

« 02 » դեկտեմբեր 2025թ. No 7404 - Ա

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ
ՀԵՏԳՐԱՆՑՈՒՄԱՅԻՆ ՓՈՓՈԽՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ԸՆԴՈՒՆՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

Համաձայն Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի թիվ 162-Ն որոշման հավելված 1-ի կետ 1-ի, հիմք ընդունելով Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» պետական ոչ առևտրային կազմակերպության անվտանգության, արդյունավետության և որակի գնահատման գնահատման N 04/5862-25 առ 26.11.2025թ. փորձագիտական եզրակացությունը,

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ՝

1. Ընդունել Եվրասիական տնտեսական միության գրանցման ընթացակարգով գրանցված 4 դեղի հետգրանցումային փոփոխությունները՝ (նոր արտադրական շղթա) համաձայն հավելվածի:

2. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության քարտուղարության պետ Ա. Առաքելյանին՝

1) Սույն հրամանն ընդունվելու պահից տեղեկացնել «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» պետական ոչ առևտրային կազմակերպությանը:

3. «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» պետական ոչ առևտրային կազմակերպության տնօրեն Ա. Բաղդյանին՝

1) Սույն հրամանը ստանալուց հետո ապահովել լրամշակման կատարումը գրանցամատյանում, լիազոր մարմնի հաստատված կարգով, նշելով փոփոխության տիպը և ընդունման ամսաթիվը:

4. Սույն հրամանն ուժի մեջ մտնելու պահից հինգ աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել հավելվածում նշված դեղերի վերաձևակերպված հավաստագրերի տրամադրումը հայտատուներին:

Ա.ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

 Recoverable Signature

X 

ԱՆԱՀԻՏ ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

Signed by: AVANESYAN ANAHIT 7103810157

Գրանցման հավաստագրի վերաձևակերպում պահանջող Եվրասիական տնտեսական միության գրանցման ընթացակարգով գրանցված դեղերի
 հետգրանցումային փոփոխությունների (նոր արտադրական շղթա) ցանկ համաձայն ՀՀ կառավարության N 162-Ն առ 28.02.2019 որոշման

Հ/Հ	Փոփոխության տեսակ	Առևտրային անվանումը	Ակտիվ բաղադրատարրի համընդհանուր անվանումը	Դեղաձևը	Դեղաչափը և Փաթեթավորումը, թողարկման ձևը	Դեղի արտադրական գործընթացում ներգրավված բոլոր արտադրողները (անվանում, գտնվելու վայր)	Երկիր	Դեղի պետական գրանցման հավաստագրի իրավատերը (անվանում, գտնվելու վայր)	Երկիր	Բաց թողնման կարգավիճակը	Եզրակացության համար և ամսաթիվ
1	IA և IB	Ֆլավամեդ դեղահատեր հազի դեմ	ամբոքստլ (ամբոքստլի հիդրոքլորիդ)	դեղահատեր	30մգ (10/1x10) բլիստերում, (20/2x10) բլիստերում, (50/5x10) բլիստերում	Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Գլինիկեր Վեգ 125, 12489, Բեռլին- փաթեթավորող, որակի և բաց թողնման հսկող, Մենարինի- Վոն Հեյդեն ԳմբՀ, Լեյպցիգեր Շտրասե 7-13, 01097 Դրեզդեն, Գերմանիա- բայք արտադրող	Գերմանիա	Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Գլինիկեր Վեգ 125, 12489 Բեռլին	Գերմանիա	ԱԴ	ЛПТ-N°007582-PT-AM 25.11.2025
2	IA և IB	Ֆլավամեդ դեղահատեր հազի դեմ	ամբոքստլ (ամբոքստլի հիդրոքլորիդ)	դեղահատեր	30մգ (10/1x10) բլիստերում, (20/2x10) բլիստերում, (50/5x10) բլիստերում	Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Գլինիկեր Վեգ 125, 12489, Բեռլին- փաթեթավորող, որակի (մանրէաբասակյան) և բաց թողնման հսկող, Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Տեմպելհոֆեր Վեգ 83, 12347, Բեռլին, Գերմանիա- բայք արտադրող, 1. Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Տեմպելհոֆեր Վեգ 83, 12347, Բեռլին, Գերմանիա, 2. Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Գլինիկեր Վեգ 125, 12489, Բեռլին, Գերմանիա- որակի հսկող (ֆիզիկոքիմիական)	Գերմանիա	Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Գլինիկեր Վեգ 125, 12489 Բեռլին	Գերմանիա	ԱԴ	ЛПТ-N°007582-PT-AM 25.11.2025

3	IA և IB	Ֆլավամեդ դեղահատեր հազվի դեմ	ամբրոքսոլ (ամբրոքսոլի հիդրոքլորիդ)	դեղահատեր	30մգ (10/1x10/ բլիստերում, (20/2x10/ բլիստերում, (50/5x10/ բլիստերում	Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Գլինիկեր Վեգ 125, 12489, Բեռլին- փաթեթավորող, բաց թողման հսկող, Մենարինի-Վոն Հեյդեն ԳմբՀ, Լեյպցիգեր Շտրասե 7-13, 01097 Դրեզդեն, Գերմանիա- բայր արտադրող, որակի հսկող	Գերմանիա	Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Գլինիկեր Վեգ 125, 12489 Բեռլին	Գերմանիա	Ա.Դ	ЛПТ-№007582- PT-AM 25.11.2025
4	IA և IB	Ֆլավամեդ դեղահատեր հազվի դեմ	ամբրոքսոլ (ամբրոքսոլի հիդրոքլորիդ)	դեղահատեր	30մգ (10/1x10/ բլիստերում, (20/2x10/ բլիստերում, (50/5x10/ բլիստերում	Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Գլինիկեր Վեգ 125, 12489, Բեռլին- փաթեթավորող, բաց թողման հսկող, Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Տեմպելհոֆեր Վեգ 83, 12347, Բեռլին, Գերմանիա- բայր արտադրող, Մենարինի-Վոն Հեյդեն ԳմբՀ, Լեյպցիգեր Շտրասե 7-13, 01097 Դրեզդեն, Գերմանիա- որակի հսկող	Գերմանիա	Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Գլինիկեր Վեգ 125, 12489 Բեռլին	Գերմանիա	Ա.Դ	ЛПТ-№007582- PT-AM 25.11.2025