

«03» հունիս 2020թ.

No 1739 – Ա

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՀԱՎԱՍՏԱԳՐԻ  
ԸՆԴՀԱՆՈՒՐ ԲԱԾԻՆ  
№ 3380  
03 JUN 2020 / 7.20.  
Կից  Համաձայն «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 16-րդ  
հոդվածի  
Նշում

ՍԵՎԿԱԿԵՐՊՈՒՄ ՊԱՀԱՆՋՈՂ ՀԵՏԳՐԱՆՑՈՒՄԱՅԻՆ  
ՓՈՓՈԽՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ՀԱՍՏԱՏՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

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 0103052920 առ 15.05.2020թ. հետզրանցումային փոփոխությունների փորձագիտական եզրակացությունները,

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

1. Ընդունել 4 դեղի հավաստագրի վերաձևակերպում պահանջող հետզրանցումային 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 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՝

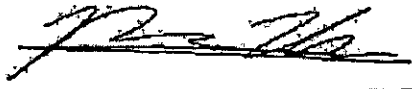
Տեղեկ. 03.06.20 Վ. 16<sup>30</sup> Սե

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

03.06.2020

X   
ԱՐՄԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

Signed by: TOROSYAN ARSEN 3114820360

ԳՐԱՆՑՄԱՆ ՀԱՎԱՍՏԱԳՐԻ ՎԵՐԱՁԱԿԵՐՊՈՒՄ ՊԱՀԱՆՋՈՂ

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

Հ / Հ	Փոփոխության տեսակ	Առևտրային և 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.	II	Պեպսան-Ռ	գվայազոլեն, դիմետիկոն	դեղապատիճներ	4մգ+300մգ; (30/3x10/), բլիստերում	Լաբորատորիես Ռոսա-Ֆիտոֆարմա, 2 ավենյու դու Տրեյտ դե Ռոմ 78400-Շատո՝ բաց թողնման հսկող Լաբորատորիես ԳԱԼԵՆԻՔՍ ՎԵՐՆԻՆ, 20 ուտե Լուի-Շառլ Վերնին, 77190 Դամարի-Լես-Լիս,	Ֆրանսիա	Լաբորատորիես Ռոսա-Ֆիտոֆարմա 68, ուտե Ժան-Ժակ Ռուսսո 75001 Փարիզ	Ֆրանսիա	Դ	14302/2/1 15.05.2020

						Ֆրանսիա՝ դեղաձևն արտադրող, Լաբորատորիես Մայոլի Սպինդլեր, 6 ավենյու դե լ'Յուրոպ 78400 Շատո, Ֆրանսիա՝ որակի հսկող, փաթեթավորող					
2.	II	Պեպասան- Ռ-	գվայազուլեն , դիմետիկոն	դոնդող ներքին ընդունմ ան	0,4մգ/գ+300մգ/ գ; 10գ փաթեթիկներ (30)	Լաբորատորիես Ռոսա- Ֆիտոֆարմա, 2 ավենյու դու Տրեյս դե Ռոմ 78400- Շատո՝ բաց թողնման հսկող, Ֆարմատիս, Ջոնե դակտիվիտե իստ No. 1, ԲՊ 60190 Եստրես Սեն Դենի, Ֆրանսիա՝ դեղաձևն արտադրող, փաթեթավորող, որակի հսկող	Ֆրան սիա	Լաբորատորիես Ռոսա- Ֆիտոֆարմա 68, ռու Ժան- Ժակ Ռոասո 75001 Փարիզ	Ֆրանսիա	Դ	14303/2/1 15.05.2020
3.	IA	Վուրդոն	դիկլոֆենակ (դիկլոֆենակ	դեղահա տեր	50մգ; (20/2x10/), բլիստերում	Հելվի Ս.Ա., Պեդինի	Հուն աստ	ԱՐԳՌ-ՖԱՐՄ ՍՊԸ, 13/9	Հայաստա նի	Դ	14771/1/1

			նատրիում)	աղելույծ		Իրանինոն, Իրանինա, 45500	ան	Սունդուկյան փ., 0012 Երևան	Հանրապե տություն		15.05.2020
4.	IA և IB	Լենդացի ն	ցեֆտրիաքս ոն (ցեֆտրիաքս ոն նատրիում)	դեղափո շի ներարկմ ան/կաթ իլաներա րկման լուծույթի	1000մգ; (10) ապակե սրվակներ	Սանդոզ ԳմբՀ, Բիոխեմիշտրասե 10, Ա-6250, Կունդլ	Ավստ րիա	Սանդոզ ԳմբՀ, Բիոխեմիշտրասե 10, Ա-6250, Կունդլ	Ավստրիա	Դ	18986/1 15.05.2020