

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱՆ

«22» հուլիս 2019թ.

N 1991 - Ա

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՀԱՎԱՍՏԱԳՐԻ
ՄԵՐՈՎՅԵՎԱԿԵՐՊՈՒՄ ՊԱՀԱՆՋՈՂ ՀԵՏԳՐԱՆՑՈՒՄԱՅԻՆ
ՓՈՓՈԽՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ՀԱՍՏԱՏՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

6984

№ 22 JUL 2019

սա/Ն: 45

Համաձայն «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 16-րդ
հոդվածի, առ Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի
փետրվարի 28-ի թիվ 162-Ն որոշման հավելված 2-ի 58-րդ կետի, Վարչապետի 2018

թվականի հունիսի 11-ի «Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության
նախարարության կանոնադրությունը հաստատելու մասին» N 728-Լ որոշմամբ
հաստատված Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության
նախարարության կանոնադրության 18-րդ կետի «20» ենթակետի և հիմք
ընդունելով Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության
«Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների
փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի N 010114119 առ 17.07.2019թ.
հետգրանցումային փոփոխությունների փորձագիտական եզրակացությունները,

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

1. Ընդունել 2 դեղի հավաստագրի վերաձևակերպում պահանջող հետգրանցումային
փոփոխություններն՝ համաձայն հավելվածի:

2. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության
քարտուղարության պետ 2. Դարբինյանին՝ նախարարի հրամանն ընդունվելու
պահից տեղեկացնել «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական
տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ին:

3. «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների
փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի տնօրեն Լ. Մելիքյանին՝

1) Սույն հրամանը հրապարակել օրենքով սահմանված կարգով:

2) 3 աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել դեղերի վերաձևակերպված
հավաստագրերի ներկայացումը Առողջապահության նախարարությանը:

3) Սույն հրամանը ստանալուց հետո ապահովել գրանցամատյանում լրամշակման
կատարումը՝ նշելով փոփոխության տիպը և ընդունման ամսաթիվը:

4. Առողջապահության նախարարության դեղորայքային քաղաքականության և
բժշկական տեխնոլոգիաների վարչության պետ Վ. Գրիգորյանին՝

Աստվ. 22 07. 19 Ս. ԿԻՍԻՍԻ

1) 2 աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել դեղերի վերաձևակերպված հավաստագրերի ներկայացումը նախարարի հաստատմանը և տրամադրել Փորձագիտական կենտրոնին:

5.Սույն հրամանն ուժի մեջ մտնելու պահից հինգ աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել հավելվածում նշված դեղերի վերաձևակերպված հավաստագրերի տրամադրումը հայտատուներին:

/ ԱՐՄԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

7/22/2019

X 

VERIFIED OCSP 7/22/2019 16:27:13 GMT+4

Signed by: AVANESYAN ANAHIT 7103810157

2019թվականի հուլիսի 22- ի N 1991 – Ա հրամանի

ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՀԱՎԱՍՏԱԳՐԻ ՎԵՐԱՁԱԿԵՐՊՈՒՄ ՊԱՀԱՆՁՈՂ

ՀԵՏԳՐԱՆՑՈՒՄԱՅԻՆ ՓՈՓՈԽՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ՑԱՆԿ ՀԱՄԱՁԱՅՆ ՀՀ ԿԱՌԱՎԱՐՈՒԹՅԱՆ N 162-Ն ԱՌ 28.02.2019 ՈՐՈՇՄԱՆ

Հ/Հ	Առևտրային անվանում	Միջազգային չպատենտավորվ ած (ջեներիկ) կամ ակտիվ բաղադրատարր երի անվանումներ	Դեղաձև	Դեղաչափը և թողարկման ձևը (փաթեթավորում)	Արտադրող ֆիրման	Երկիր	Գրանցման հավաստա գրի իրավատեր	Երկիր	Բացթողման կարգ	Եզրակ ացու- թյան համար ը և ամսաթ իվը
1.	Կողելակ Բրոնխո ուրցով	ամբրոքսոլ (ամբրոքսոլի հիդրոքլորիդ), գլիցիրիզինաթթ վի տրինատրիոմ(ն ատրիոմի գլիցիրիզինատ), ուրցի հանուկ	բուժահեղուկ (էլիքսիր)	10մգ/5մլ+30մգ/5մլ +500մգ/5մլ; 100մլ և 200մլ ապակե շիկ և չափիչ գդալ	Ֆարմատանդարտ- Լեկսրեդստվա ԲԲԸ, 305022, Կուրսկ, Ագրեգատնայա 2րդ փ., 1ա/18	Ռուսա ստան	ՕՏՍՖարմ ՀԲԸ, 123317, Մոսկվա, Տեստովսկ այա փ., 10	Ռուսաստ ան	ԱԴ	17290/1
2.	Կոնակիոն ՄՄ	ֆիտոմենադիոն	լուծույթ ներարկման/	2մգ/0,2մլ; (5) ամպուլներ 0,2մլ	Ֆ. Հոֆման-Լա Ռոշ ՍՊԸ,	Շվեյցա	Չեպլաֆար մ	Գերմանի ա	Դ	16297/1

	մանկական		ներքին ընդունման	և դեղաչափիչ սարք	Գրենգախերշտրաս ե 124 Բազել, CH- 4070՝ բաց թողնման հսկող, Սենեքսի ՍԱՍ., Մարսել և Ժակ Գոշեի փ. 52, Ֆոնտենե Սու Բուա, 94120, Ֆրանսիա՝ դեղաձևն արտադրող, փաթեթավորող	րիա	Արզնեյմիթ ել ԳմբՀ, Ջիեգելհոֆ 24, 17489 Գրեյֆսվալ դ,			
--	----------	--	---------------------	---------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----	--------------------------------------------------------------------	--	--	--