



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

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

2025 m. spalio 30 d. Nr. (1.4E)1A-1506  
Vilnius

Vadovaudamasi 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 ženklavimo 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 Regionų administraciniam teismui.

Viršininko pavaduotoja, laikinai vykdanči  
viršininko funkcijas

Jurgita Stirblienė



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

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

October 30, 2025, No. (1.4E)1A-1506

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 authorisation 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 Regional Administrative Court in accordance with the procedure established by the Law on Administrative Proceedings of the Republic of Lithuania.

Acting Director

Jurgita Stirblienė

**PATVIRTINTA/APPROVED**

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos  
prie Lietuvos Respublikos sveikatos  
apsaugos ministerijos viršininko  
2025 m. spalio 30 d. įsakymu Nr. (1.4E)1A-1506

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

<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.	Abacavir/Lamivudine Zentiva 600 mg/300 mg plėvele dengtos tabletės	Abakaviras/La mivudinas	Zentiva k.s., Čekija	LT/1/20/4586/001	Rp.
2.	ACETYLSALICYLIC ACID GRINDEKS 500 mg tabletės	Acetilsalicilo rūgštis	AS Grindeks, Latvija	LT/1/08/1163/001- LT/1/08/1163/002	Nerp.
3.	Agomelatine Viatris 25 mg plėvele dengtos tabletės	Agomelatinas	Viatris Limited, Airija	LT/1/18/4259/001- LT/1/18/4259/008	Rp.
4.	Alendronic Acid/Colecalciferol Viatris 70 mg/2 800 TV tabletės	Alendrono rūgštis/ Kolekalciferolis	Viatris Limited, Airija	LT/1/18/4312/001- LT/1/18/4312/002	Rp.
5.	Alendronic Acid/Colecalciferol Viatris 70 mg/5 600 TV tabletės	Alendrono rūgštis/ Kolekalciferolis	Viatris Limited, Airija	LT/1/18/4313/001- LT/1/18/4313/002	Rp.
6.	ARTIZIA 75 mikrogramai/ 20 mikrogramų dengtos tabletės	Gestodenas/ Etinilestradiolis	Zentiva k.s., Čekija	LT/1/10/1832/001- LT/1/10/1832/002	Rp.
7.	Berlipril 5 mg tabletės	Enalaprilio maleatas	Berlin-Chemie AG, Vokietija	LT/1/95/1056/001- LT/1/95/1056/004	Rp.
8.	BICALUTAMIDE GRINDEKS 50 mg plėvele dengtos tabletės	Bikalutamidas	AS Grindeks, Latvija	LT/1/10/2007/001- LT/1/10/2007/008	Rp.
9.	BROMHEXINE- GRINDEKS 4 mg/5 ml sirupas	Bromheksinas	AS Grindeks, Latvija	LT/1/97/1714/003	Nerp.

