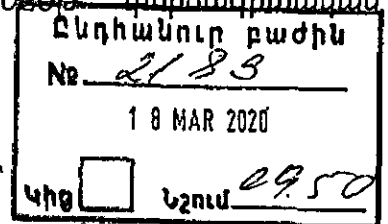


«17» մարտ 2020թ.

N 1026 - 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 0103018120 առ 28.02.2020թ. փորձագիտական եզրակացությունը,



Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

1. Ընդհանուր հիմունքներով գրանցման ընթացակարգով գրանցել երաշխավորված թվով 4 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՝

Տեղեկ. 18.03.20 Վ. Գրիգորյանին

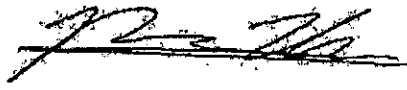
1) 2 աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել դեղերի գրանցման հավաստագրերի ներկայացումը նախարարի հաստատմանը և տրամադրել Փորձագիտական կենտրոնին:

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

17.03.2020

X 

ԱՐՄԵՆ 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 (ջեներիկ) կամ ակտիվ բաղադրատարր երի անվանումներ	Դեղաձև և	Դեղաչափ և թողարկման ձև (փաթեթավորու մ)	Արտադրող ֆիրման	Երկիր	Գրանցման հավաստագրի իրավատեր	Երկիր	Բացթողման կարգ	Եզրակաց ության համարը և ամսաթիվ	Գրանցման ընթացակա րգ
/	Տորենդո	ռիսպերիդոն	դեղախառնուրդ	1մգ; (30/3x10/ բլիստերում, (60/6x10/ բլիստերում	ԿՌԿԱ դ.դ., Նովո մեստո, Սմարտեսկա փ. 6, 8501 Նովո Մեստո- բայը արտադրող, փաթեթավորող, որակի հսկող (մանրէաբանակ ան), բաց թողնման հսկող, ԿՌԿԱ, տովարնա զդրավիլ, դ.դ., Նովո Մեստո, Պովիովա փ. 5, 8501 Նովո	Սլովենիա	ԿՌԿԱ դ.դ., Նովո մեստո, Սմարտեսկա փ. 6, 8501 Նովո Մեստո	Սլովենիա	Դ	19122 28.02.20 20	Ընդհանուր հիմունքներով (նոր կարգ)

				Մեստո, Սլովենիա- որակի հսկող (ֆիզիկոքիմիակ ան)							
2	Տորենդո	ռիսպերիդոն	դեղահ ատեր թաղա նթապ ատ	2մգ; (30/3x10/ բլիստերում, (60/6x10/ բլիստերում	ԿՌԿԱ դ.դ., Նովո մեստո, Սմարժեսկա փ. 6, 8501 Նովո Մեստո- բալք արտադրող, փաթեթավորող, որակի հսկող (մանրէաբանակ ան), բաց թողնման հսկող, ԿՌԿԱ, տովարնա գդրավիլ, դ.դ., Նովո Մեստո, Պովիովա փ. 5, 8501 Նովո Մեստո, Սլովենիա- որակի հսկող (ֆիզիկոքիմիակ ան)	Սլովեն իա	ԿՌԿԱ դ.դ., Նովո մեստո, Սմարժեսկա փ. 6, 8501 Նովո Մեստո	Սլովեն իա	Դ	19123 28.02.20 20	Ընդհանուր հիմունքները վ (տոր կարգ)
3	Տորենդո	ռիսպերիդոն	դեղահ ատեր	4մգ; (30/3x10/)	ԿՌԿԱ դ.դ., Նովո մեստո,	Սլովեն	ԿՌԿԱ դ.դ., Նովո մեստո,	Սլովեն	Դ	19124 28.02.20	Ընդհանուր հիմունքները 2

		թաղա նթապ ատ	բլիստերում, (60/6x10/ բլիստերում	Սմարժենկա փ. 6, 8501 Նովո Մեստո- բալք արտադրող, փաթեթավորող, որակի հսկող (մանրէաբանակ ան), բաց թողնման հսկող, ԿՌԿԱ, տովարնա գորավիլ, դ.դ., Նովո Մեստո, Պովոլովա փ. 5, 8501 Նովո Մեստո, Սլովենիա- որակի հսկող (ֆիզիկոքիմիակ ան)	իա	Սմարժենկա փ. 6, 8501 Նովո Մեստո	իա		20	վ (նոր կարգ)
4.	Տրո-քսիմ 750մգ դեղափոշի ներարկմա ն/կաթիլա ներարկմա ն լուծույթի	ցեֆուրոքսիմ (ցեֆուրոքսիմ նատրիում)	դեղա փոշի ներար կման/ կաթիլ աներ արկմ ան լուծույ	750մգ; (1) ապակե սրվակ 10մլ, (50) ապակե սրվակներ 10մլ	Ռեյոունգ Ֆարմայուտիկ ալ Քո. ՍՊԸ, No 1 Ռուիյան Ռոադ, Յիյուան Քոունթի, Շանդոնգ Պրովինս- փաթեթավորող,	Թրոջ Մեդիքալ ԳմբՀ, Միլիշտրասե 19, 20148 Համբուրգ	Գերմ անիա	Դ	19125 28.02.20 20	Ընդհանուր հիմունքներո վ (հին կարգ)

		թի		որակի և բաց թողնման հսկող, Տիտան Ֆարմապյուտիկ ալ Բո., ՍՊԸ (Գուանգդոնգ), Լանտանգ Թաուն, Չիչին Քոունթի, ք. Հեյուան, Չինաստան- բայք արտադրող						
--	--	----	--	--	--	--	--	--	--	--