

Forma patvirtinta
Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministro
2002 m. balandžio 5 d.
įsakymu Nr. 159
(Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos 2015 m. birželio 2 d.
įsakymo Nr. V-688 redakcija)

KRKA Lietuva UAB
(juridinio asmens pavadinimas)

Į/k:302459877, adresas: Senasis Ukmergės kelias 4, Užubalių k., Vilniaus raj., LT-14013; tel. 2362740, faks. 2362743, el. paštas info.lt@krka.biz
(juridinio asmens kodas, buveinė, tel./faks., el. paštas)

Sveikatos apsaugos ministerijai
(adresatas)

PARAIŠKA
ĮRAŠYTI VAISTINĮ PREPARATĄ Į KOMPENSAVIMO SĄRAŠUS

2017 10 20 Nr. 01
(data)

Vilnius
(sudarymo vieta)

Prašome įrašyti vaistinį preparatą **Valsartanum et rosuvastatinum (Ravalsyo)** į kompensavimo sąrašus.

(vaistinio preparato bendrinis pavadinimas)

I. DUOMENYS APIE PAREIŠKĖJĄ IR VAISTINIO PREPARATO REGISTRUOTOJĄ AR JO ATSTOVĄ

Pareiškėjas: **KRKA Lietuva UAB**

adresas: **Senasis Ukmergės kelias 4, Vilniaus raj., Užubalių kaimas, LT-14013**

telefonai, faksas: **tel. 2362740, faks: 2362743**

el. paštas: **info.lt@krka.biz**

Vaistinio preparato registruotojas: **KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija**

Vaistinio preparato registruotojo atstovas Lietuvoje: **KRKA Lietuva UAB**

adresas: **Senasis Ukmergės kelias 4, Vilniaus raj., Užubalių kaimas, LT-14013**

telefonai, faksas: **2362740, faks: 2362743**

el. paštas: **info.lt@krka.biz; darius.sinkevicius@krka.biz**

II. DUOMENYS APIE VAISTINĮ PREPARATĄ

Bendrinis pavadinimas	Rosuvastatinum et Valsartanum
ATC kodas	C10BX10
Prekinis vaistinio preparato pavadinimas	RAVALSYO
Farmacinė forma	plėvele dengtos tabletės
Stiprumas	10 mg/80 mg
Pakuotės dydis	N30
Siūloma vaistinio preparato registruotojo deklaruota kaina (konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)	
Vaistinio preparato registravimo/perregistravimo Lietuvoje data	2016.10.11
Vaistinio preparato registravimo/perregistravimo Lietuvoje numeris	LT/1/16/3979/005
Klasifikacija	Receptinis [<input checked="" type="checkbox"/>] Nereceptinis [<input type="checkbox"/>]
Skirtas	Ambulatoriniam gydymui [<input checked="" type="checkbox"/>] Stacionariniam gydymui [<input type="checkbox"/>] ar gydymui dienos stacionare [<input type="checkbox"/>]

(pildoma atskira kiekvienos farmacinės formos, stiprumo ir pakuotės dydžio lentelė)

Bendrinis pavadinimas	Rosuvastatinum et Valsartanum
ATC kodas	C10BX10
Prekinis vaistinio preparato pavadinimas	RAVALSYO
Farmacinė forma	plėvele dengtos tabletės
Stiprumas	20 mg/80 mg
Pakuotės dydis	N30
Siūloma vaistinio preparato registruotojo deklaruota kaina (konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)	
Vaistinio preparato registravimo/perregistravimo Lietuvoje data	2016.10.11
Vaistinio preparato registravimo/perregistravimo Lietuvoje numeris	LT/1/16/3979/015
Klasifikacija	Receptinis [<input checked="" type="checkbox"/>] Nereceptinis [<input type="checkbox"/>]
Skirtas	Ambulatoriniam gydymui [<input checked="" type="checkbox"/>] Stacionariniam gydymui [<input type="checkbox"/>] ar gydymui dienos stacionare [<input type="checkbox"/>]

