

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱՆ

« 04 » փետրվար 2026թ. No 552 - 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, ԵՏՀ խորհրդի 2016 թվականի նոյեմբերի 3-ի թիվ 78-որոշման 19-րդ հավելվածի և հիմք ընդունելով Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» պետական ոչ առևտրային կազմակերպության անվտանգության, արդյունավետության և որակի գնահատման N 01/464-26 առ 30.01.2026թ. փորձագիտական եզրակացությունը.

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

1. Ընդունել Եվրասիական տնտեսական միության գրանցման ընթացակարգով գրանցված 3 դեղի հետգրանցումային փոփոխությունները՝ համաձայն հավելվածի:

2. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության քարտուղարության պետ Ա. Առաքելյանին՝ սույն հրամանն ընդունվելու պահից տեղեկացնել Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «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

Եվրասիական տնտեսական միության գրանցման ընթացակարգով գրանցված դեղերի գրանցման հավաստագրի վերաձևակերպում պահանջող

հետգրանցումային փոփոխությունների ցանկ համաձայն ՀՀ կառավարության N 162-Ն առ 28.02.2019 որոշման

ՀՀ	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	Էզրակացության համար և ամսաթիվ
1	IA և IB	Կո-Սենտոր	լոզարտան (լոզարտան կալիում), հիդրոքլորիդ	դեղահատեր թաղանթապատ	100մգ+12,5մգ (30/3x10) բլիստերում	Գեդենոն Ռիխտեր ԲԲԸ, Գյումրի ճ. 19-21, 1103 Բուդապեշտ- բաց թողնման հսկող, Գեդենոն Ռիխտեր Լեհաստան Սպ.գ.ո.ո., ուլ. Գրանիչնա 35, Գրողգիսկ Մագովեցկի, 05-825, Լեհաստան- բաց արտադրող, փաթեթավորող, Գեդենոն Ռիխտեր Լեհաստան Սպ.գ.ո.ո., ուլ. Կա. Ջ.Պոնիատովսկիեզո 5, Գրողգիսկ Մագովեցկի, 05-825- որակի հսկող	Հունգարիա	Գեդենոն Ռիխտեր ԲԲԸ, Գյումրի ճ. 19-21, 1103 Բուդապեշտ	Հունգարիա	Դ	ЛПТ-№004779- ITI-AM 29.01.2026
2	IA և IB	Կո-Սենտոր	լոզարտան (լոզարտան կալիում), հիդրոքլորիդ	դեղահատեր թաղանթապատ	100մգ+25մգ (30/3x10) բլիստերում	Գեդենոն Ռիխտեր Լեհաստան Սպ.գ.ո.ո., ուլ. Կա. Ջ.Պոնիատովսկիեզո 5, Գրողգիսկ Մագովեցկի, 05-825- որակի և բաց թողնման հսկող, Գեդենոն Ռիխտեր Լեհաստան Սպ.գ.ո.ո., ուլ. Գրանիչնա 35, Գրողգիսկ Մագովեցկի, 05-825, Լեհաստան- բաց արտադրող, փաթեթավորող	Լեհաստան	Գեդենոն Ռիխտեր ԲԲԸ, Գյումրի ճ. 19-21, 1103 Բուդապեշտ	Հունգարիա	Դ	ЛПТ-№004780- ITI-AM 29.01.2026

3	IA և IB	Կո-Սենտոր	լրգարտան (լրգարտան կալիում), հիդրոքլորիդիազիդ	դեղահատեր թաղանթապատ	50մգ+12,5մգ (30/3x10) բլիստերում	Գեդեոն Ռիխտեր Լեհաստան Սպ.գ.օ.օ., ուլ. Կու. Զ.Պոնիաստովսկիեզո 5, Գրոդզիսկ Մագովեցկի, 05-825- որակի և բաց թողնման հսկող, Գեդեոն Ռիխտեր Լեհաստան Սպ.գ.օ.օ., ուլ. Գրանիչնա 35, Գրոդզիսկ Մագովեցկի, 05-825, Լեհաստան- բալք արտադրող, փաթեթավորող	Լեհաստան	Գեդեոն Ռիխտեր ԲԲԸ, Գյոմրոի ճ. 19-21, 1103 Բուդապեշտ	Հունգարիա	Դ	ЛП- №004780-ІТІ- AM29.01.2026
---	---------	-----------	---	-------------------------	-------------------------------------	---	----------	---	-----------	---	-------------------------------------