

« 29 » մայիս 2023թ. No 2670 - 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 01/1546-23 առ 17.05.2023թ. փորձագիտական եզրակացությունը,

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ՝

1. Եվրասիական տնտեսական միության անդամ երկրում գրանցված դեղի գրանցումը փոխադարձ ճանաչելու (ԵԱՏՄ գրանցման փոխադարձ ճանաչում) ընթացակարգով գրանցել երաշխավորված թվով 1 դեղը՝ համաձայն հավելված 1-ի:
2. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության քարտուղարության պետ Ա. Առաքելյանին՝
  - 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:
3. «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի տնօրեն Ա. Բադրյանին՝
  - 1) Ապահովել սույն հրամանով գրանցված դեղի վերաբերյալ տվյալների հրապարակումը գրանցամատյանում՝ համաձայն Հայաստանի

«Դեղերի մասին օրենքի» 16-րդ հոդվածի 27-րդ մասի 2-րդ կետի դեղի հետգրանցումային փոփոխությունը մերժվում է:

## ՀՐԱՄԱՅՈՒՄ ԵՄ՝

1. Մերժել Հայաստանի Հանրապետության Մեդիկալ Հորիզոն ՍՊԸ, Արարատի մարզ, ք. Մասիս, Մասիս Կայարան, Գործարանային 22 արտադրության, դեղի գրանցման հավաստագրի իրավատեր՝ Մեդիկալ Հորիզոն ՍՊԸ, Արարատի մարզ, ք. Մասիս, Մասիս Կայարան, Գործարանային 22 Հայաստանի Հանրապետություն Ռեհիդ սոլյուշն նատրիումի քլորիդ, նատրիումի ցիտրատ, կալիումի քլորիդ, գլյուկոզ (գլյուկոզի մոնոհիդրատ) լուծույթ ներքին ընդունման բանանի համով 17,5մգ+14,5մգ+12,5մգ+ 55,7մգ; 330մլ պլաստիկե շշիկ» դեղի հետգրանցումային փոփոխությունը Հայաստանի Հանրապետությունում:

2. ՀՀ առողջապահության նախարարության քարտուղարության պետ Ա. Առաքելյանին՝

1) սույն հրամանը 2-օրյա աշխատանքային օրվա ընթացքում պատշաճ ձևով էլեկտրոնային փոստի միջոցով՝ առաքել հայտատուին:

3. Սույն հրամանը ուժի մեջ է մտնում վարչական վարույթի մասնակցին իրազեկելուն հաջորդող օրվանից:

4. Սույն հրամանը կարող է բողոքարկվել «Վարչարարության հիմունքների և վարչական վարույթի մասին» ՀՀ օրենքի 70-րդ և 71-րդ հոդվածներով սահմանված կարգով և ժամկետներում՝ վարչական կարգով կամ ՀՀ վարչական դատավարության օրենսգրքով սահմանված կարգով և ժամկետներում՝ դատական կարգով:

Ա. ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

 Recoverable Signature

X 

ԱՆԱՀԻՏ ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

Signed by: AVANESYAN ANAHIT 7103810157

Եվրասիական տնտեսական միության անդամ երկրում գրանցված դեղի գրանցումը փոխադարձ ճանաչելու ընթացակարգով գրանցված դեղերի ցանկ

| ՀՀ | Առևտրային անվանումը | Ակտիվ 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 | Էզրակացության համար (ԵԱՏՄ հայտի համար) և ամսաթիվ |
|----|---------------------|----------------------------------------------------------------------|-------------------------|----------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------|-----------|----------------------------------------------------------------------|-----------|-------------------------|--------------------------------------------------|
| 1  | Դետրապրոկտ          | լիդոկային (լիդոկայինի հիդրոքլորիդ մոնոհիդրատ), ֆլուցինոլոնի ացետոնիդ | նրբաքսուք ուղիղաղիքային | 21,2մգ/գ+0,1մգ/գ; 15գ ալյումինե պարկուճ և ներդրուկ | Սիմվիս Ֆարմապյութիքլզ Ս.Ա., 14568, Ասկլիպիոու 4-6, Կրյոների, Ատտիկի                  | Հունաստան | Սերվիե ԲԸ, 125196, Լեսնյա փ. 7, հարկ 7/8/9 Մոսկվա                    | Ռուսաստան | Դ                       | 21361 (000736) 16.05.2023                        |