

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱ

Հայաստանու և արտաքին կապերի բայում

ԴՀ 20

«29» հունիս 2019թ.

No 2075 - Ա

30 լիլ. 2019 մաթ. 35

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆԻ ԴԵՂԵՐԻ ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՀԱՎԱՍՏԱԳՐԻ
ԴԵՂԻ ԿԱՐԳԱՎՐԱԿԵՐՊՈՒՄ ՊԱՀԱՆՁՈՂ ՀԵՏԳՐԱՆՑՈՒՄԱՅԻՆ
ԴՐԱՄԱՆ

ՓՈՓՈԽՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ՀԱՏԱՏՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

Համաձայն «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 16-րդ հոդվածի, 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-րդ ենթակետի և հիմք ընդունելով Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի N 0101118019 առ 26.07.2019թ. հետգրանցումային փոփոխությունների փորձագիտական եզրակացությունները,

Հ Ր Ա Մ Ա Յ Ո Ւ Մ Ե Մ

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

2. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության քարտուղարության պետ Զ. Դարբինյանին՝ նախարարի իրամանն 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 իրամանը հրապարակել օրենքով սահմանված կարգով:

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

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

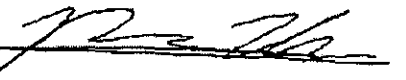
4. Առողջապահության նախարարության դեղորայքային քաղաքականության և բժշկական տեխնոլոգիաների վարչության պետ Վ. Գրիգորյանին՝

Տեսք. 30.07.19 Տ. 10¹⁵ Ժուլ

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

5. Սույն իրամանն ուժի մեջ մտնելու պահից իինք աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել հավելվածում նշված դեղերի վերածնակերպված հավաստագրերի տրամադրումը հայտատուներին:

29.07.2019

X 

VERIFIED OCSP 29.07.2019 17:33:39 GMT+4

Signed by: TDROSYAN ARSEN 3114820360

ԱՐՄԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

Հավելված
 Հայաստանի Հանրապետության
 առողջապահության նախարարի
 2019թ. հունիսի 29 -ի N 2075 - Ա հրամանի

ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՀԱՎԱՍՏԱԳՐԻ ՎԵՐԱՁԵՎԱԿԵՐՊՈՒՄ ՊԱՀԱՆՁՈՂ

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

հ/հ	Առևտրային անվանումը	միջազգային չպատենտավոր վաճ (Չեներիկ) կամ ակտիվ բաղադրատարր երի անվանումները	դեղաձևը	դեղաչափը և թողարկման ձևը (փաթեթավորումը)	արտադրող ֆիրման	երկիրը	գրանցման հավաստագրի իրավատերը	երկիրը	բացքողման կարգը	եզրակացության համար ըև ամսաթիվը
1	Տու՛շեմա	Երկաթ (Երկաթի գյուկոնատ), մանգան (մանգանի գյուկոնատ), պղինձ (պղնձի գյուկոնատ)	լուծույթ ներքին ընդունման	50մգ/10մլ+1,33 մգ/10մլ+0,7մգ/1 0մլ; (20/2x10/ ամպովներ 10մլ	Ինոտերա Շուզի, Ռու Ռենե Շանտերո, Շուզի-սուր-Սիս, Վալդիր-սուր-Սիս, 41150	Ֆրանսիա	Հաբորատուար Ինոտեր Ինտերնաշոնալի համար, 22, Ավենյու Արխստիդե Բրիանդ, 94110 Արկոնի	Ֆրանսիա	Դ	14097/1