

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱՆ

Ընդհանուր բաժին
№ 0906 «02» հուլիս 2020թ.
03 JUL 2020
Կից ☐ Նշում

N 2116 - Ա

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ
ՎԵՐԱԳՐԱՆՑՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

Համաձայն «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 16-րդ հոդվածի, Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի թիվ 162-Ն որոշման հավելված 1-ի 30-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 0103078320 առ 12.06.2020թ. անվտանգության, արդյունավետության, և որակի գնահատման վերաբերյալ փորձագիտական եզրակացությունները.

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ՝

1. Վերագրանցման ընթացակարգով (հաջորդ թողարկման ձև) գրանցել թվով 1 դեղ՝ համաձայն հավելվածի:
2. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության քարտուղարության պետ Զ. 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 գրանցման հավաստագրերի ներկայացումը Առողջապահության նախարարությանը,
 - 3) Սույն հրամանը ստանալուց հետո ապահովել գրանցամատյանում լրամշակման կատարումը՝ ավելացնելով վերագրանցման մասին տվյալները:
4. Առողջապահության նախարարության դեղորայքային քաղաքականության և բժշկական տեխնոլոգիաների վարչության պետ Վ. Գրիգորյանին՝

Տեսվ. 03.07.2020 Վ. Մելիքյան

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

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

ԱՐՍԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

02.07.2020

X 

ԱՐՍԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

Signed by: TOROSYAN ARSEN 3114820360

**ՎԵՐԱԳՐԱՆՑՄԱՆ (ՀԱՋՈՐԴ ԹՈՂԱՐԿՄԱՆ ՁԵՎ) ԵՐԱՇԽԱՎՈՐՎԱԾ ԴԵՂԵՐԻ ՑԱՆԿ
ՀԱՄԱՁԱՅՆ ՀՀ ԿԱՌԱՎԱՐՈՒԹՅԱՆ N 162-Ն ԱՌ 28.02.2019 ՈՐՈՇՄԱՆ**

✓ /	Առևտրային անվանում	Միջազգային չպատենտավորված (ջեներիկ) կամ ակտիվ բաղադրատարրերի անվանումներ	Դեղաձև	Դեղաչափը և թողարկման ձև (փաթեթավորում)	Արտադրող ֆիրմա	Երկիր	Գրանցման հավաստագրի իրավատեր	Երկիր	Բաց թողման կարգ	Եզրակացության համար և ամսաթիվ
	Նեոդերմ	գրամիցիդին, նեոմիցին (նեոմիցին սուլֆատ), նիստատին, տրիամցինոլոն ացետոնիդ	նրբաքսուք	0,25մգ/գ+2,5մ գ/գ+100000Մ Մ/գ+1մգ/գ;10գ ալյումինե պարկուճ, 20գ ալյումինե պարկուճ	Բիրզեյթ Ֆարմայուտիկալ Քոմփանի (ԲՖՔ), Ռամալահ, Ինդաստրիալ Ջոն	Պաղեստին	Ֆարմաքեյր Ինտ. Քո./Գերմանապա աղեստինյան Համատեղ Ձեռնարկության համար, Երուսաղեմ, Պ.Օ. բոքս 51621	Պաղեստին	Դ	19257/1 12.06.2020