



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. vasario 28 d. Nr. (1.4E)1A-264
Vilnius

Vadovaudamasi Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 17 straipsnio 2 dalimi, vykdydama Vaistinių preparatų lygiagretaus importo taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. kovo 30 d. įsakymu Nr. V-228 „Dėl Vaistinių preparatų lygiagretaus importo taisyklių patvirtinimo“, 19 punktą ir atsižvelgdama į tai, kad vaistinių preparatų *Kastel 10 mg/5 mg kietosios kapsulės*, *Kastel 10 mg/10 mg kietosios kapsulės*, *Kastel 20 mg/5 mg kietosios kapsulės*, *Kastel 20 mg/10 mg kietosios kapsulės*, *Venlafaxin ARISTO ER 75 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės*, *Venlafaxin ARISTO ER 150 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

1. R e g i s t r u o j u:

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Kastel 10 mg/5 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – rozuvastatinas/ramiprilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2406/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4295364, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ramostin 10 mg/5 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4787/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Kastel 10 mg/10 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – rozuvastatinas/ramiprilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2407/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4295365, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ramostin 10 mg/10 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4788/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Kastel 20 mg/5 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – rozuvastatinas/ramiprilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2408/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4295366, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ramostin 20 mg/5 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4789/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Kastel 20 mg/10 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – rozuvastatinas/ramiprilis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2409/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4295369, eksportuojanti valstybė – Čekija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ramostin 20 mg/10 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/21/4790/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija).

1.5. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Venlafaxin ARISTO ER 75 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – venlafaksinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2410/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4289432, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Lanvexin 75 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0764/011, referencinio vaistinio preparato registruotojas – G.L. Pharma GmbH, Austrija).

1.6. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Venlafaxin ARISTO ER 150 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – venlafaksinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2411/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4289433, eksportuojanti valstybė – Austrija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Lanvexin 150 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0764/019, referencinio vaistinio preparato registruotojas – G.L. Pharma GmbH, Austrija).

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 Regionų administraciniam teismui.

Viršininė

Dovilė Marcinkė