



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

**ĮSAKYMAS  
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIO PREPARATO  
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. balandžio 15 d. Nr. (1.4E)1A-477  
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 vaistinio preparato *DOGMATIL 100 mg/2 ml injekcinis tirpalas, Egiramlon 10 mg/10 mg kietosios kapsulės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

**1. Registruojami:**

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *DOGMATIL 100 mg/2 ml injekcinis tirpalas* (veiklioji medžiaga – sulpiridas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2481/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4331386, eksportuojanti valstybė – Belgija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – ampulė, 2 ml, N6, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Eglonyl 100 mg/2 ml injekcinis tirpalas, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/95/1915/003, referencinio vaistinio preparato registruotojas – sanofi-aventis groupe, Prancūzija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Egiramlon 10 mg/10 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – ramiprilis/amlodipinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2482/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris - 4327479, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ramlon 10 mg/10 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/12/2892/022, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija).

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.

Viršininkė

Dovilė Marcinkė

Parengė  
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji  
specialistė D. Zalensienė