



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

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

2025 m. birželio 30 d. Nr. (1.4E)1A-845  
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 Grünenthal GmbH, Vokietija:

1.1. *LUNALDIN 100 mikrogramų poliežuvinės tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/09/1528/003-004, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc, Vengrija, paraiškos Nr. KNR-0039);

1.2. *LUNALDIN 200 mikrogramų poliežuvinės tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/09/1528/005-006, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc, Vengrija, paraiškos Nr. KNR-0039);

1.3. *LUNALDIN 300 mikrogramų poliežuvinės tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/09/1528/007-008, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc, Vengrija, paraiškos Nr. KNR-0039);

1.4. *LUNALDIN 400 mikrogramų poliežuvinės tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/09/1528/009-010, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc, Vengrija, paraiškos Nr. KNR-0039);

1.5. *LUNALDIN 600 mikrogramų poliežuvinės tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/09/1528/0011-012, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc, Vengrija, paraiškos Nr. KNR-0039);

1.6. *LUNALDIN 800 mikrogramų poliežuvinės tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/09/1528/013-014, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc, Vengrija, paraiškos Nr. KNR-0039).

2. N u s t a t a u, kad šio įsakymo 1 punktą įsigalioja 2025 m. liepos 7 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