



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

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

2026 m. rugpjūčio 31 d. Nr. (1.4 E)1A-1228
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 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“, 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.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė



**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**

August 31, 2026, No. (1.4 E)1A-1228

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.

Director

Dovilė Marcinkė

PATVIRTINTA/APPROVED

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos
prie Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministerijos viršininko
2026 m. rugpjūčio 31 d. įsakymu Nr. (1.4 E)1A-1228

**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**

Eil. Nr.	Preparato (sugalvotas) pavadinimas <i>Invented name</i>	Bendrinis pavadinimas <i>Common name</i>	Registruotojas, valstybė <i>Marketing authorisation holder, country</i>	Registracijos pažymėjimo numeris <i>Marketing authorisation number</i>	Klasifi- kavimas <i>Legal status for supply</i>
1.	Atorvastatin Zentiva 10 mg plėvele dengtos tabletės	Atorvastatinas	Zentiva k.s., Čekija	LT/1/15/3685/001- LT/1/15/3685/012	Rp.
2.	Atorvastatin Zentiva 20 mg plėvele dengtos tabletės	Atorvastatinas	Zentiva k.s., Čekija	LT/1/15/3685/013- LT/1/15/3685/024	Rp.
3.	Azibiot 20 mg/ml milteliai geriamajai suspensijai	Azitromicinas	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija	LT/1/14/3600/003	Rp.
4.	Azibiot 40 mg/ml milteliai geriamajai suspensijai	Azitromicinas	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija	LT/1/14/3600/004- LT/1/14/3600/007	Rp.
5.	Carzan HCT 16 mg/12,5 mg tabletės	Kandesartano cileksetilas/ Hidrochlorotia- zidas	Zentiva k.s., Čekija	LT/1/11/2720/009- LT/1/11/2720/016	Rp.
6.	DALVOCANS 50 mg milteliai infuzinio tirpalo koncentratui	Kaspofunginas	Zentiva k.s., Čekija	LT/1/17/4033/001	Rp.
7.	DALVOCANS 70 mg milteliai infuzinio tirpalo koncentratui	Kaspofunginas	Zentiva k.s., Čekija	LT/1/17/4033/002	Rp.
8.	Ipraalox 20 mg skrandyje neirios tabletės	Pantoprazolas	Opella Healthcare France SAS, Prancūzija	LT/1/10/2338/001- LT/1/10/2338/004	Nerp.
9.	Jazeta100 mg plėvele dengtos tabletės	Sitagliptinas	Zentiva k.s., Čekija	LT/1/21/4869/001- LT/1/21/4869/007	Rp.
10.	Minirin 0,1 mg tabletės	Desmopresino acetatas	Ferring GmbH, Vokietija	LT/1/96/1438/001	Rp.

Eil. Nr.	Preparato (sugalvotas) pavadinimas <i>Invented name</i>	Bendrinis pavadinimas <i>Common name</i>	Registruotojas, valstybė <i>Marketing authorisation holder, country</i>	Registracijos pažymėjimo numeris <i>Marketing authorisation number</i>	Klasifikavimas <i>Legal status for supply</i>
11.	Minirin 0,2 mg tabletės	Desmopresino acetatas	Ferring GmbH, Vokietija	LT/1/96/1438/002	Rp.
12.	Nortriptyline SanoSwiss 25 mg plėvele dengtos tabletės	Nortriptilinas	UAB SanoSwiss, Lietuva	LT/1/24/5619/001- LT/1/24/5619/004	Rp.
13.	Povidone iodinated Taw Pharma 25 mg/g odos purškimas (suspensija)	Povidonas, joduotas	Taw Pharma (Ireland) Limited, Airija	LT/1/26/6108/001	Nerp.
14.	Urografin 76 % 660 mg/100 mg/ml injekcinis ar infuzinis tirpalas	Meglumino amidotrizoatas/ Natrio amidotrizoatas	Bayer AG, Vokietija	LT/1/95/1062/002- LT/1/95/1062/003	Rp.