

6942 16.15  
«19» հուլիս 2019թ. 19 JUL 2019 N 1982 - Ա

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՀԱՎԱՍՏԱԳՐԻ  
ՎԵՐԱՁԵՎԱԿԵՐՊՈՒՄ ՊԱՀԱՆՋՈՂ ՇԵՏԳՐԱՆՑՈՒՄԱՅԻՆ  
ՓՈՓՈԽՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ՀԱՍՏԱՏՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

Համաձայն «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 16-րդ հոդվածի, Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի թիվ 162-Ն որոշման հավելված 2-ի 58-րդ կետի, Վարչապետի 2018 թվականի հունիսի 11-ի «Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության կանոնադրությունը հաստատելու մասին» N 728-Լ որոշմամբ հաստատված Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության կանոնադրության 18-րդ կետի «20» ենթակետի և հիմք ընդունելով Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի N 0103111019 առ 12.07.2019թ. հետգրանցումային փոփոխությունների փորձագիտական եզրակացությունները,

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

1. Ընդունել 4 դեղի հավաստագրի վերաձևակերպում պահանջող հետգրանցումային փոփոխություններն՝ համաձայն հավելվածի:
2. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության քարտուղարության պետ Զ. Դարբինյանին՝ նախարարի հրամանն ընդունվելու պահից տեղեկացնել «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ին:
3. «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի տնօրեն Լ. Մելիքյանին՝
  - 1) Սույն հրամանը հրապարակել օրենքով սահմանված կարգով:
  - 2) 3 աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել դեղերի վերաձևակերպված հավաստագրերի ներկայացումը Առողջապահության նախարարությանը:
  - 3) Սույն հրամանը ստանալուց հետո ապահովել գրանցամատյանում լրամշակման կատարումը՝ նշելով փոփոխության տիպը և ընդունման ամսաթիվը:
4. Առողջապահության նախարարության դեղորայքային քաղաքականության և բժշկական տեխնոլոգիաների վարչության պետ Վ. Գրիգորյանին՝

Տեղեկ. 19.07.19 Վ. Բեբեյան

1) 2 աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել դեղերի վերաձևակերպված հավաստագրերի ներկայացումը նախարարի հաստատմանը և տրամադրել Փորձագիտական կենտրոնին:

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

/ ԱՐՄԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

7/19/2019

X 

VERIFIED OCSP 7/19/2019 12:58:39 GMT+4

Signed by: AVANESYAN ANAHIT 7103810157

Գրանցման հավաստագրի վերաձևակերպում պահանջող

հետգրանցումային փոփոխությունների ցանկ համաձայն ՀՀ կառավարության N 162-Ն առ 28.02.2019 որոշման

Ը	Առևտրային անվանումը	միջազգային չպատենտավորված (ջեներիկ) կամ ակտիվ բաղադրատարրերի անվանումները	դեղաձևը	դեղաչափը և թողարկման ձևը (փաթեթավորումը)	արտադրող ֆիրման	երկիր	գրանցման հավաստագրի իրավատերը	երկիրը	բացթողման կարգը	եզրակացության համարը և ամսաթիվը
1.	Քյուսպաստ ալին	մեքեներին (մեքեներինի հիդրոքլորիդ)	դեղապատիճներ կոշտ երկարատև ձերբագատմամբ	200մգ; (30/2x15/), բլիստերում	Մայլան Լաբորատորիես ՄԱՍ, Ռուտ դե Բելվիլ, Լյուդի Մայիար, 01400 Շատիյոն սուր Շալարոն	Ֆրանսիա	ԱԲՔՕՏՏ Հելթեյր Պրոդուկտս Բ.Վ., Ս.Ջ. վան Հոուտենլան 36, ՆԼ-1381 ՄՊ Վիսպ	Նիդերլանդներ	Դ	15414/1 12.07.2019
2.	Նուրոֆեն	իբուպրոֆեն	դեղախատեր թաղանթ	200մգ; (8/1x8/), (10/1x10/), (20/2x10/),	Ռեկիտ Բենկիզեր Հելթեյր Բնտերնեյշնլ ՄՊԸ, Թեյն Ռոուդ,	Միացյալ Թագավորական	Ռեկիտ Բենկիզեր Հելթեյր Բնտերնեյշնլ ՄՊԸ, Թեյն Ռոուդ,	Միացյալ Թագավորություն	ԱԴ	14913/1 12.07.2019

			ապատ	բլիստերում	Նոթինգեմ, ՆԳ90 2ԴԲ	բուք յուն	Նոթինգեմ, ՆԳ90 2ԴԲ			
3.	Պարիետ	ոսբեպրագոլ (ոսբեպրագոլ նատրիում)	դեղահա տեր աղելույծ թաղանթ ապատ	20մգ; (14/1x14/ և (28/2x14/ բլիստերում	Միլագ ԱԳ, Հոխշտրասե 201, 8200 Շաֆհաուսեն`բաց թողման հսկող, փաթեթավորող, Բուշու- ֆարմաայուտիկալս, ՄՊԸ, Միսատո Գործարան, 950 Հիրոկի, Օհագա, Միսատո-մայի, Կոդամա-գուն, Սաիտամա-կեն, Ճապոնիա` դեղաձևն արտադրող	Շվեյ ցար իա	Ջոնսոն և Ջոնսոն ՄՊԸ, 121614, Մոսկվա, Կրիլատսկայա փ. 17, շենք 2	Ռուսաստա ն	?	17499/1 12.07.201 9
4.	Գլուրենոլ	գլիքվիդոն	դեղահա տեր	30մգ; (60/6x10/ բլիստերում	Բերինգեր Ինգելհայմ Էլաս Ա.Ե., 5-րդ կմ, Պախանիա- Մարկոպոլո, 194 00 Կորոպի	Հուն աստ ան	Բերինգեր Ինգելհայմ Ինտերնեյշնլ ԳրբՀ, Բինգեր Շտրասե 173, 55216 Ինգելհայմ ամ Ռեյն	Գերմանիա	?	17772/1 12.07.201 9