

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԿԱՌԱՋԱՊԱՀԻ ԲԱԺԻՆ

N 2793 26 ԽԱՅԱՎՈՐՄԱՆ ՀԱՄԱՐԸ ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ  
ՀՐԱՄԱՆ

Կից  Տարի կարգավիճակ

Աշխատանք

«26» Մարտ 2018թ.

No 792 - Ա

ԲԵԼԱՌՈՒԻՄ «ԲԵԼՄԵԴՊՐԵՊԱՐԱՏԻ ՀՈԽԶ, 220007, ՄԻՆՍԿ, ՖԱԲՐԻՏՍԻՈՒՄ  
Փ., 30» ԴԵՂԱԳՈՐԾԱԿԱՆ ԸՆԿԵՐՈՒԹՅԱՆ ԱՐՏԱԴՐՈՒԹՅԱՆ «ԱԼՌԻՆՈԼ,  
ԼԵՂԻ ՉՈՐ, ՍԽԱՏՈՐ ՉՈՐԱՑՐԱԾ, ԵՂՆՁԻ ՏԵՐԵՎՆԵՐ, ԱԿՏԻՎԱՎԱԾ ԱԾՈՒԽ,  
ԴՇԱՀԱՏԵՐ ԹԱՂԱՆԹԱՊԱՏ, 80ՄԳ+40ՄԳ+5ՄԳ+25ՄԳ, (10/1X10/) և (50/5X10/)  
ԲԼԻՍՏԵՐՈՒՄ» 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 16.03.2018 թվականի N 17518  
բացասական եզրակացությունը, համաձայն որի, «Ալոխոլ, լեղի չոր, սխտոր չորացրած,  
եղնջի տերևներ, ակտիվաված ածուխ, դեղահատեր թաղանթապատ,  
80մգ+40մգ+5մգ+25մգ, (10/1x10/) և (50/5x10/) բլիստերում» դեղի օգուտ/վնաս  
հարաբերակցությունը գնահատվում է բացասական, որակի փորձաքննության  
արդյունքները գնահատվում են որպես ոչ որակյալ, իհմք՝ փորձաքննության  
եզրակացություն՝ N 077117 առ 12.03.2018թ.: 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  
առյուսակը, դեղի գրանցման նպատակով փորձաքննության եզրակացության ձևը,  
պետական գրանցման հավաստագրի ձևն ու նկարագիրը, և Հայաստանի

Տեսք. 26.03.18  
Տ. ԲՅՈՒԺ ԺՈՅԵՏ

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 Բելառուսի «Բելմեդպրեպարատի ՀՌՀ, 220007, Մինսկ, Ֆաբրիտսիուս  
փ., 30» դեղագործական ընկերության արտադրության «Ալիխու, լեղի չոր, սխտոր չորացրած, եղնջի տերևներ, ակտիվաված ածուխ, դեղահատեր թաղանթապատ, 80մգ+40մգ+5մգ+25մգ, (10/1x10/) և (50/5x10/) բիստերում» 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 հայտատումերին հրագեկելուն 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