(pildoma atskira kiekvienos farmacinės formos, stiprumo ir pakuotės dydžio lentelė)

Bendrinis pavadinimas	Rosuvastatinum et Valsartanum
ATC kodas	C10BX10
Prekinis vaistinio preparato pavadinimas	RAVALSYO
Farmacinė forma	plėvele dengtos tabletės
Stiprumas	10 mg/160 mg
Pakuotės dydis	N30

Siūdoma vaistinio preparato registruotojo deklaruota kaina (konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)	
Vaistinio preparato registravimo/perregistravimo Lietuvoje data	2016.10.11
Vaistinio preparato registravimo/perregistravimo Lietuvoje numeris	LT/1/16/3979/025
Klasifikacija	Receptinis [<input checked="" type="checkbox"/>] Nereceptinis [<input type="checkbox"/>]
Skirtas	Ambulatoriniam gydymui [<input checked="" type="checkbox"/>] Stacionariniam gydymui [<input type="checkbox"/>] Ar gydymui dienos stacionare [<input type="checkbox"/>]

(pildoma atskira kiekvienos farmacinės formos, stiprumo ir pakuotės dydžio lentelė)

Bendrinis pavadinimas	Rosuvastatinum et Valsartanum
ATC kodas	C10BX10
Prekinis vaistinio preparato pavadinimas	RAVALSYO
Farmacinė forma	plėvele dengtos tabletės
Stiprumas	20 mg/160 mg
Pakuotės dydis	N30
Siūdoma vaistinio preparato registruotojo deklaruota kaina (konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)	
Vaistinio preparato registravimo/perregistravimo Lietuvoje data	2016.10.11
Vaistinio preparato registravimo/perregistravimo Lietuvoje numeris	LT/1/16/3979/035
Klasifikacija	Receptinis [<input checked="" type="checkbox"/>] Nereceptinis [<input type="checkbox"/>]
Skirtas	Ambulatoriniam gydymui [<input checked="" type="checkbox"/>] Stacionariniam gydymui [<input type="checkbox"/>] Ar gydymui dienos stacionare [<input type="checkbox"/>]

(pildoma atskira kiekvienos farmacinės formos, stiprumo ir pakuotės dydžio lentelė)

Ar vaistiniam preparatui yra taikomi duomenų išimtinumo ir rinkos išimtinumo laikotarpiai Lietuvoje ir (arba) kitose Europos šalyse?

Taip [] (Jei taip, nurodyti taikomų duomenų išimtinumo ir rinkos išimtinumo laikotarpių Lietuvoje bei kitose Europos šalyse datas)

.....
.....

Ne []

III. SIŪLAMOS INDIKACIJOS, APRIBOJIMAI

Indikacijos pavadinimas: **Lipoproteidų apykaitos sutrikimai ir kitos lipidemijos**

Ligos kodas: **E78**

Siūlomi apribojimai

Siūlomas kompensavimo lygis:

100 proc. []

90 proc. []
80 proc. [x]
50 proc. []
Apmokėti centralizuotai []

Indikacijos pavadinimas: **Hipertenzinės ligos**

Ligos kodas: **I10 – I11**

Siūlomi apribojimai

Siūlomas kompensavimo lygis:

100 proc. []

90 proc. []

80 proc. [x]

50 proc. []

Apmokėti centralizuotai []

IV. VAISTINIO PREPARATO INDIKACIJOS, DOZAVIMAS

Lietuvoje registruotos vaistinio preparato indikacijos:

RAVALSYO skirtas vartoti pakeičiamajam hipertenzijos gydymui suaugusiems pacientams, kurių būklė tinkamai kontroliuojama kartu vartojamais valsartanu ir rozuvastatinu tokiomis pačiomis dozėmis, kokios yra kombinuotajame vaistiniame preparate, jei nustatyta, kad yra didelė pirmojo kardiovaskulinio reiškinio rizika (didžiųjų kardiovaskulinių reiškinų profilaktikai) arba yra viena iš šių būklių:

- pirminė hipercholesterolemija (IIa tipo, įskaitant heterozigotinę šeiminę hipercholesterolemiją) arba mišri dislipidemija (IIb tipo);
- homozygotinė šeiminingė hipercholesterolemija.

