



**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.
GRUODŽIO 22 D. ĮSAKYMO NR. (1.4)1A-1430 „DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ
RINKODAROS PAŽYMĖJIMŲ GALIOJIMO PANAIKINIMO“ PAKEITIMO**

2015 m. sausio 14 d. Nr. (1.4)1A- 68
Vilnius

Atsižvelgdamas į tai, kad rengiant įsakymą buvo padaryta klaida,
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. gruodžio 22 d. įsakymu Nr. (1.4) 1A-1430 „Dėl vaistinių preparatų rinkodaros pažymėjimų galiojimo panaikinimo“ (toliau – Įsakymas), ir pripažįstu netekusiu galios 14 punktą nuo Įsakymo priėmimo dienos.

Viršininkas

Gintautas Barcys



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

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

2014 m. gruodžio 22 d. Nr. (1.4)1A- 1430
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. P a n a i k i n u 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. gruodžio 22 d. įsakymu Nr. (1.4)1A- 1430

**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.	Alenotop 70 mg tabletės	Alendrono rūgštis	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/07/0675/001-005	Rp.
2.	Amoxicillin MIP [Amoxicillin CNP Pharma] 750 mg tabletės	Amoksicilinas	MIP Pharma GmbH, Vokietija	LT/1/12/2845/003-004	Rp.
3.	Azimepha 250 mg plėvele dengtos tabletės	Azitromicinas	Mepha Lda., Portugalija	LT/1/08/1064/001-004	Rp.
4.	Azimepha 500 mg plėvele dengtos tabletės	Azitromicinas	Mepha Lda., Portugalija	LT/1/08/1064/005-010	Rp.
5.	Binoda 150 mg plėvele dengtos tabletės	Kapecitabinas	ALFRED E.TIEFENBACHER (GmbH & Co. KG), Vokietija	LT/1/12/3152/001	Rp.
6.	Binoda 500 mg plėvele dengtos tabletės	Kapecitabinas	ALFRED E.TIEFENBACHER (GmbH & Co. KG), Vokietija	LT/1/12/3152/002	Rp.
7.	Ceftazidime Actavis 1 g milteliai injekciniam tirpalui	Ceftazidimas	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/09/1551/001-003	Rp.
8.	Ceftazidime Actavis 2 g milteliai infuziniam tirpalui	Ceftazidimas	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/09/1551/004-006	Rp.
9.	Cefuroxime Actavis 1500 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui	Cefuroksimas	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/10/2333/001-006	Rp.
10.	Cipramil 20 mg plėvele dengtos tabletės	Citalopramas	H.Lundbeck A/S, Danija	LT/1/97/2290/001	Rp.

Eil Nr.	Vaistinio preparato pavadinimas	Bendrinis pavadinimas	Rinkodaros teisės turėtojas	Rinkodaros pažymėjimo numeris	Klasifikavimas
11.	Cisordinol 25 mg plėvele dengtos tabletės	Zukloptiksolis	H.Lundbeck A/S, Danija	LT/1/98/2199/003	Rp.
12.	Citalopram-Teva 10 mg plėvele dengtos tabletės	Citalopramas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/06/0576/001-009, 028	Rp.
13.	Clindamycin-MIP 150 mg plėvele dengtos tabletės	Klindamicinas	MIP Pharma GmbH, Vokietija	LT/1/03/3005/001-004	Rp.
15.	Co-Perindalon 4 mg/1,25 mg tabletės	tert-butilamino perindoprilis/Indapamidas	Sandoz d.d., Slovėnija	LT/1/12/3077/011-020	Rp.
16.	Co-Perindalon 2 mg/0,625 mg tabletės	tert-butilamino perindoprilis/Indapamidas	Sandoz d.d., Slovėnija	LT/1/12/3077/001-010	Rp.
17.	Docetaxel Sandoz 10 mg/ml koncentratas infuziniam tirpalui	Docetakselis	Sandoz d.d., Slovėnija	LT/1/11/2609/001-003	Rp.
18.	Doxorubicin Actavis 10 mg milteliai injekciniam tirpalui	Doksorubicinas	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/10/1947/001	Rp.
19.	Doxorubicin Actavis 50 mg milteliai injekciniam tirpalui	Doksorubicinas	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/10/1947/002	Rp.
20.	Ebetrex 10 mg/ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte	Metotreksatas	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG, Austrija	LT/1/09/1813/001-012	Rp.
21.	Escitalopram ratiopharm 10 mg burnoje disperguojamos tabletės	Escitalopramas	ratiopharm GmbH, Vokietija	LT/1/13/3381/001-011	Rp.
22.	Escitalopram ratiopharm 20 mg burnoje disperguojamos tabletės	Escitalopramas	ratiopharm GmbH, Vokietija	LT/1/13/3381/012-022	Rp.
23.	Fluanxol 0,5 mg dengtos tabletės	Flupentiksolis	H.Lundbeck A/S, Danija	LT/1/98/0086/001	Rp.
24.	Fludarabine Actavis 50 mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui	Fludarabinas	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/08/1117/001-002	Rp.
25.	Fosinopril/ HCT-Teva 20 mg/12,5mg tabletės	Fosinoprilis/ Hidrochlorotiazidas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/07/0693/001-009	Rp.
26.	Fosinopril-Teva 10 mg tabletės	Fosinoprilis	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/05/0314/001-006, 015, 017	Rp.

