



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

**ĮSAKYMAS
DĖL VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS PRIE LIETUVOS
RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS VIRŠININKO 2022 M.
KOVO 3 D. ĮSAKYMO NR. (1.4E)1A-261 „DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ
REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMŲ SĄLYGŲ II TIPO REGLAMENTINIŲ KEITIMŲ
PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO**

2022 m. kovo 7 d. Nr. (1.4E)1A-266
Vilnius

Atsižvelgdamas į tai, kad rengiant įsakymą buvo padaryta techninė klaida:

1. P a k e i č i u Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko 2022 m. kovo 3 d. įsakymo Nr. (1.4)1A-261 „Dėl vaistinių preparatų registracijos pažymėjimų sąlygų II tipo reglamentinių keitimų patvirtinimo“ pridedamo sąrašo 9 ir 10 eilutes ir jas išdėstau taip:

Eil. Nr.	Paraiškos Nr.	Vaistinio preparato pavadinimas (veiklioji medžiaga)	Keitimo tipas	Registruotojas
9.	KR-3381	Solpadeine, 500 mg/8 mg/30 mg tirpinamosios tabletės (paracetamolis, kodeinas, kofeinas)	C.I.(z)/II	Richard Bittner AG, Austrija
10.	KR-3380	Solpadeine 500 mg/8 mg/30 mg tabletės (paracetamolis, kodeinas, kofeinas)		

2. Šis įsakymas per vieną mėnesį nuo jo paskelbimo dienos 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 Vilniaus apygardos administraciniam teismui.

Viršininkas

Gytis Andrulionis