Pildoma kiekvienai indikacijai atskirai

Indikacija	Lipoproteidų apykaitos sutrikimai ir kitos lipidemijos
Ligos kodas	E78
Vidutinė paros dozė	90 mg sutartinio kiekio
Gydymo kurso trukmė	Nuolatinis vartojamas

Indikacija	Hipertenzinės ligos
Ligos kodas	I10 – I11
Vidutinė paros dozė	90 mg sutartinio kiekio
Gydymo kurso trukmė	Nuolatinis vartojamas

V. VAISTINIO PREPARATO REGISTRUOTOJO AR JO ATSTOVO DEKLARUOTOS KAINOS KITIMAS LIETUVOJE

(Šioje lentelėje pateikiama konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)

Nurodyti siūlomą vaistinio preparato kainą einamaisiais metais ir trejus ankstesnius metus (kiekvienos farmacinės formos, stiprumo, pakuotės dydžio atskirai).

Vaistinio	2017 m.	2016 m.	2015 m.
-----------	---------	---------	---------

preparato pavadinimas			
RAVALSYO 80 mg / 10 mg plėvele dengtos tabletės		Nebuvo rinkoje	Nebuvo rinkoje
RAVALSYO 80 mg / 20 mg plėvele dengtos tabletės		Nebuvo rinkoje	Nebuvo rinkoje
RAVALSYO 160 mg / 10 mg plėvele dengtos tabletės		Nebuvo rinkoje	Nebuvo rinkoje
RAVALSYO 160 mg / 20 mg plėvele dengtos tabletės		Nebuvo rinkoje	Nebuvo rinkoje

VI. DUOMENYS APIE VAISTINIO PREPARATO KAINĄ IR KOMPENSAVIMĄ KITOSE ŠALYSE (APIE KIEKVIENĄ FARMACINĘ FORMĄ, STIPRUMĄ, PAKUOTĖS DYDĮ ATSKIRAI)

(Šioje lentelėje pateikiama konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)

Vaistinis preparatas (įrašyti farmacinę formą, stiprumą, pakuotės dydį)	Vaistinio preparato registruotojo ar jo atstovo deklaruota kaina eurais, neįskaitant mokesčių	Vaistinio preparato pakuotės dydis (nurodoma, jei skiriasi nuo siūlomo Lietuvai pakuotės dydžio)	Vaistinis preparatas kompensuojamas/ nekompensuojamas	Kompensuojamos indikacijos
RAVALSYO 80 mg / 10 mg plėvele dengtos tabletės				
Siūloma kaina Lietuvai				
Žemiausia vaistinio preparato registruotojo kaina pagal išvardytas šalis (
Didžiausia vaistinio preparato registruotojo kaina pagal išvardytas šalis				
Airija				
Austrija				
Belgija				
Bulgarija				
Čekija				
Danija				

Didžioji Britanija				
Estija				
Graikija				
Ispanija				
Italija				
Kipras				
Kroatija				
Latvija				
Lenkija				
Liuksemburgas				
Malta				
Olandija				
Portugalija				
Prancūzija				
Rumunija				
Slovakija				
Slovėnija				
Suomija				
Švedija				
Vengrija				
Vokietija				
Kitos šalys (pareiškėjo pasirinkimu)				
Kainų šalyse vidurkis				

Vaistinis preparatas (įrašyti farmacinę formą, stiprumą, pakuotės dydį) RAVALSYO 80 mg / 20 mg plėvele dengtos tabletės	Vaistinio preparato registruotojo ar jo atstovo deklaruota kaina eurais, neįskaitant mokesčių	Vaistinio preparato pakuotės dydis (nurodoma, jei skiriasi nuo siūlomo Lietuvai pakuotės dydžio)	Vaistinis preparatas kompensuojamas/ nekompensuojamas	Kompensuojamos indikacijos
Siūloma kaina Lietuvai				
Žemiausia vaistinio preparato registruotojo kaina pagal išvardytas šalis				
Didžiausia vaistinio preparato registruotojo kaina pagal išvardytas šalis				
Airija				
Austrija				
Belgija				

