



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

**ĮSAKYMAS
DĖL TECHNINĖS KLAIDOS IŠTAISYMO
VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS
SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS VIRŠININKO 2023 M. LIEPOS 17 D.
ĮSAKYME NR. 1A-975 „DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIO
PREPARATO ĮREGISTRAVIMO“**

2023 m. liepos 26 d. Nr. 1A-1024
Vilnius

I š t a i s a u techninę klaidą Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko 2023 m. liepos 17 d. įsakyme Nr. 1A-975 „Dėl lygiagrečiai importuojamo vaistinio preparato įregistravimo“ ir 1 punktą išdėstau taip:

„1. R e g i s t r u o j u lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Linezolid Normon 2 mg/ml infuzinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – linezolidas), lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/1939/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Maxpharma Baltija“, Lietuva, paraiškos numeris – 3734516, eksportuojanti valstybė – Ispanijos Karalystė, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – maišelis (300 ml), N10, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Linezolid Krka 2 mg/ml infuzinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/16/4014/001-002, referencinio vaistinio preparato registruotojas – KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija.“

Viršininkas

Gytis Andrulionis