Eil Nr.	Vaistinio preparato pavadinimas	Bendrinis pavadinimas	Rinkodaros teisės turėtojas	Rinkodaros pažymėjimo numeris	Klasifikavimas
27.	Gemcitabine Teva 1000 mg milteliai infuziniam tirpalui	Gemcitabinas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/10/2009/004-006	Rp.
28.	Gemcitabine Teva 200 mg milteliai infuziniam tirpalui	Gemcitabinas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/10/2009/001-003	Rp.
29.	Gemcitabine Teva 2000 mg milteliai infuziniam tirpalui	Gemcitabinas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/10/2009/007-009	Rp.
30.	Granisetron Teva 1 mg/ml koncentratas injekciniam ar infuziniam tirpalui	Granisetronas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/08/1155/001-006	Rp.
31.	Imatinib Teva Pharma 100 mg plėvele dengtos tabletės	Imatinibas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/13/3469/001-006	Rp.
32.	Imatinib Teva Pharma 400 mg plėvele dengtos tabletės	Imatinibas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/13/3469/007-010	Rp.
33.	Irbesartan Actavis 300 mg plėvele dengtos tabletės	Irbesartanas	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/09/1699/021-030	Rp.
34.	Latanoprost/Timolol Teva 50 mikrogramų/5 mg/ml akių lašai (tirpalas)	Latanoprostas/ Timololis	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/12/2836/001-003	Rp.
35.	Lendrate 70 mg tabletės	Alendrono rūgštis	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/08/1361/001-003	Rp.
36.	Letrozole Teva 2,5 mg plėvele dengtos tabletės	Letrozolas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/10/2020/001-012	Rp.
37.	NAZOL 0,5 mg/ml nosies purškalo (tirpalas)	Oksimetazolas	Bayer UAB, Lietuva	LT/1/98/0708/001-002	NeRp.
38.	Nebivolol-Teva 5 mg tabletės	Nebivololis	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/07/0834/001-012	Rp.
39.	Nurofen Ultra Express 200 mg minkštosios kapsulės	Ibuprofenas	Reckitt Benckiser (Poland) S.A., Lenkija	LT/1/97/0271/004-012	NeRp.
40.	Olanzapine Polpharma 10 mg burnoje disperguojamos tabletės	Olanzapinas	Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija	LT/1/11/2425/004-006	Rp.

Eil Nr.	Vaistinio preparato pavadinimas	Bendrinis pavadinimas	Rinkodaros teisės turėtojas	Rinkodaros pažymėjimo numeris	Klasifikavimas
41.	Olanzapine Polpharma 15 mg burnoje disperguojamos tabletės	Olanzapinas	Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija	LT/1/11/2425/007-009	Rp.
42.	Olanzapine Polpharma 20 mg burnoje disperguojamos tabletės	Olanzapinas	Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija	LT/1/11/2425/010-012	Rp.
43.	Olanzapine Polpharma 5 mg burnoje disperguojamos tabletės	Olanzapinas	Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija	LT/1/11/2425/001-003	Rp.
44.	Omepr Uno 10 mg skrandyje neirios kietosios kapsulės	Omeprazolas	Sandoz Pharmaceuticals d.d., Slovėnija	LT/1/12/2884/001-009	NeRp.
45.	Oxaliplatin Actavis 5 mg/ml milteliai infuziniam tirpalui	Oksaliplatina	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/08/0997/001-002	Rp.
46.	Oxcarbazepine Teva 150 mg plėvele dengtos tabletės	Okскарbazepinas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/09/1682/001-008	Rp.
47.	Piperacillin/Tazobactam Actavis 2 g/0,25 g milteliai infuziniam tirpalui	Piperacilinas/Tazobaktamas	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/09/1824/001-002	Rp.
48.	Piperacillin/Tazobactam Actavis 4 g/0,5 g milteliai infuziniam tirpalui	Piperacilinas/Tazobaktamas	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/09/1824/003-004	Rp.
49.	Quetiapine Teva 150 mg pailginto atpalaidavimo tabletės	Kvetiapinas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/12/2794/041-050	Rp.
50.	Quetiapine Teva 200 mg pailginto atpalaidavimo tabletės	Kvetiapinas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/12/2794/011-020	Rp.
51.	Quetiapine Teva 300 mg pailginto atpalaidavimo tabletės	Kvetiapinas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/12/2794/021-030	Rp.
52.	Quetiapine Teva 400 mg pailginto atpalaidavimo tabletės	Kvetiapinas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/12/2794/031-040	Rp.
53.	Quetiapine Teva 50 mg pailginto atpalaidavimo tabletės	Kvetiapinas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/12/2794/001-010	Rp.

