GmbH & Co. KG, Vokietija	LT/1/04/0056/ 001	Rp.
12.	HELIXOR M 10 mg/ml injekcinis tirpalas	Obelių amalų (Viscum album ssp. mali) skystasis ekstraktas (1:20)	Helixor Heilmittel GmbH & Co. KG, Vokietija	LT/1/04/0057/ 007-008	Rp.

17.	HELIXOR M 0,1 mg/ml injekcinis tirpalas	Obelių amalų (Viscum album ssp. mali) skystasis ekstraktas (1:20)	Helixor Heilmittel GmbH & Co. KG, Vokietija	LT/1/04/0057/ 002	Rp.
18.	HELIXOR M 30 mg/ml injekcinis tirpalas	Obelių amalų (Viscum album ssp. mali) skystasis ekstraktas (1:20)	Helixor Heilmittel GmbH & Co. KG, Vokietija	LT/1/04/0057/ 011-012	Rp.
19.	HELIXOR M 0,01 mg/ml injekcinis tirpalas	Obelių amalų (Viscum album ssp. mali) skystasis ekstraktas (1:20)	Helixor Heilmittel GmbH & Co. KG, Vokietija	LT/1/04/0057/ 001	Rp.
20.	HELIXOR P 10 mg/ml injekcinis tirpalas	Pušų amalų (Viscum album ssp. pini) skystasis ekstraktas (1:20)	Helixor Heilmittel GmbH & Co. KG, Vokietija	LT/1/04/0058/ 007-008	Rp.
21.	HELIXOR P 30 mg/ml injekcinis tirpalas	Pušų amalų (Viscum album ssp. pini) skystasis ekstraktas (1:20)	Helixor Heilmittel GmbH & Co. KG, Vokietija	LT/1/04/0058/ 011-012	Rp.
22.	HELIXOR P 0,1 mg/ml injekcinis tirpalas	Pušų amalų (Viscum album ssp. pini) skystasis ekstraktas (1:20)	Helixor Heilmittel GmbH & Co. KG, Vokietija	LT/1/04/0058/ 002	Rp.
24.	HELIXOR P 0,01 mg/ml injekcinis tirpalas	Pušų amalų (Viscum album ssp. pini) skystasis ekstraktas (1:20)	Helixor Heilmittel GmbH & Co. KG, Vokietija	LT/1/04/0058/ 001	Rp.
28.	Xylo-Mepha 1 mg/ml nosies purškimas (tirpalas)	Ksilometazolino hidrochloridas	Mepha Lda., Portugalija	LT/1/08/1369/ 002	NeRp.
29.	Xylo-Mepha 0,5 mg/ml nosies purškimas (tirpalas)	Ksilometazolino hidrochloridas	Mepha Lda., Portugalija	LT/1/08/1369/ 001	NeRp.