<b>Eil. Nr.</b>	<b>Preparato (sugalvotas) pavadinimas</b> <i>Invented name</i>	<b>Bendrinis pavadinimas</b> <i>Common name</i>	<b>Registruotojas, valstybė</b> <i>Marketing authorisation holder, country</i>	<b>Registracijos pažymėjimo numeris</b> <i>Marketing authorisation number</i>	<b>Klasifikavimas</b> <i>Legal status for supply</i>
10.	Drospirenone/ Ethinylestradiol Bayer 3 mg/0,03 mg plėvele dengtos tabletės	Drospirenonas/ Etinilestradiolis	Bayer AG, Vokietija	LT/1/01/2564/001	Rp.
11.	Dutasteride/ Tamsulosin Viatris 0,5 mg/0,4 mg kietosios kapsulės	Dutasteridas/ Tamsulozino hidrochloridas	Viatris Limited, Airija	LT/1/19/4470/001- LT/1/19/4470/003	Rp.
12.	Egoropal 25 mg pailginto atpalaidavi- mo injekcinė suspensija užpildyta- me švirkšte	Paliperidonas	Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija	LT/1/22/4871/001	Rp.
13.	Egoropal 50 mg pailginto atpalaidavi- mo injekcinė suspensija užpildyta- me švirkšte	Paliperidonas	Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija	LT/1/22/4872/001	Rp.
14.	Egoropal 75 mg pailginto atpalaidavi- mo injekcinė suspensija užpildyta- me švirkšte	Paliperidonas	Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija	LT/1/22/4873/001	Rp.
15.	Egoropal 100 mg pailginto atpalaidavi- mo injekcinė suspensija užpildyta- me švirkšte	Paliperidonas	Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija	LT/1/22/4874/001	Rp.
16.	Egoropal 150 mg pailginto atpalaidavi- mo injekcinė suspensija užpildyta- me švirkšte	Paliperidonas	Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija	LT/1/22/4875/001	Rp.
17.	Erlotinib Viatris 150 mg plėvele dengtos tabletės	Erlotinibas	Viatris Limited, Airija	LT/1/17/4124/003- LT/1/17/4124/004	Rp.
18.	Isosorbide mononitrate Vitabalans 20 mg tabletės	Izosorbido mononitratas	Vitabalans Oy, Suomija	LT/1/07/0875/001- LT/1/07/0875/002	Rp.
19.	Ivabradine Grindeks 5 mg plėvele dengtos tabletės	Ivabradinas	AS Grindeks, Latvija	LT/1/16/4006/001	Rp.
20.	Ivabradine Grindeks 7,5 mg plėvele dengtos tabletės	Ivabradinas	AS Grindeks, Latvija	LT/1/16/4006/002	Rp.

<b>Eil. Nr.</b>	<b>Preparato (sugalvotas) pavadinimas</b> <i>Invented name</i>	<b>Bendrinis pavadinimas</b> <i>Common name</i>	<b>Registruotojas, valstybė</b> <i>Marketing authorisation holder, country</i>	<b>Registracijos pažymėjimo numeris</b> <i>Marketing authorisation number</i>	<b>Klasifikavimas</b> <i>Legal status for supply</i>
21.	Levothyroxine sodium Accord 12,5 mikrogramų tabletės	Levotiroksino natrio druska	Accord Healthcare B.V., Nyderlandai	LT/1/20/4528/001-LT/1/20/4528/004	Rp.
22.	Levothyroxine sodium Accord 25 mikrogramai tabletės	Levotiroksino natrio druska	Accord Healthcare B.V., Nyderlandai	LT/1/20/4529/001-LT/1/20/4529/008	Rp.
23.	Levothyroxine sodium Accord 50 mikrogramų tabletės	Levotiroksino natrio druska	Accord Healthcare B.V., Nyderlandai	LT/1/20/4530/001-LT/1/20/4530/008	Rp.
24.	Levothyroxine sodium Accord 75 mikrogramai tabletės	Levotiroksino natrio druska	Accord Healthcare B.V., Nyderlandai	LT/1/20/4531/001-LT/1/20/4531/007	Rp.
25.	Levothyroxine sodium Accord 88 mikrogramai tabletės	Levotiroksino natrio druska	Accord Healthcare B.V., Nyderlandai	LT/1/20/4532/001-LT/1/20/4532/007	Rp.
26.	Levothyroxine sodium Accord 100 mikrogramų tabletės	Levotiroksino natrio druska	Accord Healthcare B.V., Nyderlandai	LT/1/20/4533/001-LT/1/20/4533/008	Rp.
27.	Levothyroxine sodium Accord 112 mikrogramų tabletės	Levotiroksino natrio druska	Accord Healthcare B.V., Nyderlandai	LT/1/20/4534/001-LT/1/20/4534/007	Rp.
28.	Levothyroxine sodium Accord 125 mikrogramai tabletės	Levotiroksino natrio druska	Accord Healthcare B.V., Nyderlandai	LT/1/20/4535/001-LT/1/20/4535/007	Rp.
29.	Levothyroxine sodium Accord 137 mikrogramai tabletės	Levotiroksino natrio druska	Accord Healthcare B.V., Nyderlandai	LT/1/20/4536/001-LT/1/20/4536/007	Rp.
30.	Levothyroxine sodium Accord 150 mikrogramų tabletės	Levotiroksino natrio druska	Accord Healthcare B.V., Nyderlandai	LT/1/20/4537/001-LT/1/20/4537/007	Rp.
31.	Levothyroxine sodium Accord 175 mikrogramai tabletės	Levotiroksino natrio druska	Accord Healthcare B.V., Nyderlandai	LT/1/20/4538/001-LT/1/20/4538/007	Rp.
32.	Levothyroxine sodium Accord 200 mikrogramų tabletės	Levotiroksino natrio druska	Accord Healthcare B.V., Nyderlandai	LT/1/20/4539/001-LT/1/20/4539/007	Rp.

