**Ստանդարտի հանձնման-ընդունման ակտ[[1]](#footnote-2)**

Գրանցման, սպեցիֆիկացիաներում որակին առնչվող փոփոխությունների փորձաքննության նպատակով ներկայացվում է(են) հետևյալ դեղի ստանդարտ(ներ)ը՝

|  |  |
| --- | --- |
| **Դեղի անվանումը, դեղաձևը, դեղաչափը, թողարկման ձևը** |  |
| **Արտադրողի անվանումը, երկիրը (բաց թողման հսկող)** |  |
| **Դեղի գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ անվանումը, երկիրը** |  |
| **Ստանդարտի անվանումը[[2]](#footnote-3)** |  |  |  |
| **սերիան[[3]](#footnote-4)**  |  |  |  |
| **քանակը** |  |  |  |
| **պիտանիության ժամկետը** |  |  |  |
| **պահման պայմանները[[4]](#footnote-5)** |  |  |  |
| **որակի հավաստագիրը** |  |  |  |
| **Հանձնող՝** | **Ընդունող՝** |
| **Կազմակերպության անվանումը** | **Կազմակերպության անվանումը**«Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ |
| **Ստորաբաժանման անվանումը** | **Ստորաբաժանման անվանումը[[5]](#footnote-6)** |
| **անուն, ազգանուն** | **անուն, ազգանուն** |
| **ամսաթիվ, ստորագրություն, կնիք/դրոշմակնիք** | **ամսաթիվ, ստորագրություն, դրոշմակնիք** |

1. *Սույն ակտը ներկայացվում է գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ կամ նրա լիազոր ներկայացուցչի կողմից 2 օրինակից՝ նախապես լրացված՝ տպագիր, ստորագրված ու կնքված::* [↑](#footnote-ref-2)
2. *Միևնույն դեղի տարբեր անվանումներով ստանդարտներ ներկայացնելիս անհրաժեշտ է աղյուսակի 2, 3 և 4-րդ սյունակներում նշել դրանց անվանումները:*  [↑](#footnote-ref-3)
3. *Միևնույն դեղի միևնույն ստանդարտի տարբեր սերիաների ներկայացման դեպքում անհրաժեշտ է լրացնել աղյուսակի 2, 3 և 4-րդ սյունակները* [↑](#footnote-ref-4)
4. *Եթե ներկայացվող ստանդարտները պահանջում են պահման հատուկ պայմաններ, բայց ներկայացվել են առանց այդ հատուկ պայմանների պահպանման, ապա աղյուսակի «պահման պայմանները» տողում անհրաժեշտ է նշել «չեն պահպանվել» արտահայտությունը* [↑](#footnote-ref-5)
5. *Ընտրել համապատասխան բաժնի անվանումը: Հիշեցում՝ թմրամիջոցների կամ այլ հսկվող նյութերի նմուշները հանձնվում են միայն Կենտրոնի թմրամիջոցների և այլ հսկվող նյութերի բաժնի պատասխանատուին:* [↑](#footnote-ref-6)