

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱՆ

«07» օգոստոս 2018թ.

No 2013 - Ա

ԼԵՀԱՍՏԱՆԻ «ՏԱՐԽՈՄԻՆ ԴԵՂԱԳՈՐԾԱԿԱՆ ԳՈՐԾԱՐԱՆ "ՊՈԼՖԱ" Ս.Ա.,
2,Ա. ՖԼԵՄԻՆԳԱ Փ., 03-176 ՎԱՐՇԱՎԱ» ԴԵՂԱԳՈՐԾԱԿԱՆ ԸՆԿԵՐՈՒԹՅԱՆ
ԱՐՏԱԴՐՈՒԹՅԱՆ «ՊՈԼՀՈՒՄԻՆ ՄԻՔՍ 5, ԻՆՍՈՒԼԻՆ ՄԱՐԴՈՒ, ԴԵՂԱԿԱԽՈՒՅԹ
ՆԵՐԱՐԿՄԱՆ, 100ՄՄ/ՄԼ; (5) ՓԱՄՓՈՒՇՏՆԵՐ 3ՄԼ», «ՊՈԼՀՈՒՄԻՆ ՄԻՔՍ 3,
ԻՆՍՈՒԼԻՆ ՄԱՐԴՈՒ, ԴԵՂԱԿԱԽՈՒՅԹ ՆԵՐԱՐԿՄԱՆ, 100ՄՄ/ՄԼ; (5)
ՓԱՄՓՈՒՇՏՆԵՐ 3ՄԼ », «ՊՈԼՀՈՒՄԻՆ Ռ ԻՆՍՈՒԼԻՆ ՄԱՐԴՈՒ
ԴԵՂԱԿԱԽՈՒՅԹ ՆԵՐԱՐԿՄԱՆ 100ՄՄ/ՄԼ; (5) ՓԱՄՓՈՒՇՏՆԵՐ 3ՄԼ»,
«ՊՈԼՀՈՒՄԻՆ ՄԻՔՍ 2 ԻՆՍՈՒԼԻՆ ՄԱՐԴՈՒ ԴԵՂԱԿԱԽՈՒՅԹ ՆԵՐԱՐԿՄԱՆ
100ՄՄ/ՄԼ; (5) ՓԱՄՓՈՒՇՏՆԵՐ 3ՄԼ», «ՊՈԼՀՈՒՄԻՆ Ն ԻՆՍՈՒԼԻՆ ՄԱՐԴՈՒ
ԴԵՂԱԿԱԽՈՒՅԹ ՆԵՐԱՐԿՄԱՆ 100ՄՄ/ՄԼ; (5) ՓԱՄՓՈՒՇՏՆԵՐ 3ՄԼ»,
«ՊՈԼՀՈՒՄԻՆ ՄԻՔՍ 4 ԻՆՍՈՒԼԻՆ ՄԱՐԴՈՒ ԴԵՂԱԿԱԽՈՒՅԹ ՆԵՐԱՐԿՄԱՆ
100ՄՄ/ՄԼ; (5) ՓԱՄՓՈՒՇՏՆԵՐ 3ՄԼ»

Շնորհանույթ N 07 AUG 2018
Կից ☐ Կադրային
Նշումներ

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 27.07.2018 թվականի N 17828, N17829, N17830, N17831, N17832, N17833 բացասական եզրակացությունները, համաձայն որոնց, «Պոլիոմին Միքս 5, ինսուլին մարդու, դեղակախույթ ներարկման, 100ՄՄ/մլ; (5) փամփուշտներ 3մլ», «Պոլիոմին Միքս 3, ինսուլին մարդու, դեղակախույթ ներարկման, 100ՄՄ/մլ; (5) փամփուշտներ 3մլ », «Պոլիոմին Ռ-ինսուլին մարդու դեղակախույթ ներարկման 100ՄՄ/մլ; (5) փամփուշտներ 3մլ», «Պոլիոմին Միքս 2 ինսուլին մարդու դեղակախույթ ներարկման 100ՄՄ/մլ; (5) փամփուշտներ 3մլ», «Պոլիոմին Ն ինսուլին մարդու դեղակախույթ ներարկման 100ՄՄ/մլ; (5) փամփուշտներ 3մլ», «Պոլիոմին Միքս 4

Տեղեկ. 08.08.18 Վ. Լ. Բ. Բ.

ինսուլին մարդու դեղակախույթ ներարկման 100ՄՄ/մլ; (5) փամփուշտներ 3մլ» դեղերի օգուտ/վնաս հարաբերակցությունը գնահատվում է բացասական, որակի, արդյունավետության և անվտանգության փորձաքննության արդյունքները գնահատվում են որպես ոչ որակյալ և ոչ արդյունավետ, հիմք՝ փորձաքննության եզրակացություններ N 350616 առ 23.07.2018թ., N 350416 առ 23.07.2018թ., N 350316 առ 23.07.2018թ., N 350216 առ 23.07.2018թ., N 350116 առ 23.07.2018թ., N 350516 առ 23.07.2018թ.: Ղեկավարվելով «Դեղերի մասին» ՀՀ օրենքի 16-րդ հոդվածի 27-րդ մասի 1-ին կետի՝

ՀՐԱՄԱՅՈՒՄ ԵՄ՝

1. Մերժել Լեհաստանի «Տարխոմին դեղագործական գործարան "Պոլֆա" Ս.Ա., 2,Ա. Ֆլեմինգա փ., 03-176 Վարշավա» դեղագործական ընկերության արտադրության «Պոլիոմին Միքս 5, ինսուլին մարդու, դեղակախույթ ներարկման, 100ՄՄ/մլ; (5) փամփուշտներ 3մլ», «Պոլիոմին Միքս 3, ինսուլին մարդու, դեղակախույթ ներարկման, 100ՄՄ/մլ; (5) փամփուշտներ 3մլ », «Պոլիոմին Ռինսուլին մարդու դեղակախույթ ներարկման 100ՄՄ/մլ; (5) փամփուշտներ 3մլ», «Պոլիոմին Միքս 2 ինսուլին մարդու դեղակախույթ ներարկման 100ՄՄ/մլ; (5) փամփուշտներ 3մլ», «Պոլիոմին Ն ինսուլին մարդու դեղակախույթ ներարկման 100ՄՄ/մլ; (5) փամփուշտներ 3մլ», «Պոլիոմին Միքս 4 ինսուլին մարդու դեղակախույթ ներարկման 100ՄՄ/մլ; (5) փամփուշտներ 3մլ» դեղերի 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. 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 կարգով կամ ՀՀ վարչական դատավարության օրենսգրքով սահմանված կարգով և ժամկետներում՝ դատական կարգով:

07.08.2018

X 

VERIFIED OCSP 07.08.2018 13:56:36 GMT+4

Signed by: TOROSYAN ARSEN 3114820360

ԱՐՍԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