

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱ

N 4466 11 MAY 2017 ժամ 6.00
«11» մայիս 2017թ.

No 1544 - Ա

Կից Դեղի կարգավիճակ
Նշումներ ԲԵԼԱՌՈՒՄԻ «ՌՈՒԲԻԿՈՆ ՍՊԸ, 62Բ, Մ. ԳՈՐԿԻ Փ., 210002, ՎԻԵՏԵԲՈՎԿ»
ՔԵՐԱԳՈՐԾՎԱԾՎԱԿԵՐՈՒԹՅԱՆ ԱՐՏԱԴՐՈՒԹՅԱՆ «ՄԱԳՆԵՏԱԲ»,
ՄԱԳՆԵԶԻՈՆ (ՄԱԳՆԵԶԻՈՆԻ ԼԱԿՏԱՏ ԴԻՀԻԴՐԱՏ), ՊԻՐԻԴՈՔՍԻՆ
(ՊԻՐԻԴՈՔՍԻՆԻ ՀԻԴՐՈՔԼՈՐԻԴ), ԴԵՂԱՀԱՏԵՐ, 34ՄԳ+5ՄԳ; (30/3X10) և
(50/5X10) ԲԼԻՍՏԵՐՈՒՄ» ԴԵՂԻ ԳՐԱՆՑՈՒՄԸ ՄԵՐԺԵԼՈՒ ՄԱՍԻՆ

Հիմք ընդունելով «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 16-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 28.04.2017 թվականի N 16649 բացասական եզրակացությունը, համաձայն որի «Մագնետաբ, մագնեզիոն (մագնեզիոնի լակտատ դիհիդրատ), պիրիդոքսին (պիրիդոքսինի հիդրոքլորիդ), դեղահատեր, 34մգ+5մգ; (30/3x10) և (50/5x10) բլիստերում» դեղի օգուտ/վնաս հարաբերակցությունը գնահատվում է բացասական, որակի փորձաքննության արդյունքները գնահատվում է որպես ոչ որակյալ, իհմք՝ փորձաքննության եզրակացություն՝ N 061416 առ 29.03.2017թ.: Դեկավարվելով «Դեղերի մասին» ՀՀ օրենքի 16-րդ հոդվածի 16-րդ մասը, 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, « առողջապահության նախարարի 2006 թվականի փետրվարի 7-ի «Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի պետական գրանցման փորձաքննության կարգը, հայտին կից ներկայացվող դեղերի նմուշների նվազագույն քանակների աղյուսակը, դեղի գրանցման նպատակով փորձաքննության եզրակացության ձևը, պետական գրանցման հավաստագրի ձևն ու նկարագիրը, և Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղերի նոր գրանցում չպահանջող

Տեսք. 11.05.17 Ժ. 15⁰⁰ Յութեր

փոփոխությունների ցանկը հաստատելու մասին» թիվ 123-Ն հրամանի հավելված 1-ի 10-րդ կետը, ըստ որի «պահանջվող փաստաթղթերը, նյութերը կամ նմուշները 6 ամսվա ընթացքում չներկայացնելու դեպքում փորձաքնությունը դադարեցվում է և կազմվում է գրանցումը մերժելու վերաբերյալ փորձագիտական եզրակացություն՝

ՀՐԱՄԱՅՈՒՄ ԵՄ

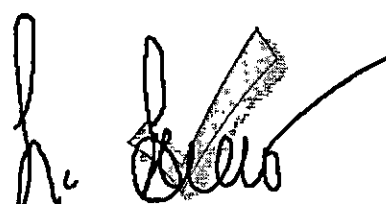
1. Մերժել Բելառուսի «Ռուֆիկոն ՍՊԸ, 62Բ, Մ. Գորկի փ., 210002, Վիտեբսկ» դեղագործական ընկերության արտադրության «Մագնետար, մագնեզիում (մագնեզիումի լակտատ դիիդրատ), պիրիդօքսին (պիրիդօքսինի հիդրոքլորիդ), դեղահատեր, 34մգ+5մգ; (30/3x10) և (50/5x10) բլիստերում» դեղի գրանցումը Հայաստանի Հանրապետությունում:

2. «Հառողապահության 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. Թոփչյանին՝ 3-օրյա ժամկետում ապահովել սույն հրամանի տրամադրումը հայտատուին:

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

5. Սույն հրամանը կարող է բողոքարկվել «Վարչարարության հիմունքների և վարչական վարույթի մասին» «Հայաստանի 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