

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱՆ

« 27 » հունիս 2025թ. No 3894 - 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, ԵՏՀ խորհրդի 2016 թվականի նոյեմբերի 3-ի թիվ 78-որոշման կետ 66-ի և հիմք ընդունելով Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» պետական ոչ առևտրային կազմակերպության անվտանգության, արդյունավետության և որակի գնահատման N 01/3052-25 առ 25.06.2025թ. փորձագիտական եզրակացությունը.

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ՝

1. Եվրասիական տնտեսական միության գրանցման և փորձաքննության կանոններին դույլի համապատասխանեցման (ռեֆերենտ երկիր) ընթացակարգով գրանցել երաշխավորված թվով 3 դեղը՝ համաձայն հավելված 1-ի:

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 և Առողջապահության նախարարության հասարակայնության հետ կապերի բաժնի պետ Լ. Բաբախանյանին:

3. «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» պետական ոչ առևտրային կազմակերպության 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 ԵՏՀ խորհրդի 2016 թվականի նոյեմբերի 3-ի թիվ 78-որոշման 76-րդ կետի պահանջների:

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

4. Ուժը կորցրած ճանաչել նախկինում գրանցված ՌԻՆՈ-ՏՈՆ 0.5մգ/մլ ցողաշիթ քթի N 20781, ՌԻՆՈ-ՏՈՆ 1մգ/մլ ցողաշիթ քթի N 20782 և Լ-Թիրոքսին 25 Բեռլին-Քեմի դեղահատեր N 21167/3/ գրանցման հավաստագրերը՝ համաձայն Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի նոյեմբերի 3-ի թիվ 78 որոշման 180-րդ կետի:

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

1) ապահովել սույն հրամանի տեղադրումը առողջապահության նախարարության պաշտոնական կայքում:

6. Դեղի գրանցման ժամկետը սահմանվում է համաձայն Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի նոյեմբերի 3-ի թիվ 78 որոշման 77-րդ և 180-րդ կետերի, հաշվարկը սկսվում է սույն հրամանն ուժի մեջ մտնելու օրվանից:



Recoverable Signature

X

ԱՆԱՀԻՏ ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

Signed by: AVANESYAN ANAHIT 7103810157

Ա. ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

Եվրասիական տնտեսական միության գրանցման և փորձաքննության կանոններին դույնի համապատասխանեցման (ռեֆերենտ երկիր) ընթացակարգով
գրանցված դեղերի ցանկ

22.	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 իրավասուները (անվանում, գտնվելու վայր)	Երկիր	Բացթողնման կարգավիճակը	Եզրակացության համար և ամսաթիվ
1	ՌԲՆՈ-ՏՈՆ	քսիլոմետազոլին (քսիլոմետազոլինի հիդրոքլորիդ)	ցողաշիթ քթի	0,5մգ/մլ; 10մլ պլաստիկե շշիկ ցողացիր մխցով	Ֆարմտեխնոլոգի ՍՊԸ, Կորժենեկսկովի փ., 22, 220024, Մինսկ	Բելառուսի Հանրապետություն	Գիգա Ֆարմ ՍՊԸ, Գոգունցի փ. 3/5, Գյումրի	Հայաստանի Հանրապետություն	ԱՌ	23150 (018472) 25.06.2025
2	ՌԲՆՈ-ՏՈՆ	քսիլոմետազոլին (քսիլոմետազոլինի հիդրոքլորիդ)	ցողաշիթ քթի	1մգ/մլ; 10մլ պլաստիկե շշիկ ցողացիր մխցով	Ֆարմտեխնոլոգի ՍՊԸ, Կորժենեկսկովի փ., 22, 220024, Մինսկ	Բելառուսի Հանրապետություն	Գիգա Ֆարմ ՍՊԸ, Գոգունցի փ. 3/5, Գյումրի	Հայաստանի Հանրապետություն	ԱՌ	23151 (018472) 25.06.2025
3	Լ-Թիբոքսին 25 Բեռլին-Քեմի	լտոթիբոքսին նատրիում	դեղահատեր	25մկգ; (28/1x28/) բլիստերում, (50/2x25/) բլիստերում, (100/4x25/) բլիստերում	Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Գլինիկեր Վեգ 125, 12489 Բեռլին, Գերմանիա- փաթեթավորող, որակի (մանրէաքանակա) և բաց թողնման հսկող, Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Տեմպելհոֆեր Վեգ 83, 12347 Բեռլին, Գերմանիա- բալք արտադրող, 1. Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Տեմպելհոֆեր Վեգ 83, 12347 Բեռլին, Գերմանիա, 2. Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Գլինիկեր Վեգ 125, 12489 Բեռլին, Գերմանիա- որակի հսկող (ֆիզիկոքիմիական)	Գերմանիա	Բեռլին-Քեմի Ա.Գ., Գլինիկեր Վեգ 125, 12489 Բեռլին	Գերմանիա	Դ	23152 (025148) 25.06.2025