

«27» փետրվար 2020թ

N 777- 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 0103013320 առ 14.02.2020թ եզրակացությունը,

Ընդհանուր քաժիկ	
փորձագիտական	
№	1520
27 FEB 2020	
Կից	Նշում 15.55

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

1. Ընդհանուր հիմունքներով գրանցման ընթացակարգով գրանցել նրաշխամղորված 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 Վ. Գաբրիելյանին՝
  - 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՝
  - 1) 2 աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել դեղերի գրանցման հավաստագրերի ներկայացումը նախարարի հաստատմանը և տրամադրել Փորձագիտական կենտրոնին:

Տեսե՛ք. 28.02.2020 Վ. Գ. 15<sup>30</sup> Գաբրիելյան

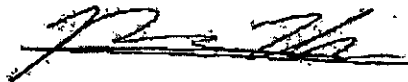
5. Սույն հրամանն ուժի մեջ մտնելու պահից հինգ աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել հավելվածում նշված դեղերի գրանցման հավաստագրերի տրամադրումը հայտատուներին:

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

ԱՐՍԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

27.02.2020

X



ԱՐՍԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

Signed by: TOROSYAN ARSEN 3114820360

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

✓ <	Առևտրային անվանում	Միջազգային չպատենտավոր ված (ջենեֆիկ) կամ ակտիվ բաղադրատարր երի անվանումներ	Դեղաձև	Դեղաչափ և թողարկման ձև (փաթեթավորում)	Արտադրող ֆիրման	Երկիր	Գրանցման հավաստագրի իրավատերը	Երկիր	Բացթողման նկարագր	Եզրակացության համարը և ամսաթիվ	Գրանցման ընթացակարգ
	Դեքսուր	դեքսմեդետոմիդին (դեքսմեդետոմիդինի հիդրոքլորիդ)	խտանյութ կաթիլա ներարկ ման լուծույթի	100մկգ/մլ; (5) ամպուլներ 2մլ, (25) ամպուլներ 2մլ	Օրիոն Քորպորեյշն, Օրիոնինտի 1, 02200 Էսպոո	Ֆինլանդիա	Օրիոն Քորպորեյշն, Օրիոնինտի 1, 02200 Էսպոո	Ֆինլանդիա	Դ	14794/1 14.02.2020	Ընդհանուր հիմունքներով (նոր կարգ, նոր ցուցում)
!	Ավամիս	ֆլուտիկազոն (ֆլուտիկազոնի ֆուրոատ)	ցողաշիթ քթի (դեղակա ախույթ)	27,5մկգ/դեղաչափ; (1) ապակե 22իկ դեղաչափիչ մխոցով (120 դեղաչափ)	Գլաքսո Օփերեյշնս Յու Բեյ ՍՊԸ, Հարմիր Ռոուդ, Բերնարդ Բես, Դուրհամ Կո, ԴԼ12 ՑԴՏ	Միացյալ Թագավորություն	ԳլաքսոՍմիթԿլայն (Իռլանդիա) Լիմիտեդ, 12 Ռիվերվուդ, Սիթիվեստ Բիզնես Կամպուս, Դուբլին 24	Իռլանդիա	Դ	19111 14.02.2020	Ընդհանուր հիմունքներով (նոր կարգ)