

Ընդամենը եւ արտաքին կապերի բաժին

N 1743 26 MAR 2018 ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ

Կից ☐ Ղեկավարող

Նշումներ

«26» մարտ 2018թ.

No 792 – Ա

ԲԵԼԱՌՈՒՄԻ «ԲԵԼՄԵԴԴՐԵՊԱՐԱՏԻ ՀՈՒՁ, 220007, ՄԻՆՍԿ, ՖԱԲՐԻՍԻՈՒՄ Փ., 30» ԴԵՂԱԳՈՐԾԱԿԱՆ ԸՆԿԵՐՈՒԹՅԱՆ ԱՐՏԱԴՐՈՒԹՅԱՆ «ԱԼՈՒՈԼ, ԼԵՂԻ ՉՈՐ, ՍԽՏՈՐ ՉՈՐԱՅՐԱԾ, ԵՂՆՋԻ ՏԵՐԵՎՆԵՐ, ԱԿՏԻՎԱՎԱԾ ԱԾՈՒԽ, ԴԵՂԱՀԱՏԵՐ ԹԱՂԱՆԹԱՊԱՏ, 80ՄԳ+40ՄԳ+5ՄԳ+25ՄԳ, (10/1X10/) 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 16.03.2018 թվականի N 17518 բացասական եզրակացությունը, համաձայն որի, «Ալոխոլ, լեղի չոր, սխտոր չորացրած, եղնջի տերևներ, ակտիվացված 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, հիմք՝ 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 աղյուսակը, դեղի գրանցման նպատակով փորձաքննության եզրակացության ձևը, պետական գրանցման հավաստագրի ձևն ու նկարագիրը, և Հայաստանի

Լեւոն. 26.03.18
Լ. ԲՅՅԵՐ

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՝

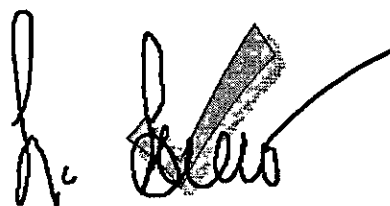
1. Մերժել Բելառուսի «Բելմեդպրեպարատի ՀՈՒՁ, 220007, Մինսկ, Ֆաբրիտսիուս փ., 30» դեղագործական ընկերության արտադրության « Ալոխոլ, լեդի չոր, սխտոր չորացրած, եղնջի տերևներ, ակտիվացված ածուխ, դեղահատեր թաղանթապատ, 80մգ+40մգ+5մգ+25մգ, (10/1x10/) և (50/5x10/) բլիստերում» դեղի գրանցումը Հայաստանի Հանրապետությունում:

2. ՀՀ 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. Թովսյանին՝ 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