<b>Eil. Nr.</b>	<b>Preparato (sugalvotas) pavadinimas</b> <i>Invented name</i>	<b>Bendrinis pavadinimas</b> <i>Common name</i>	<b>Registruotojas, valstybė</b> <i>Marketing authorisation holder, country</i>	<b>Registracijos pažymėjimo numeris</b> <i>Marketing authorisation number</i>	<b>Klasifikavimas</b> <i>Legal status for supply</i>
33.	MIRTASTAD 15 mg plėvele dengtos tabletės	Mirtazapinas	STADA Arzneimittel AG, Vokietija	LT/1/05/0382/001-LT/1/05/0382/018; LT/1/05/0382/037-LT/1/05/0382/056	Rp.
34.	MIRTASTAD 30 mg plėvele dengtos tabletės	Mirtazapinas	STADA Arzneimittel AG, Vokietija	LT/1/05/0382/019-LT/1/05/0382/036; LT/1/05/0382/057-LT/1/05/0382/076	Rp.
35.	Morphin SANITAS 10 mg/ml injekcinis tirpalas	Morfino hidrochloridas	PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Čekija	LT/1/97/3172/001	Rp.
36.	Nodofree 20 mg/ml akių lašai (tirpalas)	Dorzolamidas	Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija	LT/1/17/4117/001-LT/1/17/4117/002	Rp.
37.	Rosacta 100 mg/g kremas	Rozmarinų (Rosmarinus officinalis) eterinis aliejus	Medis GmbH, Austrija	LT/1/17/4144/001-LT/1/17/4144/002	Rp.
38.	Sigletic 25 mg plėvele dengtos tabletės	Sitagliptinas	Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A., Lenkija	LT/1/19/4482/001-LT/1/19/4482/007	Rp.
39.	Sigletic 50 mg plėvele dengtos tabletės	Sitagliptinas	Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A., Lenkija	LT/1/19/4483/001-LT/1/19/4483/007	Rp.
40.	Sigletic 100 mg plėvele dengtos tabletės	Sitagliptinas	Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A., Lenkija	LT/1/19/4484/001-LT/1/19/4484/007	Rp.
41.	Tekcis 2-50 GBq radionuklidų generatorius	Natrio pertechnetatas [99mTc]	CIS bio International, Prancūzija	LT/1/12/3154/001	Rp.
42.	Telmisartan/ Hydrochlorothiazide Accord 40 mg/12,5 mg tabletės	Telmisartanas/ Hidrochlorotiazidas	Accord Healthcare B.V., Nyderlandai	LT/1/16/3973/001-LT/1/16/3973/009	Rp.
43.	Telmisartan/ Hydrochlorothiazide Accord 80 mg/12,5 mg tabletės	Telmisartanas/ Hidrochlorotiazidas	Accord Healthcare B.V., Nyderlandai	LT/1/16/3973/010-LT/1/16/3973/018	Rp.
44.	Terbital 10 mg/g kremas	Terbinafino hidrochloridas	AS Grindeks, Latvija	LT/1/11/2472/001	Rp.

<b>Eil. Nr.</b>	<b>Preparato (sugalvotas) pavadinimas</b> <i>Invented name</i>	<b>Bendrinis pavadinimas</b> <i>Common name</i>	<b>Registruotojas, valstybė</b> <i>Marketing authorisation holder, country</i>	<b>Registracijos pažymėjimo numeris</b> <i>Marketing authorisation number</i>	<b>Klasifikavimas</b> <i>Legal status for supply</i>
45.	Thioctacid T 600 mg/24 ml injekcinis tirpalas	Tiokto rūgštis	Viatrix SIA, Latvija	LT/1/97/0303/004- LT/1/97/0303/006	Rp.

---