



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

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

2025 m. rugpjūčio 13 d. Nr. (1.4E)1A-1118

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 GlaxoSmithKline Trading Services Limited, Airija:

1.1. *Augmentin 200 mg/28,5 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/98/3992/001, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, Airija, paraiškos Nr. KNR-0048);

1.2. *Augmentin 500 mg/125 mg plėvele dengtos tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/98/3675/016, LT/1/98/3675/018, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, Airija, paraiškos Nr. KNR-0049);

1.3. *Augmentin 875 mg /125 mg plėvele dengtos tabletės* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/98/3675/006, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, Airija, paraiškos Nr. KNR-0050);

1.4. *Augmentin 400 mg/57 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai* (registracijos pažymėjimo Nr. LT/1/98/3675/001, ankstesnis vaistinio preparato registruotojas – GlaxoSmithKline (Ireland) Limited, Airija, paraiškos Nr. KNR-0050).

2. N u s t a t a u, kad šio įsakymo 1 punktą įsigalioja 2026 m. vasario 4 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.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė

Parengė

Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė

