



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

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

2014 m. rugpjūčio 7 d. Nr. (1.4)1A-686
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.
4. Šis įsakymas gali būti skundžiamas Lietuvos Respublikos administracinių bylų teisenos įstatymo nustatyta tvarka.

Viršininko pavaduotojas,
laikintai vykdamasis viršininko funkcijas

Žydrūnas Martinėnas

PATVIRTINTA

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos

prie Lietuvos Respublikos sveikatos

apsaugos ministerijos viršininko

2014 m. rugpjūčio 7 d. įsakymu Nr. (1.4)1A-686

**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.	Canephron 18 mg/ml geriamieji lašai (tirpalas)	Širdažolių žolės, gelsvių šaknų ir rozmarinų lapų mišinio (1:1:1) skystasis ekstraktas (1:56)	BIONORICA SE, Vokietija	LT/1/09/1795/003-004	NeRp.
2.	CLOPIDOGREL GSK 75 mg plėvele dengtos tabletės	Klopidogrelis	GlaxoSmithKline Lietuva, UAB, Lietuva	LT/1/10/2160/001-011	Rp.
3.	COLDREX Broncho sirupas	Gvajfenezinas/ Gliukozė/Melasa	GlaxoSmithKline Export Ltd., Jungtinė Karalystė	LT/1/99/0700/001	NeRp.
4.	Coldrex Laryplus 2,5 mg/1,2 mg kietosios pastilės	Heksilrezorcinolis/ Benzalkonio chloridas	GlaxoSmithKline Export Ltd., Jungtinė Karalystė	LT/1/99/0707/001-002	NeRp.
5.	Docetaxel Actavis 20 mg/0,5 ml koncentratas ir tirpiklis infuziniam tirpalui	Docetakselis	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/10/2071/001	Rp.
6.	Docetaxel Actavis 80 mg/2 ml koncentratas ir tirpiklis infuziniam tirpalui	Docetakselis	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/10/2071/002	Rp.
7.	LULINA 3 mg/0,03 mg plėvele dengtos tabletės	Drospirenonas/ Etinilestradiolis	Gedeon Richter Plc, Vengrija	LT/1/11/2543/001-004	Rp.
8.	Megestrol PharmaSwiss 40 mg/ml geriamoji suspensija	Megestrol acetate	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/11/2508/001	Rp.
9.	Olmesartan Medoxomil Teva 10 mg plėvele dengtos tabletės	Olmesartanas medoksomilis	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/10/2077/001-006	Rp.

10.	Olmesartan Medoxomil Teva 20 mg plėvele dengtos tabletės	Olmesartanas medoksomilis	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/10/2077/ 007-012	Rp.
11.	Olmesartan Medoxomil Teva 40 mg plėvele dengtos tabletės	Olmesartanas medoksomilis	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/10/2077/ 013-018	Rp.
12.	Oxaliplatin Kabi 5 mg/ml milteliai infuziniam tirpalui	Oksaliplatina	Fresenius Kabi Oncology Plc, Jungtinė Karalystė	LT/1/10/1980/ 001-002	Rp.
13.	Quetiapine GSK 200 mg plėvele dengtos tabletės	Kvetiapinas	GlaxoSmithKline Lietuva, UAB, Lietuva	LT/1/11/2550/ 001-005	Rp.
14.	Rabelinz 10 mg skrandyje neirios tabletės	Rabeprazolo natrio druska	Alchemia Limited, Jungtinė Karalystė	LT/1/10/2353/ 001-012	Rp.
15.	Rabelinz 20 mg skrandyje neirios tabletės	Rabeprazolo natrio druska	Alchemia Limited, Jungtinė Karalystė	LT/1/10/2353/ 013-024	Rp.
16.	Refortan 60 mg/ml infuzinis tirpalas	Hidroksietilo krakmolas	Berlin Chemie Menarini Baltic, UAB, Lietuva	LT/1/97/2990/ 001-002	Rp.
17.	Refortan Plus 100 mg/ml infuzinis tirpalas	Hidroksietilo krakmolas	Berlin Chemie Menarini Baltic, UAB, Lietuva	LT/1/97/2991/ 001-002	Rp.
18.	Ropinirole Orion 0,25 mg plėvele dengtos tabletės	Ropinirolis	Orion Corporation, Suomija	LT/1/08/1320/ 001-002	Rp.
19.	Stabisol 60 mg/ml infuzinis tirpalas	Hidroksietilo krakmolas	Berlin Chemie Menarini Baltic, UAB, Lietuva	LT/1/97/2992/ 001-002	Rp.
20.	TAXEGIS 20 mg koncentratas ir tirpiklis infuziniam tirpalui	Docetakselis	EGIS Pharmaceuticals PLC, Vengrija	LT/1/11/2461/ 001	Rp.
21.	TAXEGIS 80 mg koncentratas ir tirpiklis infuziniam tirpalui	Docetakselis	EGIS Pharmaceuticals PLC, Vengrija	LT/1/11/2461/ 002	Rp.
22.	Vancomycin PharmaSwiss 1000 mg milteliai infuziniam tirpalui	Vankomicinas	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/10/2245/ 003-004	Rp.
23.	Vancomycin PharmaSwiss 500 mg milteliai infuziniam tirpalui	Vankomicinas	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/10/2245/ 001-002	Rp.
24.	Zantac 150 mg plėvele dengtos tabletės	Ranitidinas	GlaxoSmithKline Lietuva, UAB, Lietuva	LT/1/94/0607/ 001-002	NeRp.

25.	Zantac 150 mg šnypščiosios tabletės	Ranitidinas	GlaxoSmithKline Lietuva, UAB, Lietuva	LT/1/94/0607/ 003-005	NeRp.
-----	--	-------------	---	--------------------------	-------
