

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌԴՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ  
ՀՐԱՄԱՆ

Ընդհանուր եւ արտաքին կապերի բաժին

«30» նոյեմբեր 2017թ.

No 3413 - Ա

11504 30 NOV 2017 Ժամ 16:20

ՀՆԴԿԱՍՏԱՆԻ «ԲՐԱԴՐՈՒ ԱՌՈՐԱՏՋՈՒԹՎԱԿՈՉ» 13, ՆՅՈՒ ԻՆԴՈՒՍՏՐԻԱԼ  
ԹԱՌԻՆՇԻՊ, ՖԱԿՈՒԼԵՏ-121001 ՀԱՐՅԱՆԻ, ԴԵՂԱԳՈՐԾԱԿԱՆ  
ԸՆԿԵՐՈՒԹՅԱՆ ԱՐՏԱՀԱՌՈՅՑԱՆ «ՎԻՏՏԵՐԻ», ՎԻՏԱՄԻՆ B1, ՎԻՏԱՄԻՆ B2,  
ՆԻԿՈՏԻՆԱՄԻԴ, ՎԻՏԱՄԻՆ B12, ՎԻՏԱՄԻՆ B6, ԴԵՔՍՊԱՆԹԵՆՈԼ, ԼՈՒՇՈՒՅԹ  
ՆԵՐԱՐԿՄԱՆ, 5Մգ/Մլ+2Մգ/Մլ+20Մգ/Մլ+4Մկգ/Մլ+2Մգ/Մլ+3Մգ/Մլ; (10)  
ԱՄՊՈՒԼՆԵՐ 2Մլ » ԴԵՂԻ ԳՐԱՆՑՈՒՄԸ ՄԵՐՃԵԼՈՒ 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+4մկգ/մլ+2մգ/մլ+3մգ/մլ; (10) ամպուլներ 2մլ» դեղի օգուտ/վնաս  
հարաբերակցությունը գնահատվում է բացասական, որակի փորձաքննության  
արդյունքները գնահատվում է որպես ոչ որակյալ, իիմք՝ 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  
այլուակը, դեղի գրանցման նպատակով փորձաքննության եզրակացության ձևը,  
պետական գրանցման հավաստագրի ձևն ու նկարագիրը, և Հայաստանի

Տեսել 30.11.17 Ժ. 15<sup>րդ</sup> թօւս



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՝

## ՀՐԱՄԱՑՈՒՄ ԵՄ՝

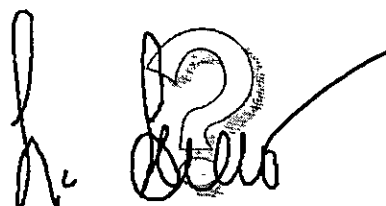
1. Մերժել Հնդկաստանի «Բրառու Լաբորատորիես ՍՊԸ, Նյու Ինդուստրիալ Թաունշիա, Ֆարիդաբադ-121001 Հարյանա» դեղագործական ընկերության արտադրության «Վիտաբիոն, վիտամին B1, վիտամին B2, նիկոտինամիդ, վիտամին B12, վիտամին B6, դեքսապանթենոլ, լուծույթ ներարկման, 5մգ/մլ+2մգ/մլ+20մգ/մլ+4մկգ/մլ+2մգ/մլ+3մգ/մլ; (10) ամպուլներ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

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

3. «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի տնօրեն <. 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» <<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 ԱԼԹՈՒՅՑԱՆ