Eil Nr.	Vaistinio preparato pavadinimas	Bendrinis pavadinimas	Rinkodaros teisės turėtojas	Rinkodaros pažymėjimo numeris	Klasifikavimas
54.	Radedorm 5 mg tabletės	Nitrazepamas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/96/3043/001	Rp.
55.	Ramipril HCT Actavis 2,5 mg/12,5 mg tabletės	Ramiprilis/ Hidrochlorotiazidas	Actavis Nordic A/S, Danija	LT/1/05/0311/001-018	Rp.
56.	Ramipril HCT Actavis 5 mg/25 mg tabletės	Ramiprilis/ Hidrochlorotiazidas	Actavis Nordic A/S, Danija	LT/1/05/0311/019-036	Rp.
57.	Roferon-A 4,5 milijonai tarptautinių vienetų (TV)/0,5 ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte	Interferonas alfa-2a	Roche Lietuva, UAB, Lietuva	LT/1/05/0275/006-010	Rp.
58.	Roferon-A 6 milijonai tarptautinių vienetų (TV)/0,5 ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte	Interferonas alfa-2a	Roche Lietuva, UAB, Lietuva	LT/1/05/0275/011-015	Rp.
59.	Roferon-A 9 milijonai tarptautinių vienetų (TV)/0,5 ml injekcinis tirpalas užpildytame švirkšte	Interferonas alfa-2a	Roche Lietuva, UAB, Lietuva	LT/1/05/0275/016-020	Rp.
60.	Ropinirole Actavis 2 mg pailginto atpalaidavimo tabletės	Ropinirolis	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/12/2956/001-007	Rp.
61.	Ropinirole Actavis 4 mg pailginto atpalaidavimo tabletės	Ropinirolis	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/12/2956/008-014	Rp.
62.	Ropinirole Actavis 8 mg pailginto atpalaidavimo tabletės	Ropinirolis	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/12/2956/015-021	Rp.
63.	Rosuvastatin Teva 40 mg plėvele dengtos tabletės	Rozuvastatinas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/10/1977/031-040	Rp.
64.	Rosuvastatin Teva 5 mg plėvele dengtos tabletės	Rozuvastatinas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/10/1977/001-010	Rp.
65.	Simgal 10 mg plėvele dengtos tabletės	Simvastatinas	TEVA Czech Industries s.r.o., Čekija	LT/1/2000/222/8/001	Rp.

Eil Nr.	Vaistinio preparato pavadinimas	Bendrinis pavadinimas	Rinkodaros teisės turėtojas	Rinkodaros pažymėjimo numeris	Klasifikavimas
66.	Spironolactone Orion 100 mg tabletės	Spironolaktonas	Orion Corporation, Suomija	LT/1/12/2842/005-006, 010	Rp.
67.	Tevanate 70 mg tabletės	Alendrono rūgštis	Teva Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/06/0515/001-006	Rp.
68.	Xantrazol 20 mg skrandyje neirios tabletės	Omeprazolas	Bayer, UAB, Lietuva	LT/1/12/2844/001-002	NeRp.
69.	ZEMERTINEX 10 mg burnoje disperguojamos tabletės	Memantino hidrochloridas	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/13/3431/005-008	Rp.
70.	ZEMERTINEX 10 mg plėvele dengtos tabletės	Memantino hidrochloridas	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/13/3432/005-008	Rp.
71.	ZEMERTINEX 15 mg burnoje disperguojamos tabletės	Memantino hidrochloridas	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/13/3431/009-012	Rp.
72.	ZEMERTINEX 15 mg plėvele dengtos tabletės	Memantino hidrochloridas	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/13/3432/009-012	Rp.
73.	ZEMERTINEX 20 mg burnoje disperguojamos tabletės	Memantino hidrochloridas	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/13/3431/013-016	Rp.
74.	ZEMERTINEX 20 mg plėvele dengtos tabletės	Memantino hidrochloridas	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/13/3432/013-016	Rp.
75.	ZEMERTINEX 5 mg burnoje disperguojamos tabletės	Memantino hidrochloridas	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/13/3431/001-004	Rp.
76.	ZEMERTINEX 5 mg plėvele dengtos tabletės	Memantino hidrochloridas	PharmaSwiss Česka republika s.r.o., Čekija	LT/1/13/3432/001-004	Rp.
77.	Žmogaus protrombino kompleksas NKC milteliai ir tirpiklis infuziniam tirpalui	Žmogaus II koaguliacijos faktorius/ Žmogaus VII koaguliacijos faktorius/ Žmogaus IX koaguliacijos faktorius/ Žmogaus X koaguliacijos faktorius	Nacionalinis kraujo centras VŠĮ, Lietuva	LT/1/08/1275/001	Rp.