



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

**ĮSAKYMAS
DĖL TEISĖS Į VAISTINIŲ PREPARATŲ REGISTRACIJĄ PERLEIDIMO
PATVIRTINIMO**

2026 m. kovo 25 d. Nr. (1.4E)1A-427
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 9 straipsnio 7 dalimi, vykdydama Teisės į vaistinio preparato registraciją perleidimo kitam asmeniui tvarkos aprašo, patvirtinto 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“, 11 punktą ir atsižvelgdama į Teisės į vaistinio preparato registracijos perleidimą paraiškos 1.2 papunktyje nurodytą datą:

1. T v i r t i n u šių vaistinių preparatų teisės į vaistinio preparato registraciją perleidimą juridiniam asmeniui Viatris SIA, Latvija:

1.1. *Norvasc 5 mg tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/96/1466/001-003, LT/1/96/1466/009-021, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0014);

1.2. *Norvasc 10 mg tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/96/1466/004, LT/1/96/1466/022-036, LT/1/96/1466/054, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0014);

1.3. *Norvasc 5 mg kietosios kapsulės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/96/1466/005, LT/1/96/1466/007, LT/1/96/1466/037-044, LT/1/96/1466/053, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0014);

1.4. *Norvasc 10 mg kietosios kapsulės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/96/1466/006, LT/1/96/1466/008, LT/1/96/1466/045-052, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0014);

1.5. *SORTIS 10 mg plėvele dengtos tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/98/3805/001-019, LT/1/98/3805/077, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0015);

1.6. *SORTIS 20 mg plėvele dengtos tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/98/3805/020-038, LT/1/98/3805/078, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0015);

1.7. *SORTIS 40 mg plėvele dengtos tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/98/3805/039-057, LT/1/98/3805/079, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0015);

1.8. *SORTIS 80 mg plėvele dengtos tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/98/3805/058-076, LT/1/98/3805/080, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0015);

1.9. *SORTIS 5 mg kramtomosios tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/98/2147/001, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0015);

1.10. *SORTIS 10 mg kramtomosios tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/98/2147/002, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0015);

1.11. *SORTIS 20 mg kramtomosios tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/98/2147/003, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0015);

1.12. *SORTIS 40 mg kramtomosios tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/98/2147/004, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0015);

1.13. *Zolof 50 mg plėvele dengtos tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/96/2037/001-017, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0016);

1.14. *Efexor XR 37,5 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/2000/1045/001-003, LT/1/2000/1045/010-031, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0017);

1.15. *Efexor XR 75 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/2000/1045/004-006, LT/1/2000/1045/032-051, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0017);

1.16. *Efexor XR 150 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/2000/1045/007-009, LT/1/2000/1045/052-071, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0017).

2. N u s t a t a u, kad šio įsakymo 1 punktą įsigalioja 2026 m. birželio 1 d.

3. Šis įsakymas per vieną mėnesį nuo jo 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.

Viršininė

Dovilė Marcinkė