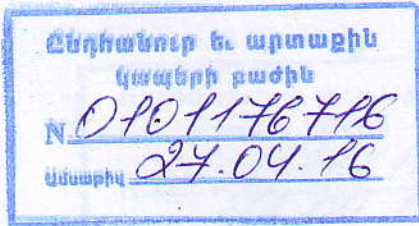


«ԱՎԱԴԵՄԻԿՈՍ ԷՄԻԼ ԳԱԲՐԻԵԼՅԱՆԻ ԱՆՎԱՆ ԴԵՂԵՐԻ ԵՎ ԲԺՇՎԱԿԱՆ ՏԵԽՆՈԼՈԳԻԱՆԵՐԻ ՓՈՐՁԱԳԻՏԱԿԱՆ ԿԵՆՏՐՈՆ» ՓԲԸ
«НАУЧНЫЙ ЦЕНТР ЭКСПЕРТИЗЫ ЛЕКАРСТВ И МЕДИЦИНСКИХ ТЕХНОЛОГИЙ ИМЕНИ АКАДЕМИКА ЭМИЛЯ ГАБРИЕЛЯНА» АОЗТ
«SCIENTIFIC CENTRE OF DRUG AND MEDICAL TECHNOLOGY EXPERTISE AFTER ACADEMICIAN EMIL GABRIELYAN» CJSC

Կոմիտաս պող. 49/4, Երևան 0051, Հայաստան
пр. Комитаса 49/4, Ереван 0051, Армения
49/4 Komitas aven., Yerevan 0051, Armenia



Հեռ. (+374 10) 23-16-82, 23-08-96, 23-47-32, 23-20-91
Tel.: (+374 10) 23-16-82, 23-08-96, 23-47-32, 23-20-91
Fax: (+374 10) 23-29-42, 23-21-18
E-mail: admin@pharm.am ; URL: http://www.pharm.am



Հարգելի գործընկերներ,

Հաշվի առնելով այն հանգամանքը, որ Ազգային ժողովում քննարկվող “Դեղերի մասին” նոր օրենքի համաձայն Հայաստանում դեղերի գրանցման փաստաթղթերի փաթեթը պետք է ներկայացվի համընդհանուր տեխնիկական փաստաթղթի ձևաչափով (ՍԻԹԻԴԻ/CTD), առաջարկվում է այսուհետ նոր գրանցման հայտերի դույնները կազմելու ժամանակ առաջնորդվել կցված ցանկով (Հավելված 1) և ուղեցույցով (Հավելված 2): Այս տրամաբանական կառուցվածք ունեցող ձևաչափի կիրառումը ոչ միայն բարձրացնում է փորձաքննության արդյունավետությունը և թափանցիկությունը, այլ նաև նպաստում անվտանգ, որակյալ և արդյունավետ դեղերի գրանցմանը՝ առանձնացված բաժիններում ապահովելով ինչպես վերջնական արտադրանքի, այնպես էլ ակտիվ և օժանդակ բաղադրամասերի վերաբերյալ մանրամասն փաստաթղթավորված տվյալների ներկայացում: Նմանատիպ կառուցվածք է նախատեսվում նաև Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում դեղերի գրանցման համար ներկայացվող փաստաթղթերի համար:

Հարգանքով,

Տնօրեն՝

Հակոբ Թովիջյան