



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

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

2025 m. birželio 11 d. Nr. (1.4E)1A-730  
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 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“, 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 Cooper Consumer Health B.V., Nyderlandai:

1.1. *Duphalac Fruit 667 mg/ml geriamasis tirpalas* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/09/1746/001-006, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Viatris Healthcare Limited, Airija, paraiškos Nr. KNR-0028);

1.2. *Arthryl 1,5 g milteliai geriamajam tirpalui* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/97/0224/001, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Viatris Healthcare Limited, Airija, paraiškos Nr. KNR-0030);

1.3. *Otinum 200 mg/g ausų lašai (tirpalas)* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/94/1929/001, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Viatris Healthcare Limited, Airija, paraiškos Nr. KNR-0031);

1.4. *Allergodil 0,05 % akių lašai (tirpalas)* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/98/0280/001-002, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Viatris Healthcare Limited, Airija, paraiškos Nr. KNR-0032);

1.5. *Allergodil 0,1% nosies purškalas (tirpalas)* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/97/0233/001, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Viatris Healthcare Limited, Airija, paraiškos Nr. KNR-0034);

1.6. *Allergodil 1,5 mg/ml nosies purškalas (tirpalas)* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/97/0233/002-006, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Viatris Healthcare Limited, Airija, paraiškos Nr. KNR-0034).

2. N u s t a t a u, kad šio įsakymo 1 punktą įsigalioja 2025 m. rugpjūčio 2 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,  
laikiniai vykdanti viršininko funkcijas

Eglė Burbienė

Parengė  
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė  
S. Kurgonienė