

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱՆ

Ընդհանուր բաժին
№ 1526 «23» հուլիս 2020թ.
24 JUL 2020
Կից ☐ Նշում

No 2421 - 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 0103121320 առ 17.07.2020թ. փորձագիտական եզրակացությունը,

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

1. Վերագրանցման ընթացակարգով (հաջորդ թողարկման ձև) գրանցել երաշխավորված թվով 1 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. 24.07.20 Վ. 10³⁰

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

23.07.2020

X 

ԱՐՍԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

Signed by: TOROSYAN ARSEN 3114820360

Հավելված
Հայաստանի Հանրապետության
առողջապահության նախարարի
2020թ. Հուլիսի 23 - ի N 2421- Ա հրամանի

ՎԵՐԱԳՐԱՆՑՄԱՆ (ՀԱՋՈՐԴ ԹՈՂԱՐԿՄԱՆ ՁԵՎ) ԵՐԱՇԽԱՎՈՐՎԱԾ ԴԵՂԵՐԻ ՑԱՆԿ

ՀԱՄԱՁԱՅՆ ՀՀ ԿԱՌԱՎԱՐՈՒԹՅԱՆ N 162-Ն ԱՌ 28.02.2019 ՈՐՈՇՄԱՆ

հ	Առևտրային անվանում	միջազգային չպատենտավորվ ած (ջեներիկ) կամ ակտիվ բաղադրատարրե րի անվանումներ	դեղաձև	դեղաչափը և թողարկման ձև (փաթեթավորու մ)	արտադրող ֆիրմա	երկի ր	գրանցման հավաստագրի իրավատեր	երկիր	բաց թողմ ան կար գ	Եզրակացու թյան համար և ամսաթիվ
	Լենդացին	ցեֆտրիաքսոն (ցեֆտրիաքսոն նատրիում)	դեղափո շի ներարկմ ան/կաթ իլաներա րկման լուծույթի	1000մգ; (5) ապակե սրվակներ, (10) ապակե սրվակներ	Սանդոզ ԳմբՀ, Բիոխեմիշտրասե 10, Ա-6250, Կունդլ	Ավս տրի ա	Սանդոզ ԳմբՀ, Բիոխեմիշտրասե 10, Ա-6250, Կունդլ	Ավստրիա	Դ	18986/1/2 17.07.2020