

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ  
ՀՐԱՄԱՆ

«19» հուլիս 2019թ. N 1981 - Ա  
ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ  
ՊԵՏԱԿԱՆ ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

Համաձայն «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 16-րդ հոդվածի, Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի թիվ 162-Ն որոշման հավելված 1-ի 30-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-րդ ենթակետի և հիմք ընդունելով Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի անվտանգության, արդյունավետության և որակի գնահատման N 010311319 առ 15.07.2019թ փորձագիտական եզրակացությունը,

694/ 19 JUL 2019 16/5

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

1. Ընդհանուր ընթացակարգով գրանցել երաշխավորված թվով 2 դեղը՝ 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 դեղի գրանցման հավաստագրի 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՝

- 1) 2 աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել դեղի գրանցման հավաստագրի ներկայացումը նախարարի հաստատմանը և տրամադրել Փորձագիտական կենտրոնին:

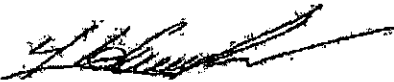
Տեղեկ. 19.07.19 Վ. Գրիգորյանին

5.Սույն հրամանն ուժի մեջ մտնելու պահից հինգ աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել հավելվածում նշված դեղի գրանցման հավաստագրի տրամադրումը հայտատուին:

6.Դեղի գրանցման ժամկետի (5 տարի) հաշվարկը սկսվում է սույն հրամանն ուժի մեջ մտնելու օրվանից:

/ԱՐՄԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

7/19/2019

X 

VERIFIED OCSP 7/19/2019 12:57:48 GMT+4

Signed by: AVANESYAN ANAHIT 7103810157

**ՊԵՏԱԿԱՆ ԳՐԱՆՑՄԱՆ ԵՐԱՇԽԱՎՈՐՎԱԾ ԴԵՂԵՐԻ ՑԱՆԿ  
ՀԱՄԱՁԱՅՆ ՀՀ ԿԱՌԱՎԱՐՈՒԹՅԱՆ N 162-Ն ԱՌ 28.02.2019 ՈՐՈՇՄԱՆ**

ՀՀ	Առևտրային անվանում	Միջազգային չպատենտավորված (ջեներիկ) կամ ակտիվ բաղադրատարրերի անվանումներ	Դեղաձև	Դեղաչափ և թողարկման ձև (փաթեթավորում)	Արտադրող ֆիրման	Երկիր	Գրանցման հավաստագրի իրավատեր	Երկիր	Բացթողման կարգ	Եզրակացության համար և ամսաթիվ	Գրանցման ընթացակարգ
1.	Նակոմ	լնդոպա, կարբիդոպա	դեղահատեր	250մգ+25մգ; (100/10x10/) բլիստերում	Լեկ Ֆարմայուտիկ ալս դ.դ., Վերովսկովա փ. 57, 1526 Լյուբլյանա	Սլովենիա	Լեկ Ֆարմայուտիկալս դ.դ., Վերովսկովա փ. 57, 1526 Լյուբլյանա	Սլովենիա	Դ	18638 15.07.2019	Ընդհանուր հիմունքներով (պարզ)

2.	Սոմնա- Ռից	չարչարածաղի կ կարմրասպիտ ակ, կատվախոտ դեղատու, սրոհունդ ծակոտկեն, պատրինջ դեղատու, ալոճենի	դեղապ ատիճնե ր	100մգ+60մգ+50 մգ+20մգ+20մգ; (10/1x10/) բլիստերում, (30/3x10/) բլիստերում	ԳՄ Ֆարմասյուտիկ ալս ՍՊԸ, Ֆոնիչալա 65, 0165 Թբիլիսի	Վրաս տան	ԳՄ Ֆարմասյու տիկալս ՍՊԸ, Ֆոնիչալա 65, 0165 Թբիլիսի	Վրաս տան	ԱԴ	18665 15.07.2019	Ընդհա նուր հիմուն քներով (պարզ)
----	---------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------	-------------	----------------------------------------------------------------------	-------------	----	---------------------	---------------------------------------------