



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ TIEKIMO RINKAI UŽDRAUDIMO IR ATŠAUKIMO IŠ  
RINKOS**

2025 m. d. Nr.  
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 67 straipsnio 1 dalies 5 punktu ir 2 dalimi bei atsižvelgdama į tai, kad didmeninio platinimo licencijos turėtojas UAB Niromed, nesilaikė lygiagretaus importo leidimo sąlygų, lygiagrečiai importuotinus vaistinius preparatus tiekdamas ne iš eksportuojančios valstybės, o neteisėtai importuodamas iš trečiosios šalies, kas buvo nustatyta Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Tarnyba) Rinkos priežiūros skyriaus 2025 m. balandžio 29-30 d. atlikto tikslinio vaistinių preparatų didmeninio platinimo licencijos turėtojo UAB Niromed patikrinimo metu, kaip nurodoma Tarnybos Rinkos priežiūros skyriaus 2025 m. gegužės 30 d. Geros platinimo praktikos patikrinimo pažymoje Nr. 5F-19:

**1. Į p a r e i g o j u :**

1.1. didmeninio platinimo įmonės, vaistinės veiklos licencijos turėtojus bei asmens sveikatos priežiūros įstaigas, neturinčius vaistinių, nutraukti šių vaistinių preparatų tiekimą Lietuvos rinkai, įskaitant išdavimą (pardavimą) gyventojams ir nedelsiant atšaukti pirmiau nurodytas vaistinių preparatų serijas iš rinkos:

1.1.1. SALBUTAMOL EIPICO 2 mg/5 ml sirupas 125 ml ir dozavimo taurelė N1 (lygiagretaus importo leidimo turėtojas UAB Niromed, Lietuva, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1766/001) serijos 2307143, 2500936 ir 2307142;

1.1.2. EPICOCILLIN 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui N1 (lygiagretaus importo leidimo turėtojas UAB Niromed, Lietuva, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1831/001) serija 2501113;

1.1.3. GENTAMICINA EIPICO 40mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas 2 ml N3 (lygiagretaus importo leidimo turėtojas UAB Niromed, Lietuva, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/22/1767/001) serija 2404833;

1.1.4. CIPROCIN 500 mg plėvele dengtos tabletės N10 (lygiagretaus importo leidimo turėtojas UAB Niromed, Lietuva, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2268/001) serijos 2400101 ir 2500941;

1.1.5. CEFOTAX 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui flakonai miltelių ir ampulė tirpiklio (5 ml) N1 (lygiagretaus importo leidimo turėtojas UAB Niromed, Lietuva, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1892/001) serija 2407417;

1.1.6. EPITRIM 200 mg/40 mg/5 ml geriamoji suspensija 100 ml N1 (lygiagretaus importo leidimo turėtojas UAB Niromed, Lietuva, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/24/2266/001) serija 2307135;

1.2. didmeninio platinimo licencijos turėtojus, platinusius šio įsakymo 1.1 papunktyje nurodytus vaistinius preparatus Lietuvos Respublikoje, pateikti Tarnybai ataskaitas apie šio įsakymo 1.1 papunktyje nurodytų vaistinių preparatų serijų atšaukimą iš rinkos.

2. P a v e d u Tarnybos Rinkos priežiūros skyriui kontroliuoti šio įsakymo vykdymą.

3. Šis įsakymas per vieną mėnesį nuo jo paskelbimo dienos 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 Regionų administraciniam teismui.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė

Parengė  
Rinkos priežiūros skyriaus vyresnioji patarėja

D. Leleckaitė

DETALŪS METADUOMENYS	
Dokumento sudarytojas (-ai)	Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos
Dokumento pavadinimas (antraštė)	DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ TIEKIMO RINKAI UŽDRAUDIMO IR ATŠAUKIMO IŠ RINKOS
Dokumento registracijos data ir numeris	2025-06-04 02:39:22 PM GMT+03:00 Nr. (1.4E)1A-707;
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
El. parašas	
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Dovilė Marcinkė; pareigos: Viršininkas
Parašo sukūrimo data ir laikas	2025-06-04 02:56:23 PM GMT+03:00
Parašo formatas	XadesT
Laiko žymoje nurodytas laikas	6/4/2025 2:56:31 PM
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA ECC
Sertifikato galiojimo laikas	8/20/2024 8:28:56 AM iki 8/19/2028 8:28:56 AM
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	0
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	0
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Dokumentų valdymo sistema LABBIS
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Atitinka specifikacijos keliamus reikalavimus. Visi dokumente esantys elektroniniai parašai galioja (2025-06-04 02:56:23 PM GMT+03:00)
Elektroninio dokumento nuorašo atspausdinimo data ir ją atspausdinęs darbuotojas	2025-06-04 atspausdino Diana Leleckaitė