

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱՆ

Ընդհանուր բաժին
№ 0910
03 JUL 2020
Կից ☐ Նշում

«03» հուլիս 2020թ.

N 2121 - Ա

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ
ՊԵՏԱԿԱՆ ԳՐԱՆՑՄԱՆ 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 անվտանգության, արդյունավետության և որակի գնահատման N 0103095820 առ 26.06.2020թ. փորձագիտական եզրակացությունը,

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ՝

1. Ընդհանուր ընթացակարգով (հաջորդ թողարկման ձև) գրանցել երաշխավորված թվով 2 դեղը՝ 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 Վ. Գաբրիելյանին՝

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 գրանցված դեղի վերաբերյալ տվյալների ընդգրկումը գրանցամատյանում՝ լիազոր մարմնի հաստատված կարգով:

Ստեբ. 03.07.20 Ն. ԲԵՐԵՆԻՍԻ

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

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

5. Սույն հրամանն ուժի մեջ մտնելու պահից հինգ աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել հավելվածում նշված դեղի վերաձևակերպված հավաստագրի տրամադրումը հայտատուին:

ԱՐՍԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

03.07.2020

X 

ԱՐՍԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

Signed by: TOROSYAN ARSEN 3114820360

Հավելված
Հայաստանի Հանրապետության
առողջապահության նախարարի
2020թ. Հուլիսի 03 - ի N 2121 – Ա հրամանի

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

Դ	Առևտրային անվանում	միջազգային չափազանցում (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
1	Նուրոֆեն երեխաների համար	իբուպրոֆեն	դեղակա խույթներ քին ընդունման նարինջի համով	20մգ/մլ; 100մլ պլաստիկ 22իկ և չափիչ ներարկիչ, 150մլ պլաստիկ 22իկ և չափիչ ներարկիչ, 200մլ պլաստիկ 22իկ և չափիչ ներարկիչ	Ռեկիտ Բենկիզեր Հելթեյր (ՄԹ) Լիմիտեդ, Դանսոմ Լեյն, Հալ, Իստ Յորքշիր, ՀՈւ8 7ԴՍ	Միացյալ Թագավորություն	Ռեկիտ Բենկիզեր Հելթեյր Ինտերնեյշնլ ՍՊԸ, Թեյն Ռոուդ, Նորթինգեմ, ՆԳ90 2ԴԲ	Միացյալ Թագավորություն	ԱԴ	15477/1 26.06.2020
2	Նուրոֆեն երեխաներ	իբուպրոֆեն	դեղակա խույթներ քին	20մգ/մլ; 100մլ պլաստիկ 22իկ և չափիչ	Ռեկիտ Բենկիզեր Հելթեյր (ՄԹ) Լիմիտեդ, Դանսոմ	Միացյալ Թագավորություն	Ռեկիտ Բենկիզեր Հելթեյր Ինտերնեյշնլ	Միացյալ Թագավորություն	ԱԴ	15476/1 26.06.2020

	ի համար		ընդունման ելակի համով	ներարկիչ, 150մլ պլաստիկե 22իկ և չափիչ ներարկիչ, 200մլ պլաստիկե 22իկ և չափիչ ներարկիչ	Լեյն, Հալ, Իստ Յորքշիր, ՀՈւ8 7ԴՍ	րություն	ՍՊԸ, Թեյն Ռոուդ, Նորինգեմ, ՆԳ90 2ԴԲ	ւթյուն		
--	---------	--	-----------------------------	--	-------------------------------------	----------	--	--------	--	--