



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. spalio 3 d. Nr. (1.4E)1A-1364
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 *Noliprel Arginine 2,5 mg/0,625 mg plėvele dengtos tabletės*, *Noliprel forte Arginine 5 mg/1,25 mg plėvele dengtos tabletės*, *Alotendin 10 mg/5 mg tabletės* 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 *Noliprel Arginine 2,5 mg/0,625 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – perindoprilio argininas/indapamidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2919/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4536932, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tablečių talpyklė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Noliprel 2,5 mg/0,625 mg plėvele dengtos tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0667/004, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Les Laboratoires Servier, Prancūzija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Noliprel forte Arginine 5 mg/1,25 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – perindoprilio argininas/indapamidas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2920/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4536933, eksportuojanti valstybė – Latvija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – tablečių talpyklė, N90, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Noliprel forte 5 mg/1,25 mg plėvele dengtos tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/07/0668/008, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Les Laboratoires Servier, Prancūzija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Alotendin 10 mg/5 mg tabletės* (veiklioji medžiaga – bizoprololis/amlodipinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2921/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Niromed“, Lietuva, paraiškos numeris – 4536934, eksportuojanti valstybė – Bulgarija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – *Alotendin 10 mg/5 mg tabletės*, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/14/3607/010, 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.

Viršininė

Dovilė Marcinkė

Parengė
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė
D. Juršytė