

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱՆ

« 11 » հունիս 2026թ. No 3400 - Ա

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ
ՊԵՏԱԿԱՆ ԳՐԱՆՑՄԱՆ 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 կետ 170-ի և հիմք ընդունելով Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» պետական ոչ առևտրային կազմակերպությանը անվտանգության, արդյունավետության և որակի գնահատման N 01/2997-26 առ 08.06.2026թ. փորձագիտական եզրակացությունը.

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ՝

1. Եվրասիական տնտեսական միության գրանցման և փորձաքննության կանոններին դույեի համապատասխանեցման (միայն Հայաստանում կիրառման համար) ընթացակարգով գրանցել երաշխավորված 3 դեղը՝ 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 կազմակերպության և Առողջապահության նախարարության հասարակայնության հետ կապերի բաժնի պետ Լիլիթ Բաբախանյանին:

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

1) Ապահովել սույն հրամանով գրանցված դեղի վերաբերյալ տվյալների հրապարակումը գրանցամատյանում՝ համաձայն Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի թիվ 162-Ն որոշման հավելված 1-

ի 32-րդ և ԵՏՀ խորհրդի 2016 թվականի նոյեմբերի 3-ի թիվ 78-որոշման 180-րդ կետի պահանջների:

2)Սույն հրամանը ստանալուց հետո ապահովել գրանցված դեղի վերաբերյալ տվյալների ընդգրկումը գրանցամատյանում՝ լիազոր մարմնի հաստատված կարգով:

4. Ուժը կորցրած ճանաչել նախկինում գրանցված ԱՄԲԵՐ N 23454 և Բիցիլին-5 N 20223 դեղերի գրանցման հավաստագրերը համաձայն Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի նոյեմբերի 3-ի թիվ 78 որոշման 180-րդ կետի:

5.Առողջապահության նախարարության հասարակայնության հետ կապերի բաժնի պետ Լ.Բաբախանյանին՝

1) ապահովել սույն հրամանի տեղադրումը առողջապահության նախարարության պաշտոնական կայքում:

6. Դեղի գրանցման ժամկետը սահմանվում է համաձայն Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի նոյեմբերի 3-ի թիվ 78 որոշման 180-րդ կետի, հաշվարկը սկսվում է սույն հրամանն ուժի մեջ մտնելու օրվանից:

 Invalid signature

X 

ԱՆԱՀԻՏ ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

Signed by: AVANESYAN ANAHIT 7103810157

Ա.ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

Եվրասիական տնտեսական միության գրանցման և փորձաքննության կանոններին դրայեի համապատասխանեցման (միայն Հայաստանում կիրառման համար)

ընթացակարգով գրանցված դեղերի ցանկ

ՀՀ	Առևտրային անվանումը	Ակտիվ բաղադրատարրի համընդհանուր անվանումը	Դեղաձևը	Դեղաչափը և Փաթեթավորումը, թողարկման ձևը	Դեղի արտադրական գործընթացում ներգրավված բոլոր արտադրողները (անվանում, գտնվելու վայր)	Երկիր	Դեղի պետական հավաստագրի իրավատերը (անվանում, գտնվելու վայր)	Երկիր	Բաց թողնման կարգավիճակը	Էզրակացության համար և ամսաթիվ
1	ԱՄԲԵՐ	ամբոքսալ (ամբոքսոլի հիդրոքլորիդ)	դեղահատեր թաղանթապատ	30նգ; (20x10) բլիստերում, (100/10x10) բլիստերում	ԷՅ ԼԱԲ ՖԱՐՄԱՍՅՈՒԹԻՔԱԼ ՍՊԸ, Քոչինյան 13/16, Երևան- փաթեթավորող, որակի և բաց թողնման հսկող, ՌԵԼԱՔՍ ԲԻՈՏԵԶ ՊՎԿ, ՍՊԸ, 862/1, Գ.Բ.Ղ.Յ., ՄԱԿԱՐՊՈՒՐԱ, ԲԱՐՈՂԱ, 390010, Հնդկաստան- բալբ արտադրող	Հայաստանի Հանրապետություն	ԷՅ ԼԱԲ ՖԱՐՄԱՍՅՈՒԹԻՔԱԼ ՍՊԸ, Քոչինյան 13/16, Երևան	Հայաստանի Հանրապետություն	ԱԴ	24149 (044876) 05.06.2026
2	ԱՄԲԵՐ	ամբոքսալ (ամբոքսոլի հիդրոքլորիդ)	դեղահատեր թաղանթապատ	30նգ; (20x10) բլիստերում, (100/10x10) բլիստերում	ԷՅ ԼԱԲ Ֆարմասյուտիկալ ՍՊԸ, Քոչինյան 13/16, Երևան- երկրորդային փաթեթավորող, որակի և բաց թողնման հսկող, Սենտոպրիոն Լաբորատորիես ՊՎԿ, Լտոդ, Պ-2 Սակլի Բիո-Թեք Պարկ, Ատ Մանջուսար, Տալ Սակլի, Վարդյարա, Հնդկաստան- բալբ արտադրող, առաջնային փաթեթավորող	Հայաստանի Հանրապետություն	ԷՅ ԼԱԲ Ֆարմասյուտիկալ ՍՊԸ, Քոչինյան 13/16, Երևան	Լեհաստան Հայաստանի Հանրապետություն	ԱԴ	24150 (044876) 05.06.2026
3	Բիցիլին-5	բենզաթին բենզիլպենիցիլին, բենզիլպենիցիլին նովոկային	դեղավոշի մ/մ ներարկման դեղակախույթի	1200000ՄՄ+300000ՄՄ; (40) ապակե սրվակներ	Կիևմեդպրեպարատ ՀԲԸ, 01032, Կիև, Սակագանակոզ փ., 139	Ուկրաինա	Կիևմեդպրեպարատ ՀԲԸ, 01032, Կիև, Սակագանակոզ փ., 139	Ուկրաինա	Դ	24151 (024412) 05.06.2026