

**ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՊՈՋԵՎՈՒՅՔՆԵՐԻ ԿԱԽԱՐԱ  
ԸՆԴԻԿԱՆՈՒՄ ԵՎ ԱՐԴՅՈՒՆԱԳԻՆ ԿԱՎԵՐԻ Բաժին**

«06» մարտ. 2017թ.

~~NO 7749~~ 07 MAR 2017

12-202 - 11

Կից  Դեղի կարգավիճակ  
Աշումներ

ՀԱՐԱՎԱՅԻՆ ԿՈՐԵԱՅԻ «ՀԱՆՈՒԿ ՊՈՅՈՒՆԱԴԱՐ» ՖՈ., ՍՊԸ, 11,  
ԳԵՂԴՈՒՂԱՆՁԻ 1-ԳԻԼ, ԴՈՆԳՆԱԵ-ՄԻԵԽՆ, ԶՈՒՆՉԵԽՆ-ՍԻ, ԳԱՆԳՎՈՆ-ԴՈ»  
ԴԵՂԱԳՈՐԾԱԿԱՆ ԸՆԿԵՐՈՒԹՅԱՆ ԱՐՏԱԴՐՈՒԹՅԱՆ «ՍՈՄԱՏՐՈՆ,  
ՍՈՄԱՏՐՈՊԻՆ, ԴԵՂԱՓՈՇԻ ԼԻՇՖԻԼԱՑՎԱԾ Ե/Մ ՆԵՐԱՐԿՄԱՆ ԼՈՒՇՈՒՅԹԻ,  
16ՄՄ (5.3ՄԳ) /ՄԼ; (1) ԱՊԱԿԵ ՍՐՎԱԿ և (1) ԱՊԱԿԵ ՍՐՎԱԿ ԼՈՒՇՉՈՎ» ԴԵՂԻ  
ԳՐԱՆՑՈՒՄԸ ՄԵՐԺԵԼՈՒ ՄԱՍԻՆ

Հիմք ընդունելով «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 15-րդ հոդվածը, Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2001 թվականի ապրիլի 25-ի «Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի պետական գրանցման կարգը և դեղերի պետական գրանցման փորձաքննության վարձի չափերը հաստատելու մասին» N 347 որոշմամբ հաստատված կարգի 25-րդ կետի «ա» ենթակետը, այն է, առկա է «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի փորձաքննության 17.02.2017 N 16457 բացասական եզրակացությունը, ըստ որի «Սոմատրոն, սոմատրոպին, դեղափոշի լիոֆիլացված Ե/Մ ներարկման լուծույթի, 16ՄՄ (5.3մգ) /մլ; (1) ապակե սրվակ և (1) ապակե սրվակ լուծով» դեղի օգուտ/վնաս հարաբերակցությունը գնահատվում է բացասական, արդյունավետության և անվտանգության փորձաքննության արդյունքները գնահատվում է որպես ոչ արդյունավետ և անվտանգ, հիմք՝ փորձագիտական եզրակացություն N 138016 առ 14.02.2017թ.: Ղեկավարվելով Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2001 թվականի ապրիլի 25-ի «Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի պետական գրանցման կարգը և դեղերի պետական գրանցման փորձաքննության վարձի չափերը հաստատելու մասին» N 347 որոշմամբ հաստատված կարգի 25-րդ կետի «ա» ենթակետը՝

ՀՐԱՄԱՆԻՒՄ ԵՄ

1. Մերժել Հարավային Կորեայի «Հանկոկ Կորուս Ֆարմ Բո., ՍՊԸ, 11,

Գեղութանցի 1-գիլ, Դուստրական-Միեռն, Զունչեռն-սի, Գանգվոն-դո» դեղագործական

ընկերության արտադրության «Սոմատրոն, սոմատրոպին, դեղափոշի լիոֆիլացված  
ե/մ ներարկման լուծույթի, 16ՄՄ (5.3մգ) /մլ; (1) ապակե սրվակ և (1) ապակե սրվակ  
լուծով» դեղի գրանցումը Հայաստանի Հանրապետությունում:

2. «« առողջապահության նախարարության աշխատակազմի  
քարտուղարության պետ Զ. Դարբինյանին սույն հրամանը 3-օրյա ժամկետում  
պատշաճ ձևով պատվիրված փոստով՝ առաքել հայտատուին:

3. «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական  
տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի տնօրեն Հ. Թովչյանին՝ 3-  
օրյա ժամկետում ապահովել սույն հրամանի տրամադրումը հայտատուին:

4. Սույն հրամանը ուժի մեջ է մտնում վարչական վարույթի հայտատուներին  
իրագեկելուն հաջորդող օրվանից:

5. Սույն հրամանը կարող է բողոքարկվել «Վարչարարության հիմունքների և  
վարչական վարույթի մասին» «« օրենքի 70-րդ և 71-րդ հոդվածներով  
սահմանված կարգով և ժամկետներում՝ վարչական կամ դատական կարգով՝  
վարչական ակտն ուժի մեջ մտնելու օրվանից 2 ամսվա ընթացքում:

ՀԵՎՈՆ ԱԼԹՈՒՆՅԱՆ