Bulgarija				
Čekija				
Danija				
Didžioji Britanija				
Estija				
Graikija				
Ispanija				
Italija				
Kipras				
Kroatija				
Latvija				
Lenkija				
Liuksemburgas				
Malta				
Olandija				
Portugalija				
Prancūzija				
Rumunija				
Slovakija				
Slovėnija				
Suomija				
Švedija				
Vengrija				
Vokietija				
Kitos šalys (pareiškėjo pasirinkimu)				
Kainų šalyse vidurkis				

Vaistinis preparatas (įrašyti farmacinę formą, stiprumą, pakuotės dydį) RAVALSYO 160 mg / 10 mg plėvele dengtos tabletės	Vaistinio preparato registruotojo ar jo atstovo deklaruota kaina eurais, neįskaitant mokesčių	Vaistinio preparato pakuotės dydis (nurodoma, jei skiriasi nuo siūlomo Lietuvai pakuotės dydžio)	Vaistinis preparatas kompensuojamas/ nekompensuojamas	Kompensuojamos indikacijos
Siūloma kaina Lietuvai				
Žemiausia vaistinio preparato registruotojo kaina pagal išvardytas šalis				
Didžiausia vaistinio preparato registruotojo kaina pagal išvardytas šalis				

Airija				
Austrija				
Belgija				
Bulgarija				
Čekija				
Danija				
Didžioji Britanija				
Estija				
Graikija				
Ispanija				
Italija				
Kipras				
Kroatija				
Latvija				
Lenkija				
Liuksemburgas				
Malta				
Olandija				
Portugalija				
Prancūzija				
Rumunija				
Slovakija				
Slovėnija				
Suomija				
Švedija				
Vengrija				
Vokietija				
Kitos šalys (pareiškėjo pasirinkimu)				
Kainų šalyse vidurkis				

Vaistinis preparatas (įrašyti farmacinę formą, stiprumą, pakuotės dydį) RAVALSYO 160 mg / 20 mg plėvele dengtos tabletės	Vaistinio preparato registruotojo ar jo atstovo deklaruota kaina eurais, neįskaitant mokesčių	Vaistinio preparato pakuotės dydis (nurodoma, jei skiriasi nuo siūlomo Lietuvai pakuotės dydžio)	Vaistinis preparatas kompensuojamas/ nekompensuojamas	Kompensuojamos indikacijos
Siūloma kaina Lietuvai				
Žemiausia vaistinio preparato registruotojo kaina pagal išvardytas šalis				
Didžiausia vaistinio preparato				

registruotojo kaina pagal išvardytas šalis				
Airija				
Austrija				
Belgija				
Bulgarija				
Čekija				
Danija				
Didžioji Britanija				
Estija				
Graikija				
Ispanija				
Italija				
Kipras				
Kroatija				
Latvija				
Lenkija				
Liuksemburgas				
Malta				
Olandija				
Portugalija				
Prancūzija				
Rumunija				
Slovakija				
Slovėnija				
Suomija				
Švedija				
Vengrija				
Vokietija				
Kitos šalys (pareiškėjo pasirinkimu)				
Kainų šalyse vidurkis				

VII. DUOMENYS APIE PLANUOJAMŲ GYDYTI VAISTINIŲ PREPARATŲ PACIENTŲ SKAIČIŲ, PROGNOZUOJAMĄ METINĘ GYDYMO VAISTINIŲ PREPARATŲ KAINĄ IR PROGNOZUOJAMAS PRIVALOMOJO SVEIKATOS DRAUDIMO FONDO BIUDŽETO IŠLAIDAS

1. Kuo dabar gydoma liga ar sindromas, kuriems gydyti siūloma įtraukti naują vaistinių preparatą į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (toliau – A sąrašas arba atitinkamas sąrašas) arba į Centralizuotai iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašą (toliau – Centralizuotai apmokamų vaistų sąrašas arba atitinkamas sąrašas):

Šiuo metu tokie pacientai yra gydomi atskirais valsartano ir rozuvastatino komponentais.

