



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

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

2026 m. gegužės 28 d. Nr. (1.4E)1A-744  
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. *Detrusitol 1 mg plėvele dengtos tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/99/1258/001, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0021);

1.2. *Detrusitol 2 mg plėvele dengtos tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/99/1258/002, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0021);

1.3. *XANAX XR 0,5 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/96/2951/001, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0022);

1.4. *XANAX XR 1 mg pailginto atpalaidavimo tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/96/2951/002, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0022);

1.5. *Detrusitol SR 2 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/99/1258/003-004, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0023);

1.6. *Detrusitol SR 4 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/99/1258/005-007, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0023);

1.7. *CARDURA XL 4 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/2000/0809/001-002, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0024);

1.8. *CARDURA XL 8 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/2000/0809/003-004, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0024);

- 1.9. *CARDURA 1 mg tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/97/2045/001, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0025);
- 1.10. *CARDURA 2 mg tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/97/2045/002, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0025);
- 1.11. *CARDURA 4 mg tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/97/2045/003, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0025);
- 1.12. *ZELDOX 20 mg kietosios kapsulės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/02/0508/003-005, LT/1/02/0508/017, LT/1/02/0508/021, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0026);
- 1.13. *ZELDOX 40 mg kietosios kapsulės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/02/0508/006-008, LT/1/02/0508/018, LT/1/02/0508/022, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0026);
- 1.14. *ZELDOX 60 mg kietosios kapsulės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/02/0508/009-012, LT/1/02/0508/019, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0026);
- 1.15. *Xalatan 0,005% akių lašai (tirpalas)* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/99/0417/001, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0028);
- 1.16. *XANAX 0,25 mg tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/96/2950/001-002, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0029);
- 1.17. *XANAX 0,5 mg tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/96/2950/003-004, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0029);
- 1.18. *XANAX 1 mg tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/96/2950/005-006, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0029);
- 1.19. *Xalacom 50 mikrogramų/5 mg/ml akių lašai (tirpalas)* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/01/2262/001, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Upjohn EESV, Nyderlandai, paraiškos Nr. KNR-0030).

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

Farmakologinio budrumo ir apsinuodijimų informacijos skyriaus vedėja,  
laikintai vykdanči viršininko funkcijas

Eglė Burbienė