**Ստանդարտի հանձնման-ընդունման ակտ[[1]](#footnote-2)**

**Act on handling-acceptance of standard**

Գրանցման, սպեցիֆիկացիաներում որակին առնչվող փոփոխությունների փորձաքննության նպատակով ներկայացվում է (են) հետևյալ դեղի ստանդարտ(ներ)ը /

Standard (s) of the following medicinal product is (are) submitting in purpose of expertise for registration, quality related changes in specifications:

|  |  |
| --- | --- |
| **Դեղի անվանումը, դեղաձևը, դեղաչափը /** **Trade name, pharmaceutical form, strength, presentation form of medicinal product** |  |
| **Արտադրողի անվանումը, երկիրը (բաց թողման հսկող) /** **Name and address of manufacturer (batch releaser)** |  |
| **Դեղի գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ անվանումը, երկիրը /** **Name and address of marketing authorization holder** |  |
| **Ստանդարտի անվանումը[[2]](#footnote-3) /****Standard name** |  |  |  |
| **սերիան[[3]](#footnote-4) / batch** |  |  |  |
| **քանակը / quantity** |  |  |  |
| **պիտանիության ժամկետը / shelf life** |  |  |  |
| **պահման պայմանները[[4]](#footnote-5) /****storage conditions** |  |  |  |
| **որակի հավաստագիրը /****quality certificate** |  |  |  |
| **Հանձնող / Who handed over** | **Ընդունող / Who accepted** |
| **Կազմակերպության անվանումը / name of company** | **Կազմակերպության անվանումը / name of company**«Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ / “Scientific Centre of Drug and Medical Technology Expertise after Academician Emil Gabrielyan” JSC |
| **Ստորաբաժանման անվանումը / name of department** | **Ստորաբաժանման անվանումը[[5]](#footnote-6) / name of department** |
| **անուն, ազգանուն/ name, last name** | **անուն, ազգանուն/ name, last name** |
| **ամսաթիվ, ստորագրություն, կնիք/դրոշմակնիք / date, signature, seal/stamp** | **ամսաթիվ, ստորագրություն, դրոշմակնիք /****date, signature, stamp**  |

1. ***Սույն ակտը ներկայացվում է գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ կամ նրա լիազոր ներկայացուցչի կողմից 2 օրինակից՝ նախապես լրացված՝ տպագիր, ստորագրված ու կնքված:*** [↑](#footnote-ref-2)
2. ***Միևնույն դեղի տարբեր անվանումներով ստանդարտներ ներկայացնելիս անհրաժեշտ է աղյուսակի 2, 3 և 4-րդ սյունակներում նշել դրանց անվանումները:***  [↑](#footnote-ref-3)
3. ***Միևնույն դեղի միևնույն ստանդարտի տարբեր սերիաների ներկայացման դեպքում անհրաժեշտ է լրացնել աղյուսակի 2, 3 և 4-րդ սյունակները*** [↑](#footnote-ref-4)
4. ***Եթե ներկայացվող ստանդարտները պահանջում են պահման հատուկ պայմաններ, բայց ներկայացվել են առանց այդ հատուկ պայմանների պահպանման, ապա աղյուսակի «պահման պայմանները« տողում անհրաժեշտ է նշել «չեն պահպանվել« արտահայտությունը*** [↑](#footnote-ref-5)
5. ***Ընտրել համապատասխան բաժնի անվանումը: Հիշեցում՝ թմրամիջոցների կամ այլ հսկվող նյութերի նմուշները հանձնվում են միայն Կենտրոնի թմրամիջոցների և այլ հսկվող նյութերի բաժնի պատասխանատուին:***

***1 The act shall be submitted either by marketing authorization holder or by its authorized representative in 2 copies filled, printed, signed and sealed/stamped in advance.***

***2 It is necessary to fill in the 2nd, 3rd and 4th columns of table in case you submit different standards of the same medicinal product.***

3 ***It is necessary to fill in the 2nd, 3rd and 4th columns of table in case you submit different batches of the same standard for the same medicinal product.***

***4 It is necessary to mark “not complied” in the line “storage conditions” of the table in case required special storage conditions for submitted standards are not kept.***

 ***Choose appropriate department.*** ***NOTE. Samples of narcotics or other controlled substances should be handed over to the Head of Narcotics and other controlled substances department of the Center.*** [↑](#footnote-ref-6)