

Ընդհանուր և արտաքին կապերի բաժնի

«16» հունվար 2020թ

No 135 - Ա

0209

12.20

№ 17 JAN 2020 ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ  
ՊԵՏԱԿԱՆ ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

Կից  Դեղի կարգավիճակ

Համաձայն «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 16-րդ հոդվածի, Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի թիվ 162-Ն որոշման հավելված 1-ի 1-ին 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 0403170519 առ 25.12.2019թ ԵԱՏՄ (փոխադարձ ճանաչում) ընթացակարգով փորձագիտական եզրակացությունը,

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

1. ԵԱՏՄ (փոխադարձ ճանաչում) ընթացակարգով գրանցել երաշխավորված թվով 2 դեղը՝ համաձայն հավելված 1-ի:
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 գրանցման հավաստագրերի ներկայացումը Առողջապահության նախարարությանը:
  - 3) Սույն հրամանը ստանալուց հետո ապահովել գրանցված դեղի վերաբերյալ տվյալների ընդգրկումը գրանցամատյանում՝ լիազոր մարմնի հաստատված կարգով:
4. Առողջապահության նախարարության դեղորայքային քաղաքականության և բժշկական տեխնոլոգիաների վարչության պետ Վ. Գրիգորյանին՝

Տեղեկ. 18.01.20. Տ. 10<sup>15</sup> Զուլ

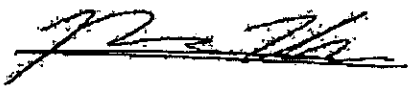
1) 2 աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել դեղերի գրանցման հավաստագրերի ներկայացումը նախարարի հաստատմանը և տրամադրել Փորձագիտական կենտրոնին:

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

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

ԱՐՄԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

16.01.2020

X 

ԱՐՄԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

Signed by: TOROSYAN ARSEN 3114820360

ԵԱՏՄ ԸՆԹԱՑԱԿԱՐԳՈՎ ԳՐԱՆՑՄԱՆ ԵՐԱՇԽԱՎՈՐՎԱԾ ԴԵՂԵՐԻ ՑԱՆԿ

№	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
1	Լոնսուրֆ	տիպիրացիլ (տիպիրացիլի հիդրոքլորիդ), տրիֆլուրիդին	դեղատեր թաղանթապատ	6,14մգ+15մգ; (20/2x10/) բլիստերում, (40/4x10/) բլիստերում, (60/6x10/) բլիստերում	Լես Լաբորատորիես Սերվիես Ինդուստրի, 905, Սարան ճ., 45520 Ժիլի-փաթեթավորող, բաց թողնման հսկող, Տաիհո Ֆարմասյուտիկալս Բո. ՍՊԸ, Կիտացիմա Պլանտ, 1-1, Իուչի, Տակաբո, Կիտացիմա-չո, Իտանո-զան, 771-0206 Տոկուչիմա, Ճապոնիա- բալքարտադրող	Ֆրանսիա	Լես Լաբորատորիես Սերվիես, 50, Կարնո փ., 92284 Սուրեն սեդեքս	Ֆրանսիա	Դ	ՊՊ-№ 000011-ԴՊ-AM 25.12.2019

2.	Լոնսուրֆ	տիպիրացիլ (տիպիրացիլի հիդրոքլորիդ), տրիֆլուրիդի ն	դեղահատեր թաղանթապատ	8,19մգ+20մգ; (20/2x10/) բլիստերում, (40/4x10/) բլիստերում, (60/6x10/) բլիստերում	Լես Լաբորատորիես Սերվիե Ինդուստրի, 905, Սարան 6., 45520 Ժիդի- փաթեթավորող, բաց թողնման հսկող, Տաիհո Ֆարմասյուտիկալ ս Բո. ՍՊԸ, Կիտացիմա Պլանտ, 1-1, Իուչի, Տակարո, Կիտացիմա-չո, Իտանո-գան, 771- 0206 Տոկուչիմա, Ճապոնիա- բալք արտադրող	Ֆրանսիա	Լես Լաբորատորիես Սերվիե, 50, Կարնո փ., 92284 Սուրեն սեդեքս	Ֆրանսիա	Դ	ՊՊ-№ 000011-ԳՊ- AM 25.12.2019
----	----------	---	-------------------------	--	---	---------	---	---------	---	--