

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱՆ

«30» նոյեմբեր 2017թ. No 3413 - Ա

11304 30 NOV 2017 ժամ 16.20

ՀՆԴԿԱՍՏԱՆԻ «ԲՐԱՌԻՆ ԼՍԲՈՐԱՏՈՐԻԱ» ԲԻՐՈՒՆԻՇԻՊ, ՖԱԽՈՒՅԱՆ 121001 ՀԱՐՅԱՆԱՍՏԱՆԻ ԴԵՐԱԳՈՐԾԱԿԱՆ ԸՆԿԵՐՈՒԹՅԱՆ ԱՐՏԱԳՈՐԾԱԿԱՆ «ՎԻՏԱՄԻՆ» ՎԻՏԱՄԻՆ B1, ՎԻՏԱՄԻՆ B2, ՆԻԿՈՏԻՆԱՄԻՆ, ՎԻՏԱՄԻՆ B12, ՎԻՏԱՄԻՆ B6, ԴԵՔՍԱՆԹԵՆՈԼ, ԼՈՒԾՈՒՅԹ ՆԵՐԱՐԿՄԱՆ, 5ՄԳ/ՄԼ+2ՄԳ/ՄԼ+20ՄԳ/ՄԼ+4ՄԳ/ՄԼ+2ՄԳ/ՄԼ+3ՄԳ/ՄԼ; (10) ԱՄՊՈՒԼՆԵՐ 2ՄԼ » ԴԵՐԻ 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 17.11.2017 թվականի N 17172 բացասական եզրակացությունը, համաձայն որի, «Վիտաբիոն, վիտամին B1, վիտամին B2, նիկոտինամիդ, վիտամին B12, վիտամին B6, դեքսպանթենոլ, լուծույթ ներարկման, 5մգ/մլ+2մգ/մլ+20մգ/մլ+4մգ/մլ+2մգ/մլ+3մգ/մլ; (10) ամպուլներ 2մլ» դեղի օգուտ/վնաս հարաբերակցությունը գնահատվում է բացասական, որակի փորձաքննության արդյունքները գնահատվում է որպես ոչ որակյալ, հիմք՝ փորձաքննության եզրակացություն՝ N 195416 առ 30.10.2017թ.: Ղեկավարվելով «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, ՀՀ 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

Հավել. 30.11.17 Ն. 15⁰⁰ Թեյ

Հանրապետությունում գրանցված դեղերի նոր գրանցում չպահանջող 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 փորձաքննությունը դադարեցվում է և կազմվում է գրանցումը մերժելու վերաբերյալ փորձագիտական եզրակացություն՝

ՀՐԱՄԱՅՈՒՄ ԵՄ՝

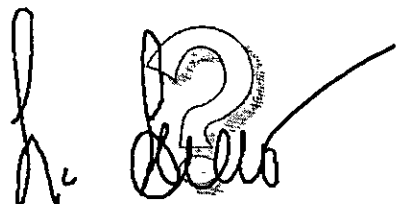
1. Մերժել Հնդկաստանի «Բրաուն Լաբորատորիես ՍՊԸ, 13, Նյու Ինդուստրիալ Թաունշիպ, Ֆարիդաբադ-121001 Հարյանա» դեղագործական ընկերության արտադրության «Վիտաբիոն, վիտամին B1, վիտամին B2, նիկոտինամիդ, վիտամին B12, վիտամին B6, դեքսպանթենոլ, լուծույթ ներարկման, 5մգ/մլ+2մգ/մլ+20մգ/մլ+4մկգ/մլ+2մգ/մլ+3մգ/մլ; (10) ամպուլներ 2մլ» դեղի գրանցումը Հայաստանի Հանրապետությունում:

2. ՀՀ առողջապահության նախարարության աշխատակազմի քարտուղարության պետ 2. 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» ՀՀ օրենքի 70-րդ և 71-րդ հոդվածներով սահմանված կարգով և ժամկետներում՝ վարչական կամ դատական կարգով՝ վարչական ակտն ուժի մեջ մտնելու օրվանից 2 ամսվա ընթացքում:



ԼԵՎՈՆ ԱԼԹՈՒՆՅԱՆ

