

« 26 » մարտ 2025թ. No 1770 - Ա

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ ՀԵՏԳՐԱՆՑՈՒՄԱՅԻՆ
ՓՈՓՈԽՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ԸՆԴՈՒՆՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

Համաձայն Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի թիվ 162-Ն որոշման հավելված 1-ի կետ 1-ի, ԵՏՀ խորհրդի 2016 թվականի նոյեմբերի 3-ի թիվ 78-որոշման 19-րդ հավելվածի և հիմք ընդունելով Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» պետական ոչ առևտրային կազմակերպության անվտանգության, արդյունավետության և որակի գնահատման N 01/1260-25 առ 17.03.2025թ. փորձագիտական եզրակացությունը.

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

1. Ընդունել Եվրասիական տնտեսական միության գրանցման ընթացակարգով գրանցված 3 դեղի հետգրանցումային փոփոխությունները՝ համաձայն հավելվածի:

2. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության քարտուղարության պետ Ա. Առաքելյանին՝

1) Սույն հրամանն ընդունվելու պահից տեղեկացնել «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» պետական ոչ առևտրային կազմակերպությանը:

3. Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՊՈԱԿ-ի տնօրենի պարտականությունները կատարող Ն. Ռոմանովային՝

1) Սույն հրամանը ստանալուց հետո ապահովել լրամշակման կատարումը գրանցամատյանում, լիազոր մարմնի հաստատված կարգով, նշելով փոփոխության տիպը և ընդունման ամսաթիվը:


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

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

1) ապահովել սույն հրամանի տեղադրումը առողջապահության նախարարության պաշտոնական կայքում:

5. Դեղի հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման ժամկետի (5 տարի) հաշվարկը սկսվում է նախորդ հավաստագրի գործողության ժամկետը լրանալու հաջորդող օրվանից:

 Recoverable Signature

X 

ԱՆԱՀԻՏ ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

Signed by: AVANESYAN ANAHIT 7103810157

Ա. ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

Եվրասիական տնտեսական միության գրանցման ընթացակարգով գրանցված դեղերի գրանցման հավաստագրի վերաձևակերպում պահանջող
 հետգրանցումային փոփոխությունների ցանկ համաձայն ՀՀ կառավարության N 162-Ն առ 28.02.2019 որոշման

ՀՀ	Փոփոխության տեսակ	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	Եզրակացության համար և ամսաթիվ
1	IA, IB և II	Տելմիստա Հ	հիդրոքլորիդի, տելմիսարտան	դեղահատեր	12,5մգ+40մգ; (30/3x10) բլիստերում	ԿՌԿԱ դ.դ., Նովո մեսոո, Սնարժեակա փ. 6, 8501 Նովո Մեսոո	Սլովենիա	ԿՌԿԱ դ.դ., Նովո մեսոո, Սնարժեակա փ. 6, 8501 Նովո Մեսոո	Սլովենիա	Դ	ՊՄ-№000335-ԴԴ-ԱՄ 14.03.2025
2	IA, IB և II	Տելմիստա Հ	հիդրոքլորիդի, տելմիսարտան	դեղահատեր	12,5մգ+80մգ; (30/3x10) բլիստերում	ԿՌԿԱ դ.դ., Նովո մեսոո, Սնարժեակա փ. 6, 8501 Նովո Մեսոո	Սլովենիա	ԿՌԿԱ դ.դ., Նովո մեսոո, Սնարժեակա փ. 6, 8501 Նովո Մեսոո	Սլովենիա	Դ	ՊՄ-№000335-ԴԴ-ԱՄ 14.03.2025
3	IA, IB և II	Տելմիստա Հ	հիդրոքլորիդի, տելմիսարտան	դեղահատեր	25մգ+80մգ; (30/3x10) բլիստերում	ԿՌԿԱ դ.դ., Նովո մեսոո, Սնարժեակա փ. 6, 8501 Նովո Մեսոո	Սլովենիա	ԿՌԿԱ դ.դ., Նովո մեսոո, Սնարժեակա փ. 6, 8501 Նովո Մեսոո	Սլովենիա	Դ	ՊՄ-№000335-ԴԴ-ԱՄ 14.03.2025