



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

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

2024 m. kovo 19 d. Nr. (1.4E)1A-209  
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 9 straipsnio 2 dalimi ir Vaistinių preparatų registravimo taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. liepos 10 d. įsakymu Nr. V-596 „Dėl Vaistinių preparatų registravimo 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 registravimo taikant savitarpio pripažinimo ir decentralizuotą procedūras aprašo, Vaistinių preparatų analitinių, farmakotoksikologinių ir klinikinių tyrimų standartų ir protokolų, Vaistinių preparatų pakuotės ženklinimo ir pakuotės lapelio reikalavimų aprašo, Pagalbinių medžiagų, kurios turi būti nurodomos ant vaistinio preparato pakuotės ir pakuotės lapelyje, sąrašo, Teisės į vaistinio preparato registraciją perleidimo kitam asmeniui tvarkos aprašo patvirtinimo“, 50 punktu:

1. T v i r t i n u Vaistinių preparatų, dėl kurių registracijos pažymėjimų galiojimo panaikinimo registruotojai pateikė oficialius prašymus, sąrašą (pridedama).
2. P a n a i k i n u vaistinių preparatų registracijos pažymėjimų galiojimą šio įsakymo 1 punkte nurodytiems vaistiniams preparatams.
3. Šis įsakymas per vieną mėnesį po paskelbimo gali būti skundžiamas Lietuvos Respublikos ikiteisminio administracinių ginčų nagrinėjimo tvarkos įstatymo nustatyta tvarka Lietuvos administracinių ginčų komisijai arba Lietuvos Respublikos administracinių bylų teisenos įstatymo nustatyta tvarka Vilniaus apygardos administraciniam teismui.

Viršininkas

Gytis Andrulionis



**STATE MEDICINES CONTROL AGENCY  
UNDER THE MINISTRY OF HEALTH OF THE REPUBLIC OF LITHUANIA**

**ORDER OF THE DIRECTOR  
FOR WITHDRAWAL OF THE MARKETING AUTHORIZATION OF THE MEDICINAL  
PRODUCTS**

March 19, 2024, No. (1.4E)1A-209

Vilnius

Pursuant to Part 2 of Article 9 of the Law on Pharmacy of the Republic of Lithuania and Article 50 of The Order on Approval of the Description of the Rules for Granting Marketing Authorisation of Medicinal Products, Description of Simplified Procedure for the Authorisation of Homeopathic Medicinal Products, Description of Simplified Procedure for the Authorisation of Traditional Herbal Medicinal Products, Description of Granting Marketing Authorisation of Medicinal Products by Applying Mutual Recognition and Decentralised Procedures, Description of Analytical, Pharmacotoxicological and Clinical Trial Standards and Protocols for Medicinal Products, Description of Requirements for Labelling and Package Leaflet of Medicinal Products, the List of Excipients to be Indicated on the Package And Package Leaflet of the Medicinal Product, Description of the Order for Transferring Marketing Authorisation Right to Another Person, approved by the Order of the Minister of Health of the Republic of Lithuania No. V-596 (10 July, 2007),

1. I approve the List of the medicinal products which marketing authorization was withdrawn ( attached).

2. I revoke the certificates of the medicinal products referred to in Paragraph 1 of this Order.

3. This Order within one month after publication may be appealed to the Lithuanian Administrative Disputes Commission in accordance with the procedure established by the Law on Pre-trial Administrative Disputes of the Republic of Lithuania or to the Vilnius Regional Administrative Court in accordance with the procedure established by the Law on Administrative Proceedings of the Republic of Lithuania.

Director

Gytis Andrulionis

**PATVIRTINTA/APPROVED**

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos  
Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko  
2024 m. kovo 19 d. įsakymu Nr. (1.4E)1A-209

**VAISTINIŲ PREPARATŲ, DĖL KURIŲ REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMŲ GALIOJIMO  
PANAIKINIMO REGISTRUOTOJAI PATEIKĖ OFICIALIUS PRAŠYMUS, SĄRAŠAS****LIST OF THE MEDICINAL PRODUCTS FOR WHICH MARKETING  
AUTHORIZATION'S HOLDERS SUBMITTED FORMAL REQUESTS REGARDING  
WIHDRAWAL**

<b>Eil. Nr.</b>	<b>Preparato (sugalvotas) pavadinimas <i>Invented name</i></b>	<b>Bendrinis pavadinimas <i>Common name</i></b>	<b>Registruotojas, valstybė <i>Marketing authorisation holder, country</i></b>	<b>Registracijos pažymėjimo numeris <i>Marketing authorisation number</i></b>	<b>Klasifi- kavimas <i>Legal status for supply</i></b>
1.	Cinacalcet Teva 30 mg plėvele dengtos tabletės	Cinacalcetas	Teva B.V., Nyderlandai	LT/1/16/3871/001- LT/1/16/3871/009; LT/1/16/3871/028- LT/1/16/3871/029	Rp.
2.	Cinacalcet Teva 60 mg plėvele dengtos tabletės	Cinacalcetas	Teva B.V., Nyderlandai	LT/1/16/3871/010- LT/1/16/3871/018; LT/1/16/3871/030- LT/1/16/3871/031	Rp.
3.	Cinacalcet Teva 90 mg plėvele dengtos tabletės	Cinacalcetas	Teva B.V., Nyderlandai	LT/1/16/3871/019- LT/1/16/3871/027; LT/1/16/3871/032- LT/1/16/3871/033	Rp.
4.	CoCodamol 60 mg/1000 mg plėvele dengtos tabletės	Kodeino fosfatas hemihidratas/ Paracetamolis	Teva B.V., Nyderlandai	LT/1/15/3762/012- LT/1/15/3762/022; LT/1/15/3762/025	Rp.
5.	Escitalopram Teva 10 mg plėvele dengtos tabletės	Escitalopramas	Teva Pharma B.V., Nyderlandai	LT/1/09/1541/001- LT/1/09/1541/018; LT/1/09/1541/055- LT/1/09/1541/057; LT/1/09/1541/061	Rp.
6.	Indapamide Actavis 1,5 mg pailginto atpalaidavimo tabletės	Indapamidas	Teva B.V., Nyderlandai	LT/1/08/1269/001- LT/1/08/1269/009	Rp.
7.	Olfen Lactab 50 mg skrandyje neirios dengtos tabletės	Diklofenako natrio druska	Teva B.V., Nyderlandai	LT/1/96/0391/005	Rp.
8.	Sitagliptin Teva 25 mg plėvele dengtos tabletės	Sitagliptinas	Teva B.V., Nyderlandai	LT/1/16/3980/001- LT/1/16/3980/020; LT/1/16/3980/041- LT/1/16/3980/042	Rp.