



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS PRIE LIETUVOS  
RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS VIRŠININKO  
2019 M. KOVO 22 D. ĮSAKYMO NR.(1.4)1A-445 „DĖL LYGIAGREČIAI  
IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ ĮREGISTRAVIMO“ PAKEITIMO**

2019 m. balandžio 5 d. Nr. (1.4)1A-533  
Vilnius

Atsižvelgdamas į tai, kad rengiant įsakymą buvo padaryta klaida,  
p a k e i č i u Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos  
apsaugos ministerijos viršininko 2019 m. kovo 22 d. įsakymą Nr.(1.4)1A-445 „Dėl lygiagrečiai  
importuojamų vaistinių preparatų įregistravimo“:

1. Pakeičiu 1.5 papunktį ir jį išdėstau taip:

„1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą Omepr 40 mg skrandyje neirios kietosios  
kapsulės (veiklioji medžiaga – omeprazolas, lygiagretaus importo leidimo numeris –  
LT/L/19/0860/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Actiofarma“, Lietuva,  
eksportuojanti valstybė – Nyderlandai, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė –  
buteliukas, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Omepr 40 mg skrandyje neirios  
kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris –  
LT/1/08/1122/027, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Sandoz d.d., Slovėnija).“

Viršininkas

Gintautas Barcys

Parengė  
Vaistų saugumo ir informacijos skyriaus  
vyriausioji specialistė

R. Tomaševič  
2019-04-05

Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba  
prie Lietuvos Respublikos sveikatos  
apsaugos ministerijos  
Vaistų registracijos  
skyriaus vedėja

Kristina Povilaitienė

190405

Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba  
prie Lietuvos Respublikos sveikatos  
apsaugos ministerijos  
Vaistų registracijos  
skyriaus vedėja  
  
2019-04-05