



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

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

2026 m. liepos d. Nr.
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 9 straipsnio 2 dalimi ir 14 straipsnio 6 dalimi, vykdydama 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“, 48 punktą:

1. T v i r t i n u Vaistinių preparatų, kurie juos įregistravus per 3 metus nebuvo tiekiami rinkai ir vaistinių preparatų, kurie jau buvo tiekti rinkai, tačiau kurių rinkoje nėra 3 metus iš eilės, sąrašą (pridedama).

2. P a n a i k i n u šio įsakymo 1 punkte nurodytų vaistinių preparatų registracijos pažymėjimų galiojimą.

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
Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus
vyriausiasis specialistas
L. Mažeika

PATVIRTINTA

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministerijos viršininko 2026 m. liepos d.
įsakymu Nr.

**VAISTINIŲ PREPARATŲ, KURIE JUOS ĮREGISTRAVUS PER 3 METUS NEBUVO TIEKIAMI RINKAI IR VAISTINIŲ PREPARATŲ, KURIE
JAU BUVO TIEKTI RINKAI, TAČIAU KURIŲ RINKOJE NĖRA 3 METUS IŠ EILĖS, SĄRAŠAS**

Nr.	Vaistinio preparato pavadinimas	Stiprumas	Farmacinė forma	Registruotojas, valstybė	Registracijos pažymėjimo numeris
1.	GUDOBELIŲ SKYSTASIS EKSTRAKTAS BP	1 ml/ml	geriamieji lašai (tirpalas)	AB Bakteriniai preparatai,Lietuva	LT/1/94/0069/001
2.	MEDETKŲ TINKTŪRA BP	1 ml/ml	odos tirpalas ar koncentratas burnos gleivinės tirpalui	AB Bakteriniai preparatai,Lietuva	LT/1/94/0075/001
3.	Betamaks	100 mg	tabletės	AS Grindeks,Latvija	LT/1/19/4366/001-002
4.	Betamaks	200 mg	tabletės	AS Grindeks,Latvija	LT/1/19/4367/001-002
5.	Betamaks	50 mg	tabletės	AS Grindeks,Latvija	LT/1/19/4365/001-002
6.	Frontin	0,25 mg	tabletės	Egis Pharmaceuticals PLC,Vengrija	LT/1/99/0432/001
7.	Frontin	0,5 mg	tabletės	Egis Pharmaceuticals PLC,Vengrija	LT/1/99/0432/002

8.	Frontin	1 mg	tabletės	Egis Pharmaceuticals PLC,Vengrija	LT/1/99/0432/003
9.	Plategra	90 mg	plėvele dengtos tabletės	Egis Pharmaceuticals PLC,Vengrija	LT/1/22/4920/001
10.	Calcium phosphoricum D6 BS	250 mg	tabletės	UAB Balt Supplement,Lietuva	LT/1/11/2435/001-002
11.	Natrium sulfuricum D6 BS	250 mg	tabletės	UAB Balt Supplement,Lietuva	LT/1/11/2363/001-002
12.	Nitro Pohl	1 mg/ml	infuzinis tirpalas	G.Pohl-Boskamp GmbH & Co. KG,Vokietija	LT/1/97/2909/001-004
13.	PADMA CIRCOSAN	40 mg/40 mg/35 mg/30 mg/30 mg/30 mg/25 mg/20 mg/20 mg/15 mg/15 mg/15 mg/15 mg/15 mg/12 mg/10 mg/10 mg/10 mg/6 mg/5 mg/4 mg/1 mg	kietosios kapsulės	PADMA EUROPE GmbH,Austrija	LT/1/99/0824/002-004
14.	AKUTUR	0,125 g/0,125	geriamieji lašai (tirpalas)	PEKANA Naturheilmittel GmbH,Vokietija	LT/1/15/3768/001-003

		g/0,1 g/0,115 g/0,13 g/0,12 g/0,13 g/0,155 g/g			
15.	ExPexin	200 mg/15 ml	sirupas	WICK Pharma,Vokietija	LT/1/14/3610/001-002
16.	Sinex	0,5 mg/ml	nosies purškimas (tirpalas)	WICK Pharma,Vokietija	LT/1/14/3591/002
17.	Dioppex	1000 mg/12,2 mg	milteliai geriamajam tirpalui	WICK Pharma,Vokietija	LT/1/14/3645/001-002
18.	Wipar	500 mg/60 mg + 500 mg/25 mg	plėvele dengtos tabletės	WICK Pharma,Vokietija	LT/1/18/4247/001

DETALŪS METADUOMENYS	
Dokumento sudarytojas (-ai)	Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba prie LR Sveikatos Apsaugos Ministerijos 191351864, Studentų g. 45A, LT-08107 Vilnius
Dokumento pavadinimas (antraštė)	DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMŲ GALIOJIMO PANAIKINIMO
Dokumento registracijos data ir numeris	2026-07-16 Nr. (1.4 E)1 A-1025
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	–
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Dovilė Marcinkė, Viršininkė, Administracija
Sertifikatas išduotas	DOVILĖ MARCINKĖ LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2026-07-16 13:19:57 (GMT+03:00)
Parašo formatas	XAdES-T
Laiko žymoje nurodytas laikas	2026-07-16 13:20:16 (GMT+03:00)
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	EID-SK 2016, AS Sertifitseerimiskeskus EE
Sertifikato galiojimo laikas	2024-08-20 15:11:37 – 2029-08-19 23:59:59
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	"Registravimas" paskirties metaduomenų vientisumas užtikrintas naudojant "RCSC IssuingCA-2, VI Registru Centras - i.k. 124110246 LT" išduotą sertifikatą "DBSIS, Informatikos ir ryšių departamentas prie Lietuvos Respublikos vidaus reikalų ministerijos, į.k.188774822 LT", sertifikatas galioja nuo 2025-05-16 11:31:08 iki 2028-05-15 11:31:08
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	–
Pagrindinio dokumento priedamų dokumentų skaičius	–
Priedamo dokumento sudarytojas (-ai)	–
Priedamo dokumento pavadinimas (antraštė)	–
Priedamo dokumento registracijos data ir numeris	–
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	DBSIS, versija 3.5.90.5
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Atitinka specifikacijos keliamus reikalavimus. Visi dokumente esantys elektroniniai parašai galioja (2026-07-16 13:34:19)
Paieškos nuoroda	–
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2026-07-16 13:34:19 DBSIS