

« 08 » օգոստոս 2019թ.

No 2169 - Ա

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՀԱՎԱՍՏԱԳՐԻ
ՎԵՐԱԶԵՎԱԿԵՐՊՈՒՄ ՊԱՀԱՆՋՈՂ ՀԵՏԳՐԱՆՅՈՒՄԱՅԻՆ
ՓՈՓՈԽՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ՀԱՍՏԱՏՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

7578 08 AUG 2019 ժամ 16.40
Հայաստանի «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 16-րդ

հոդվածի Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի
դեկտեմբերի 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-րդ ենթակետի և հիմք
ընդունելով Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության
«Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների
փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի N 0403120419 առ 02.08.2019թ.
հետգրանցումային փոփոխությունների փորձագիտական եզրակացությունները,

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

1. Ընդունել 4 դեղի հավաստագրի վերաձևակերպում պահանջող հետգրանցումային
փոփոխությունն՝ 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՝

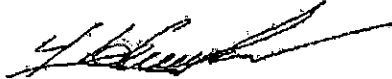
Տեղեկ. 08.08.19 ժ. 15⁴⁰ Թեմա:

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

08.08.2019

X 

VERIFIED OCSP 08.08.2019 12:33:57 GMT+4

Signed by: AVANESYAN ANAHIT 7103810157

ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՀԱՎԱՍՏԱԳՐԻ ՎԵՐԱՁԱԿԵՐՊՈՒՄ ՊԱՀԱՆՁՈՂ

ՀԵՏԳՐԱՆՑՈՒՄԱՅԻՆ ՓՈՓՈԽՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ՑԱՆԿ ՀԱՄԱՁԱՅՆ ՀՀ ԿԱՌԱՎԱՐՈՒԹՅԱՆ N 162-Ն ԱՌ 28.02.2019 ՈՐՈՇՄԱՆ

h	Առևտրային անվանումը	միջազգային չպատենտավորված (ջեներիկ) կամ ակտիվ բաղադրատարրերի անվանումները	դեղաձևը	դեղաչափը և թողարկման ձևը (փաթեթավորումը)	արտադրող ֆիրման	երկիրը	գրանցման հավաստագրի հրավատերը	երկիրը	բաց թողման կարգը	եզրակացության համարը և ամսաթիվը
1.	Ռայդոր	ցեֆեպիմ (ցեֆեպիմ դիհիդրոքլորիդի մոնոհիդրատ)	դեղափոշի ներարկման/կաթիլ ներարկման լուծույթի	1000մգ; (1) ապակե սրվակ	ԱբիՖարմ ՍՊԸ, Մցխետի շրջան, Ցիլկանի գյուղ, 3319	Վրաստան	ՖարմաՏեք ՓԲԸ, 0064, Երևան, ՐաֆՖու փ. 111	Հայաստանի Հանրապետություն	Դ	16879/1 02.08.2019
2.	Ինսպրա	էպլերենոն	դեղահատեր թաղանթ	25մգ; (30/3x10/) բլիստերում	Ֆարեվա Ամբուագ, Ջոն Ինդաստրիելլե, Ինդաստրիես 29 փ.,	Ֆրանսի	Ֆարեվա Ամբուագ, Ջոն Ինդաստրիելլե, Ինդաստրիես 29	Ֆրանսիա	Դ	14611/1 02.08.2019

			ապատ		37530 Պոս-Սյուր-Սիս՝ բաց թողնման հսկող, փաթեթավորող, Պֆայզեր Ֆարմայուտիկալս ՍՊԸ, 1.9կմ Ռոուդ 689, Վեգա Բաջա, Պուերտո Ռիկո 00693, ԱՄՆ՝ դեղածնն արտադրող	ա	փ., 37530 Պոս- Սյուր-Սիս			
3.	Ինսպրա	էպլերենոն	դեղահա տեր թաղանթ ապատ	50մգ; (30/3x10/ բլիստերում	Ֆարեվա Ամբուազ, Ջոն Ինդաստրիելլե, Ինդաստրիես 29 փ., 37530 Պոս-Սյուր-Սիս՝ բաց թողնման հսկող, փաթեթավորող, Պֆայզեր Ֆարմայուտիկալս ՍՊԸ, 1.9կմ Ռոուդ 689, Վեգա Բաջա, Պուերտո Ռիկո 00693, ԱՄՆ՝ դեղածնն արտադրող	Ֆրա նսի ա	Ֆարեվա Ամբուազ, Ջոն Ինդաստրիելլե, Ինդաստրիես 29 փ., 37530 Պոս- Սյուր-Սիս	Ֆրանսիա	Դ	14612/1 02.08.2019
4.	Ինգավիրին	պենտանդիոաթթո ւ (պենտանդիոաթթ վի իմիդազոլիլ էթանամիդ)	դեղապա տիճներ	60մգ; (7/1x7/ բլիստերում	Վալենտա Ֆարմ ԲԸ, 141101, Մոսկվայի շրջան, Շելկովո, Ֆաբրիչնայա փ., 2	Ռուս աստ ան	Վալենտա Ֆարմ ԲԸ, 141101, Մոսկվայի շրջան, Շելկովո, Ֆաբրիչնայա փ., 2	Ռուսաստա ն	ԱԴ	16255/2 02.08.2019