



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

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

2014 m. balandžio 28 d. Nr. (1.4) 1A- 409
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 28 d. įsakymu Nr. (1.4)1A-409

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

Eil. Nr.	Vaistinio preparato pavadinimas	Bendrinis pavadinimas	Rinkodaros pažymėjimo turėtojas	Rinkodaros pažymėjimo numeris	Klasifikavimas
1.	Actilyse 2 mg milteliai ir tirpiklis injekciniam/infuziniam tirpalui	Alteplazė	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vokietija	LT/1/96/0844/002	Rp.
2.	Bisolpront 200 mg/30 mg plėvele dengtos tabletės	Ibuprofenas/ Pseudoefedrinas	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vokietija	LT/1/12/3049/001-002	NeRp.
3.	Cladronate 35 mg plėvele dengtos tabletės	Natrio rizedronatas	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/10/2304/015-020	Rp.
4.	Concor AM 10 mg/5 mg tabletės	Bizoprololio fumaratas/ Amlodipinas	Merck KGaA, Vokietija	LT/1/11/2380/009-012	Rp.
5.	Concor AM 10 mg/10 mg tabletės	Bizoprololio fumaratas/ Amlodipinas	Merck KGaA, Vokietija	LT/1/11/2380/013-016	Rp.
6.	Concor AM 5 mg/5 mg tabletės	Bizoprololio fumaratas/ Amlodipinas	Merck KGaA, Vokietija	LT/1/11/2380/001-004	Rp.
7.	Concor AM 5 mg/10 mg tabletės	Bizoprololio fumaratas/ Amlodipinas	Merck KGaA, Vokietija	LT/1/11/2380/005-008	Rp.
8.	Gliclazide Actavis 30 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės	Gliklazidas	Actavis Group PTC ehf., Islandija	LT/1/10/2073/001-014	Rp.
9.	Ibuprofen Mepha 200 mg plėvele dengtos tabletės	Ibuprofenas	Mepha Lda., Portugalija	LT/1/12/2963/001-003	NeRp./Rp.
10.	Kozylex 15 mg burnoje disperguojamos tabletės	Olanzapinas	Portfarma ehf., Islandija	LT/1/10/2006/015-021	Rp.
11.	Kozylex 5 mg burnoje disperguojamos tabletės	Olanzapinas	Portfarma ehf., Islandija	LT/1/10/2006/001-007	Rp.

12.	Kozylex 20 mg burnoje disperguojamos tabletės	Olanzapinas	Portfarma ehf., Islandija	LT/1/10/2006/022-028	Rp.
13.	Kozylex 10 mg burnoje disperguojamos tabletės	Olanzapinas	Portfarma ehf., Islandija	LT/1/10/2006/008-014	Rp.
14.	Lazapix 2,5 mg plėvele dengtos tabletės	Olanzapinas	Portfarma ehf., Islandija	LT/1/10/2010/001-004	Rp.
15.	Lazapix 7,5 mg plėvele dengtos tabletės	Olanzapinas	Portfarma ehf., Islandija	LT/1/10/2010/009-012	Rp.
16.	Lazapix 20 mg plėvele dengtos tabletės	Olanzapinas	Portfarma ehf., Islandija	LT/1/10/2010/022-025	Rp.
17.	Lazapix 15 mg plėvele dengtos tabletės	Olanzapinas	Portfarma ehf., Islandija	LT/1/10/2010/018-021	Rp.
18.	Lazapix 5 mg plėvele dengtos tabletės	Olanzapinas	Portfarma ehf., Islandija	LT/1/10/2010/005-008	Rp.
19.	Lazapix 10 mg plėvele dengtos tabletės	Olanzapinas	Portfarma ehf., Islandija	LT/1/10/2010/013-017	Rp.
20.	Normelox 7,5 mg tabletės	Meloksikamas	Norameda UAB, Lietuva	LT/1/07/0719/001-002	Rp.
21.	Orlistat Teva 120 mg kietosios kapsulės	Orlistatas	TEVA Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/11/2676/007-009, 011-013	Rp.
22.	Remifentanil Chiesi [Remifentanil Torrex] 1 mg milteliai injekcinio ar infuzinio tirpalo koncentratui	Remifentanilis	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Austrija	LT/1/10/2277/001	Rp.
23.	Remifentanil Chiesi [Remifentanil Torrex] 5 mg milteliai injekcinio ar infuzinio tirpalo koncentratui	Remifentanilis	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Austrija	LT/1/10/2277/003	Rp.
24.	Remifentanil Chiesi [Remifentanil Torrex] 2 mg milteliai injekcinio ar infuzinio tirpalo koncentratui	Remifentanilis	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Austrija	LT/1/10/2277/002	Rp.