

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱՆ

«11» մարտ 2020թ.

N 933 - Ա

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՀԱՎԱՍՏԱԳՐԻ
ՎԵՐԱՁԵՎԱԿԵՐՊՈՒՄ ՊԱՀԱՆՋՈՂ ՀԵՏԳՐԱՆՑՈՒՄԱՅԻՆ
ՓՈՓՈԽՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ՀԱՍՏԱՏՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

Համաձայն «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 16-րդ հոդվածի, Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 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 0103018220 առ 28.02.2020թ.

Ընդունված է	Ֆոտոփոխությունների փորձագիտական եզրակացությունները,
№ 1963	
11 MAR 2020	
11.50	
Կից	Հավաստագրի վերաձևակերպում պահանջող հետգրանցումային փոփոխություններն՝

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

հավաստագրի վերաձևակերպում պահանջող հետգրանցումային փոփոխություններն՝ 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 Վ. Գաբրիելյանին՝

1) Սույն հրամանն ընդունվելու պահից 2 աշխատանքային օրվա ընթացքում ուղարկել հայտատուին էլեկտրոնային փոստի միջոցով և (կամ) փոստային առաքմամբ:

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:


Սևե.
11.03.20թ.
Ժ. 11.03
ԱԿ.

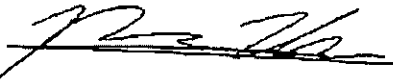
4. Առողջապահության նախարարության դեղորայքային քաղաքականության և բժշկական տեխնոլոգիաների վարչության պետ Վ. Գրիգորյանին՝

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

 Invalid signature

X 

ԱՐՄԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

Signed by: TOROSYAN ARSEN 3114820360

ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՀԱՎԱՍՏԱԳՐԻ ԿԵՐԱՁԵՎԱԿԵՐՊՈՒՄ ՊԱՀԱՆՋՈՂ

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

Հ / Հ	Փոփոխության տեսակ	Առևտրային անվանում	Միջազգային չպատենտավորված (ջեներիկ) կամ ակտիվ բաղադրատարրերի անվանումներ	Դեղաձև	Դեղաչափ և թողարկման ձև (փաթեթավորում)	Արտադրող ֆիրման	Երկիր	Գրանցման հավաստագրի իրավատեր	Երկիր	Բաց թողման կարգ	Եզրակացության համար և ամսաթիվ
1	IA	Էլլեա	աֆլիբեոցեսպո	լուծույթ ներարկման	40մգ/մլ; (1) ապակե սրվակ 0.278մլ և ասեղ	Բայեր ԱԳ, Մուլերշտրասե 178, 13358, Բեռլին՝ բաց թողնման հսկող, երկրորդային փաթեթավորող, Ռեգեներոն Ֆարմասյուտիկալս, Ինկ., 81 Կոլումբիա Թուրնպիկ,	Գերմանիա	Բայեր ԱԳ, Կայզեր-Վիլիելմ-Ալե 1, 51373, Լևերկուզեն	Գերմանիա	Դ	17023/1/1 28.02.20 20

						<p>Ռենսելար, Նյու Յորք 12144, ԱՄՆ՝ դեղածնն արտադրող, Վեսեր Ֆարմա-Ֆերտիլիզաց ԳմբՀ և Քո. ԿԳ, Այզենբահն շտրասե 2-4, 88085 Լանգենարգեն, Գերմանիա՝ առաջնային փաթեթավորող</p>					
2.	IA և IB	Ռեհիդրոն	<p>նատրիումի քլորիդ, կալիումի քլորիդ, նատրիումի ցիտրատ, անջուր գլյուկոզ</p>	<p>դեղափոշի դեղաչափված</p>	<p>3,5գ+2,5գ+2,9գ +10գ; (20) փաթեթիկ 18,9գ</p>	<p>Ռեցիֆարմ Պարետս Ա.Լ.Ու., Ս/Ռամոն և Կախալ 2, 08150 Պարետս դել Վալես (Բարսելոնա)</p>	<p>Իսպանիա</p>	<p>Օրիոն Քորպորեյշն, Օրիոնինտի 1, 02200 Էսպոն</p>	<p>Ֆինլանդիա</p>	<p>ԱԴ</p>	<p>17096/1/1 28.02.20 20</p>