

*Կրթ. 990 kavelvac*

«09» Տեղեկ. 2022 թ No 990-Ա

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ  
ՊԵՏԱԿԱՆ ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

Համաձայն Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի թիվ 162-Ն որոշման հավելված 1-ի կետ 1-ի 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 0103023622 առ 25.02.2022թ. փորձագիտական եզրակացությունը,

Ընդհանուր բաժին
№ <u>0805</u>
10 MAR 2022
Կից <input checked="" type="checkbox"/> Նշում _____

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

1. Ընդհանուր հիմունքներով գրանցման ընթացակարգով գրանցել երաշխավորված թվով 1 դեղը՝ համաձայն հավելված 1-ի:
2. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության քարտուղարության պետ Զ. Դարբինյանին՝
  - 1) Սույն հրամանն ընդունվելու պահից տեղեկացնել «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ին և Առողջապահության նախարարության հասարակայնության հետ կապերի բաժնի պետ Լիլիթ Բաբախանյանին:

*Տեղեկ. 10.03.2022 Տ. 10<sup>15</sup> Ռ*

3.«Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի տնօրեն Ա.Բաղդյանին՝

1) Ապահովել սույն հրամանով գրանցված դեղի վերաբերյալ տվյալների հրապարակումը գրանցամատյանում՝ համաձայն Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի թիվ 162-Ն որոշման հավելված 1-ի 32-րդ կետի պահանջների:

2) Սույն հրամանը ստանալուց հետո ապահովել գրանցված դեղի վերաբերյալ տվյալների ընդգրկումը գրանցամատյանում՝ լիազոր մարմնի հաստատված կարգով:

4.Առողջապահության նախարարության հասարակայնության հետ կապերի բաժնի պետ Լիլիթ Բաբախանյանին՝

1) ապահովել սույն հրամանի տեղադրումը առողջապահության նախարարության պաշտոնական կայքում:

5. Դեղի գրանցման ժամկետի հաշվարկը սկսվում է սույն հրամանն ուժի մեջ մտնելու օրվանից մինչև ռեֆերենտ երկրում գրանցման ժամկետի ավարտը՝ 04.02.2027:

ՊԱՐՏԱԿԱՆՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԸ  
ԿԱՏԱՐՈՂ՝

Լ.ՆԱՆՈՒՇՅԱՆ

09.03.2022

X 

ԼԵՆԱ ՆԱՆՈՒՇՅԱՆ

Signed by: NANUSHYAN LENA 5114750164

ԵԱՏՄ (ԵԱՏՄ ապակենտրոնացված ընթացակարգով գրանցում) ընթացակարգով գրանցված դեղերի ցանկ

	Առևտրային անվանումը	Ճկտիվ բաղադրատարրի համընդհանուր անվանումը	Դեղաձևը	Դեղաչափը և Փաթեթավորումը, թողարկման ձևը	Դեղի արտադրական գործընթացում ներգրավված բոլոր արտադրողները (անվանում, գտնվելու վայր)	Երկիր	Դեղի պետական գրանցման հավաստագրի իրավատերը (անվանում, գտնվելու վայր)	Երկիր	Բաց թողնման կարգավիճակը	Եզրակացության համար (ԵԱՏՄ հայտի համար) և ամսաթիվ
	Օնկասպար	պեգասպարգագա	լինֆիլիգատ մ/մ ներարկման և կաթիլաներարկման լուծույթի	750ՄՄ/մլ; ապակե սրվակ 5մլ	Լես Լաբորատորիես Սերվիե Ինդուստրի, 905, Սարան ճ., 45520 Ժիդի- որակի և բաց թողնման հսկող, Լինֆիլիգելշն Սերվիսես օֆ Նյու Ինգլանդ, Ինկ (ԼՄՆԻ), 25 Կոմերս Դրայվ, Բեդֆորդ, Նյու Հեմշիր (ՆՀ), 03110, ԱՄՆ- բալբ արտադրող, առաջնային փաթեթավորող, Էքսելեդ Ինկ., 6925 Գուլոն Ռոադ, Ինդիանապոլիս, Ինդիանա (ԻՆ) 46268, ԱՄՆ- երկրորդային փաթեթավորող	Ֆրանսիա	Լես Լաբորատորիես Սերվիե, 50, Կարնո փ., 92284 Սուրեն սեդեքս	Ֆրանսիա	Դ	20485 (000189) 25.02.2022