



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

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ
ĮREGISTRAVIMO**

2025 m. spalio 17 d. Nr. (1.4E)1A-1426
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 *Ramlon 5 mg/5 mg kietosios kapsulės, Ramlon 5 mg/10 mg kietosios kapsulės, Ramlon 10 mg/5 mg kietosios kapsulės, Ramlon 10 mg/10 mg kietosios kapsulės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus:

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

1.1. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Ramlon 5 mg/5 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – ramiprilis ir amlodipinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2951/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4559886, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ramlon 5 mg/5 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/12/2892/007, 009, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija).

1.2. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Ramlon 5 mg/10 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – ramiprilis ir amlodipinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2952/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4559888, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ramlon 5 mg/10 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/12/2892/012, 014, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija).

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinių preparatą *Ramlon 10 mg/5 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – ramiprilis ir amlodipinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2953/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4559890, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ramlon 10 mg/5 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/12/2892/017, 019, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Egis Pharmaceuticals PLC, Vengrija).

1.4. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Ramlon 10 mg/10 mg kietosios kapsulės* (veiklioji medžiaga – ramiprilis ir amlodipinas, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/25/2954/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris - 4559892, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N30, N60, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Ramlon 10 mg/10 mg kietosios kapsulės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/12/2892/022, 024, 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