



**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 2024 M. LIEPOS 22 D.  
ĮSAKYME NR. (1.4E)1A-963 „DĖL VAISTINIŲ PREPARATŲ REGISTRACIJOS  
PAŽYMĖJIMŲ SĄLYGŲ II TIPO REGLAMENTINIŲ KEITIMŲ PATVIRTINIMO“**

2024 m. liepos 23 d. Nr. (1.4E)1A-965  
Vilnius

I š t a i s a u techninę klaidą Vaistinių preparatų, kurie registruoti pagal nacionalinę procedūrą, registracijos pažymėjimų sąlygų II tipo tvirtinamų reglamentinių keitimų sąrašė, patvirtintame Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko 2024 m. liepos 22 d. įsakyme Nr. (1.4E)1A-963 „Dėl vaistinių preparatų registracijos pažymėjimų sąlygų II tipo reglamentinių keitimų patvirtinimo“ ir 8 punktą išdėstau taip:

„8.	KR-3422	Betadine 200 mg ovulės (joduotas povidonas)	II/C.I.4	Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija”.
-----	---------	--	----------	---

Vaistų stebėsenos ir informacijos skyriaus vedėja,  
laikinais vykdanti viršininko funkcijas

Virginija Žilėnaitė-Puodžiuvienė