

« 30 » դեկտեմբեր 2025թ. No 8194 - 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 01/6522-25 առ 25.12.2025թ. 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 1 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 Պրեվենար 13 N 19005/7/1 դեղի գրանցման հավաստագիրը՝ 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:

 Invalid signature

X 

ԱՆԱՀԻՏ ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

Signed by: AVANESYAN ANAHIT 7103810157

Ա. ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

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

ՀՀ	Առևտրային անվանումը	Ավտիվ բաղադրատարրի համընդհանուր անվանումը	Դեղաձևը	Դեղաչափը և Փայթեթավորումը, 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	Պրեվենար 13*	կոնյուգացված պեննոկլային պոլիսախարիդի պատվաստանյութ պեննոկլային պեննոկլային կոնյուգատ 1(պոլիսախարիդ CRM197)պոլիսախարիդ տեսակ 1, պեննոկլային պոլիսախարիդ տեսակ 3, պեննոկլային պոլիսախարիդ տեսակ 4, պեննոկլային պոլիսախարիդ տեսակ 5, պեննոկլային պոլիսախարիդ տեսակ 6A, պեննոկլային պոլիսախարիդ տեսակ 6B, պեննոկլային պոլիսախարիդ տեսակ 7F, պեննոկլային պոլիսախարիդ տեսակ 9V, պեննոկլային պոլիսախարիդ տեսակ 14, պեննոկլային պոլիսախարիդ տեսակ 18C, պեննոկլային պոլիսախարիդ տեսակ 19A, պեննոկլային պոլիսախարիդ տեսակ 19F, պեննոկլային պոլիսախարիդ տեսակ 23F)	դեղակախայթ ներարկման	2.2մկգ/դեղաչափ+2.2մկգ/ դեղաչափ+2.2մկգ/դեղաչափ+2.2մկգ/ դեղաչափ+4.4մկգ/ դեղաչափ+2.2մկգ/դեղաչափ+2.2մկգ/ դեղաչափ+2.2մկգ/դեղաչափ+2.2մկգ/ դեղաչափ+2.2մկգ/դեղաչափ+2.2մկգ/ դեղաչափ+2.2մկգ/դեղաչափ: (50) ապակե սրվակներ 0,5մլ	ՊՖայզեր Մանուֆակտուրինգ Բելգիա Ն.Վ., Ռիջելվեգ 12, Պյուրս-Սինտ-Ամանդա 2870	Բելգիա	ՊՖայզեր Եվրոպա ՄԱ ԵՆԲԳ, Բուվար դե լա Պլեյն 17 1050, Բրյուսել	Բելգիա	Դ	23772 (022256) 25.12.2025