

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱՆ

« 28 » օգոստոս 2025թ. No 5237 - 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 01/4167-25 առ 26.08.2025թ. փորձագիտական եզրակացությունը.

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ՝

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

2. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության քարտուղարության պետ Ա. Առաքելյանին՝ սույն հրամանն ընդունվելու պահից տեղեկացնել Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» պետական ոչ առևտրային կազմակերպությանը:

3. «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» պետական ոչ առևտրային կազմակերպության տնօրեն Ա. Բաղդյանին՝

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

4. Սույն հրամանն ուժի մեջ մտնելու պահից հինգ աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել հավելվածում նշված դեղերի վերաձևակերպված հավաստագրերի տրամադրումը հայտատուներին:

Ա.ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ



Recoverable Signature

X

ԱՆԱՀԻՏ ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

Signed by: AVANESYAN ANAHIT 7103810157

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 իրավասուները (անվանում, գտնվելու վայր)	Երկիր	Բաց թողնման կարգավիճակը	Էզրակացության համար և ամսաթիվ
1	IA և IB	Լակտոդեպանոլ	կաթնաթթու	մոմիկներ հեշտոցային	100նգ; (10/2x5)	Նիժնարմ ԲԸ, 603105, ք. Նիժնի Նովգորոդ, Մալգանսկայա փ., 7, մասնաշենք 1- որակի և բաց թողնման հսկող, Նիժնարմ ԲԸ, 603105, ք. Նիժնի Նովգորոդ, Մալգանսկայա փ., 7, Ռուսաստան- Բայք արտադրող, փաթեթավորող	Ռուսաստան	Նիժնարմ ԲԸ, 603105, ք. Նիժնի Նովգորոդ, Մալգանսկայա փ., 7	Ռուսաստան	ԱԴ	ՀԻԻ-N°000078-ԴԻ-AM 25.06.2025
2	IA	Ագուպտ	բրինձովամիդ	ակնակաթիլներ	10նգ/նլ; պլաստիկ սրվակ 5նլ	Նովարտիս Մանուֆակտուրինգ Ն.Վ., Ռիջելսվեգ 14, Պյուրս-Սինտ-Ամանդա, 2870	Բելգիա	Նովարտիս Ֆարմա ԱԳ, Լիխտադրասե 35, 4056 Բազել	Շվեյցարիա	Դ	ՀԻԻ-N°002603-ԴԻ-AM 25.06.2025
3	IA, IB և II	Տեղմիստա ԱՄ	ամրոդիպին (ամրոդիպինի բեզիլատ), տեղմիսարտան	դեղահատեր	5նգ+40նգ; (30/3x10) բլիստերում	ԿՌԿԱ.դ.դ., Նովո մեսոո, Սմարթեսկա փ. 6, 8501 Նովո Մեսոո	Սլովենիա	ԿՌԿԱ.դ.դ., Նովո մեսոո, Սմարթեսկա փ. 6, 8501 Նովո Մեսոո	Սլովենիա	Դ	ՀԻԻ-N°000412-ԴԻ-AM 25.06.2025
4	IA, IB և II	Տեղմիստա ԱՄ	ամրոդիպին (ամրոդիպինի բեզիլատ), տեղմիսարտան	դեղահատեր	5նգ+80նգ; (30/3x10) բլիստերում	ԿՌԿԱ.դ.դ., Նովո մեսոո, Սմարթեսկա փ. 6, 8501 Նովո Մեսոո	Սլովենիա	ԿՌԿԱ.դ.դ., Նովո մեսոո, Սմարթեսկա փ. 6, 8501 Նովո Մեսոո	Սլովենիա	Դ	ՀԻԻ-N°000412-ԴԻ-AM 25.06.2025

5	IA, IB և II	Տեղմիստա ԱՄ	ամլոդիպին (ամլոդիպինի բեզիլատ), տեղմիսարտան	դեղահատեր	10մգ+40մգ; (30/3x10) բլիստերում	ԿՌԿԱ.դ.դ., Նովո մեատո, Սմարժեսկա փ. 6, 8501 Նովո Մեատո	Սլովենիա	ԿՌԿԱ.դ.դ., Նովո մեատո, Սմարժեսկա փ. 6, 8501 Նովո Մեատո	Սլովենիա	Դ	ՊՊ-№000412- ԴԴ-AM 25.06.2025
6	IA, IB և II	Տեղմիստա ԱՄ	ամլոդիպին (ամլոդիպինի բեզիլատ), տեղմիսարտան	դեղահատեր	10մգ+80մգ; (30/3x10) բլիստերում	ԿՌԿԱ.դ.դ., Նովո մեատո, Սմարժեսկա փ. 6, 8501 Նովո Մեատո	Սլովենիա	ԿՌԿԱ.դ.դ., Նովո մեատո, Սմարժեսկա փ. 6, 8501 Նովո Մեատո	Սլովենիա	Դ	ՊՊ-№000412- ԴԴ-AM 25.06.2025