

«Сервье Қазақстан» ЖШС

050020, Қазақстан Республикасы, Алматы
Достық даңғылы, үй 310 Г
Тел: +7 (727) 386 76 62/63/64
Факс: +7 (727) 386 76 67



ТОО «Сервье Казахстан»

050020, Республика Казахстан, Алматы
проспект Достық, дом 310 Г
Тел: +7 (727) 386 76 62/63/64
Факс: +7 (727) 386 76 67

Servier Kazakhstan LLP

310 G, Dosyik avenue, 050020 Almaty, Kazakhstan
Tel: +7 (727) 386 76 62/63/64
Fax: +7 (727) 386 76 67

Всем заинтересованным лицам,

Исх.№ 146

Дата: 20.05.2025

ТОО «Сервье Казахстан» выражает Вам свое почтение и от лица Держателя регистрационного удостоверения «Лаборатории Сервье», Франция сообщает Вам об изменении порядка международного непатентованного наименования (МНН) для лекарственного препарата Нолипрел® Аргинин.

В связи с введением в действие нормативного правового регулирования Евразийского экономического союза (Решение Совета Евразийской экономической комиссии № 78 «О правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения» от 03 ноября 2016 года), требуется указывать МНН действующих веществ, входящих в состав комбинированных лекарственных препаратов, в алфавитном порядке: в Общей характеристике лекарственного препарата (ОХЛП), Листке-вкладыше (ЛВ), на упаковочных материалах и в других документах регистрационного досье.

В связи с получением для ЛП Нолипрел® Аргинин ЕАЭС РУ в рамках процедуры Приведения в соответствии с требованиями ЕАЭС - ЛП-№000179-ГП-KZ от 03.03.2023, соответствующим образом был обновлен порядок МНН:

СТАРЫЙ ПОРЯДОК	НОВЫЙ ПОРЯДОК
Регистрационное удостоверение, утвержденное в рамках Государственной процедуры РК-ЛС-5№012895 Нолипрел® Аргинин ПЕРИНДОПРИЛ + ИНДАПАМИД 2,5 мг + 0,625 мг	ЕАЭС Регистрационное удостоверение ЛП-№000179-ГП-KZ Нолипрел® Аргинин ИНДАПАМИД + ПЕРИНДОПРИЛ 0,625 мг + 2,5 мг

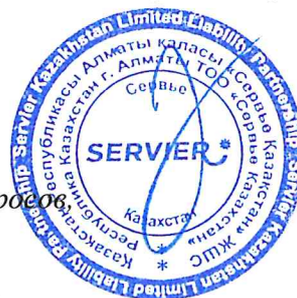
В связи с этим мы хотим в данном информационном письме **обратить внимание специалистов здравоохранения на изменения порядка МНН, и соответствующим**

образом, дозировок, внесенных в соответствии с нормативными правовыми требованиями, во избежание каких-либо ошибок при выписывании и отпуске препарата Нолипрел® Аргинин.

Дополнительно сообщаем, что данное изменение не влияет на качество, эффективность и безопасность препарата.

Просим учесть, что в связи с переходными положениями пункта 180 Решения ЕЭК № 78 от 03.11.2016 г., в течение 180 календарных дней с момента получения ЕАЭС РУ для лекарственного препарата (ЛП) в рамках процедуры приведения в соответствие с требованиями Союза, возможно производство данного ЛП в соответствии с ранее утвержденными национальными упаковочными материалами, с последующим его ввозом и реализацией до истечения срока годности. Таким образом, возможна временная параллельная реализация на рынке препарата Нолипрел® Аргинин с национальным регистрационным удостоверением (МНН: периндоприл + индапамид) и с ЕАЭС регистрационным удостоверением (МНН: индапамид + периндоприл), до полного замещения препарата с национальным регистрационным удостоверением препаратом с ЕАЭС регистрационным удостоверением.

**Генеральный директор
ТОО «Сервье Казахстан»**



О. НЕГУЛЯЕВ

*В случае возникновения дополнительных вопросов,
просим обращаться:*

Марасилов Ильяс

*Руководитель отдела по фармацевтической
деятельности*

+77017402474

Ilyas.marasilov@servier.com