Kompensuojamųjų arba centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ligai arba sindromui, kuriems gydyti siūloma į atitinkamą sąrašą	ATC kodas	Privalomojo sveikatos draudimo fondo (PSDF) biudžeto	Pacientų skaičius	Pastabos
---	-----------	--	-------------------	----------

įrašyti naują vaistinį preparatą, bendrinis pavadinimas		išlaidos (Eur)		
Valsartanum (2015 m.)	C09CA03			nėra skelbiami atskirai pagal indikacijas
Rosuvastatinum (2015 m.)	C10AA07			nėra skelbiami atskirai pagal indikacijas
Bendra suma				

2. Statistinis gyventojų skaičius Lietuvoje: **2.869.690 2016 m. liepos pradžiai** .

3. Planuojamo gydyti pacientų skaičiaus apskaičiavimas:

Ligos rodikliai nėra prognozuojami, nes trūksta duomenų apie pacientų, turinčių abiejų diagnozių kodus, skaičius.

Rodiklio pavadinimas	Rodiklio reikšmė	Pacientų skaičius			Pastabos ir duomenų šaltinis
		Pirmieji metai	Antrieji metai	Tretieji metai	
Ligotumas	Atvejai/1000	-	-	-	Skaičius nėra prognozuojamas
Sergamumas	Atvejai	-	-	-	
Mirtingumas	Atvejai	-	-	-	
Prognozuojamas metinis tam tikros ligos atvejų skaičius	Atvejai	-	-	-	
Pacientų, kuriems gydymas galėtų būti skiriamas pagal registruotą (-as) vaistinio preparato indikaciją (-as), skaičius	Absoliutus skaičius	2.300	4.000	6.000	prognozuojamas
Pacientų, kuriems vaistinis preparatas galėtų būti skiriamas atsižvelgiant į jo skyrimo pagal registruotas indikacijas apribojimus, skaičius	Absoliutus skaičius	2.300	4.000	6.000	prognozuojamas
Prognozuojama –mas pacientų, kurie kasmet nutrauks gydymą vaistiniu preparatu, skaičius	Absoliutus skaičius	115	200	300	prognozuojamas
Planuojamas gydyti pacientų skaičius	Absoliutus skaičius	2.185	3.800	5.700	prognozuojamas

4. Prognozuojamos metinės paciento gydymo kainos vertinimas:

(Šiame punkte pateikiama konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)

4.1. pažymimas atitinkamas langelis, jei planuojama arba neplanuojama sudaryti gydymo prieinamumo gerinimo ir rizikos pasidalijimo sutartį:

Ar planuojama sudaryti gydymo prieinamumo	Taip []
---	----------

gerinimo ir rizikos pasidalijimo sutartį?	Ne [<input checked="" type="checkbox"/>]
---	--

4.2. Nurodoma, kokiam gydymui (ambulatoriniam, stacionariniam ar dienos stacionaro) ir kokiai daliai (procentais) pacientų bus skiriamas vaistinis preparatas:

Vaistinis preparatas bus skiriamas:	Taip / ne	Dalis procentais
Ambulatoriniam gydymui	Taip	100%
Stacionariniam gydymui	Ne	
Gydymui dienos stacionare	Ne	

4.3. Prognozuojama metinė paciento gydymo vaistu, siūlomu įrašyti į atitinkamą sąrašą, kaina ateinančių 3 metų laikotarpiu:

Prognozuojama metinė paciento gydymo kaina (Eur)	Pirmieji metai	Antrieji metai	Tretieji metai

4.4. Nurodoma, kokie specialistai gali skirti vaistinį preparatą: **bendrosios praktikos gydytojas, gydytojas kardiologas, vidaus ligų gydytojas.**

