

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ  
ՀՐԱՄԱՆ

«22» հունիս 2019թ.

N 1991 - Ա

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆԻ ԴԵՂԵՐԻ ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՀԱՎԱՍՏԱԳՐԻ  
ՆԵՐԱԿԱՆՈՒ և ԱՐՏԱՋՐԱՎԱՐԱՎԵՎԱՎԵՐՊՈՒՄ ՊԱՀԱՍՁՈՂ ՀԵՏԳՐԱՆՑՈՒՄԱՅԻՆ

6984 ՓՈՓՈԽՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ՀԱՍՏԱՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

№ 22 լիլ. 2019 ժամ. 45  
Համաձայն «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 16-րդ  
որոշման՝ հողվածիկարավայնականի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի  
վետրվարի 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 0101114119 առ 17.07.2019թ.  
հետգրանցումային փոփոխությունների փորձագիտական եզրակացությունները,

Հ Ր Ա Մ Ա Յ Ո Ւ Մ Ե Մ

1. Ընդունել 2 դեղի հավաստագրի վերաձևակերպում պահանջող հետգրանցումային  
փոփոխություններն՝ համաձայն հավելվածի:

2. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության  
քարտուղարության պետ 2. Դարբինյանին՝ նախարարի իրամանը 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 իրամանը իրապարակել օրենքով սահմանված կարգով:

2) 3 աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել դեղերի վերաձևակերպված  
հավաստագրերի ներկայացումը Առողջապահության նախարարությանը:

3) Սույն իրամանը ստանալուց հետո ապահովել գրանցամատյանում լրամշակման  
կատարումը՝ նշելով փոփոխության տիպը և ընդունման ամսաթիվը:

4. Առողջապահության նախարարության դեղորայքային քաղաքականության և  
բժշկական տեխնոլոգիաների վարչության պետ Վ. Գրիգորյանին՝

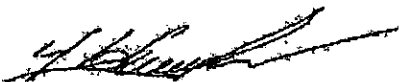
Առևել. 22 07.19 Ժ. 17:15 Ժամ

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

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

/ ԱՐՄԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

7/22/2019

X 

VERIFIED OCSP 7/22/2019 16:27:13 GMT+4

Signed by: AVANESYAN ANAHIT 7103810157

## ԳՐԱՏԵՄԱՆ ՀԱՎԱՍՏԱԳՐԻ ՎԵՐԱԶԱԿԵՐՊՈՒՄ ՊԱՀԱՆՁՈՂ

ՀԵՏԳՐԱՆՑՈՒՄԱՅԻՆ ՓՈՓՈԽՈԽՅՈՒՆՆԵՐԻ ՑԱՆԿ ՀԱՄԱՅԱՅՆ ՀՀ ԿԱՌԱՎԱՐՈՒԹՅԱՆ N 162-Ն ԱՌ 28.02.2019 ՈՐՈՇՄԱՆ

Հ/Հ	Առևտրային անվանում	Միջազգային չպատենտավորվ ած (ՁԵՆԵՐԻԿ) կամ ակտիվ բաղադրատարր երի անվանումներ	Դեղաձև	Դեղաչափը և թողարկման ձևը (փաթեթավորում)	Արտադրող ֆիրման	Երկիր	Գրանցման հավաստա գրի իրավատեր	Երկիր	Բացթո ղման կարգ	Եզրակ ացության համար ը և ամսաթ իվը
1.	Կոդեկա Բրոնխո ուրցով	ամբրօքսոլ (ամբրօքսոլի հիդրոքլորիդ), գլիցիրիզինաթթ վի տրինատրիոամ(ն ատրիոայի գլիցիրիզինատ), ուրցի հանով	բուժահեղուկ (էլիքսիր)	10մգ/5մլ+30մգ/5մլ +500մգ/5մլ; 100մլ և 200մլ ապակե 22իկ և չափիչ գդալ	Ֆարմատանդարտ-Լեկսրեդստվա ԲԲԸ, 305022, Կուրսկ, Ազրեգատնայա 2րդ փ., 1ա/18	Ռուսա ստան	ՕԾՍՖարմ ՀԲԸ, 123317, Մոսկվա, Տեստովսկ այա փ., 10	Ռուսաստ ան	ԱԴ	17290/1
2.	Կոնակիոն ՄՄ	Ֆիտոմենադիոն	լուծույթ ներարկման/	2մգ/0,2մլ; (5) ամպուլներ 0,2մլ	Ֆ. Հոֆման-Լա Ռոշ ՍՊԸ,	Շվեյցա	Չեպլաֆար մ	Գերմանի ա	Դ	16297/1

	մանկական	Ներքին ընդունման	և դեղաչափիչ սարք	Գրենզախերշտրաս ե 124 Բազել, CH- 4070՝ բաց թողնման հսկող, Սենեքսի ԱԱՍ., Մարտել և Ժակ Գոշեի փ. 52, Ֆոնտենե Սու Բուա, 94120, Ֆրանսիա՝ դեղաձևն արտադրող, փաթեթավորող	րիա	Արգնեյմիթ ել ԳմբՀ, Զինգենիոֆ 24, 17489 Գրեյֆսվալ դ,			
--	----------	---------------------	---------------------	---	-----	--	--	--	--