5. Toliau pateikiamoje lentelėje nurodoma: prognozuojama metinė paciento gydymo papildomu vaistiniu preparatu, vartojamu kartu su siūlomu įrašyti į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu, kaina; planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičius, jei siūlomas vaistinis preparatas nebūtų įrašytas į atitinkamą sąrašą; planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičius, jei siūlomas vaistinis preparatas būtų įrašytas į atitinkamą sąrašą; planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičius, jei siūlomas vaistinis preparatas nebūtų įrašytas į atitinkamą sąrašą, ir planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičius, jei siūlomas vaistinis preparatas būtų įrašytas į atitinkamą sąrašą, dalis procentais (*dėl kiekvieno papildomai vartojamo vaistinio preparato pildoma atskira lentelė*):

(Šiame punkte pateikiama konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)

Papildomo vaistinio preparato bendrinis pavadinimas	Valsartanum et rosuvastatinum			Pastabos
	Pirmieji metai	Antrieji metai	Tretieji metai	
Prognozuojama metinė paciento gydymo papildomu vaistiniu preparatu, vartojamo kartu su siūlomu įrašyti į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu, kaina (Eur)	-	-	-	Valsartanum et rosuvastatinum yra skirtas naudojamų mono komponentų pakeitimui
Planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičius, jei siūlomas vaistinis	-	-	-	

preparatas nebūtų įrašytas į atitinkamą sąrašą				
Planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičius, jei siūlomas vaistinis preparatas būtų įrašytas į atitinkamą sąrašą	-	-	-	
Planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičiaus, jei siūlomas vaistas nebūtų įrašytas į atitinkamą sąrašą, ir planuojamų gydyti jau įrašytu į atitinkamą sąrašą vaistiniu preparatu pacientų skaičiaus, jei siūlomas vaistinis preparatas būtų įrašytas į atitinkamą sąrašą, dalis (procentais)	100%	100%	100%	

6. Prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos siūlomam įrašyti į atitinkamą sąrašą vaistiniam preparatui:

(Šiame punkte pateikiama konfidenciali informacija, kuri viešai nėra skelbiama)

Į atitinkamą sąrašą įrašomo vaistinio preparato bendrinis pavadinimas	Pirmieji metai	Antrieji metai	Tretieji metai	Pastabos
Valsartanum et rosuvastatinum				-

7. Prognozuojamos PSDF biudžeto išlaidos jau kompensuojamiems ar centralizuotai apmokamiems vaistiniams preparatams, jei siūlomas vaistinis preparatas nebūtų įrašytas į atitinkamą sąrašą:

Kompensuojamųjų arba centralizuotai apmokamų vaistų nuo ligos arba sindromo, kuriems gydyti siūloma į atitinkamą sąrašą įrašyti naują	Pirmieji metai	Antrieji metai	Tretieji metai	Pastabos

vaistą, bendrinis pavadinimas				
Valsartanum				-
Rosuvastatinum				Numatytas augimas dėl pasikeitusios statinų kompensacijos
Bendra suma				

8. Prognozuojamų PSDF biudžeto išlaidų pokytis, jei vaistinis preparatas būtų įrašytas į atitinkamą sąrašą:

Į atitinkamą sąrašą įrašomo vaistinio preparato bendrinis pavadinimas	Pirmieji metai	Antrieji metai	Tretieji metai	Pastabos
Valsartanum et rosuvastatinum				

Dabar kompensuojamųjų vaistų išlaidos praktiškai nesikeis, kadangi valsartanum ir rosuvastatinum bus skiriamas dabar naudojamų ir kompensuojamų mono komponentų pakeičiamajam skyrimui siekiant pagerinti gydymosi režimą mažinant vartojamų tablečių skaičių.

Patvirtinu, kad pateikti visi dokumentai, nurodyti šioje paraiškoje. Dokumentai ir informacija teisingi. Sutinku, kad, pateikus klaidingą informaciją, paraiška nebus svarstoma, o vaistinis preparatas bus neįrašytas arba išbrauktas iš kompensavimo sąrašų.

.....
(pareigos)

(parašas)

(vardas, pavardė)