

0166/09.06.20

«08» հունիս 2020թ.

N 1805 - 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 0103061120 առ 26.05.2020թ փորձագիտական եզրակացությունը,

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ՝

1. Ընդհանուր հիմունքներով գրանցման 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 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՝

Սւլե. 09.06.20 Վ. Գրիգորյան

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:

ԱՐՍԵՆ ԹՈՐՈՍՅԱՆ

08.06.2020

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 (ջեներիկ) կամ ակտիվ բաղադրատարր երի անվանումներ	Դեղաձև	Դեղաչափ և թողարկման ձև (փաթեթավորու մ)	Արտադրող ֆիրման	Երկիր	Գրանցման հավաստագրի իրավատեր	Երկիր	Բացթո ղման կարգ	Եզրակաց ության համար և ամսաթիվ	Գրանցմա ն ընթացակ արգ
	ՔՈՆԴՐԱ- ՋԵԿՏ	քոնդրոիտինի սուլֆատ (քոնդրոիտին սուլֆատ նատրիում)	լուծույթ ներարկ ման	100մգ/մլ; (10/2x5/ ամպուլներ 1մլ բլիստերում	«Սոտեքս» Ֆարմֆիրմ» ՓԲԸ, տուն 11, գ. Բելիկովո, Բերեզնյակովսկ ոե գյուղական ավան, Սերգիեվ- Պոսադ մունիցիպալ շրջ., Մոսկվայի նահանգ, 141345- որակի և բաց թողնման հսկող, «Սոտեքս» Ֆարմֆիրմ» ՓԲԸ, տուն 10, գ. Բելիկովո,	Ռուսա ստան	«Սոտեքս» Ֆարմֆիրմ» ՓԲԸ, տուն 11, գ. Բելիկովո, Բերեզնյակովս կոե գյուղական ավան, Սերգիեվ- Պոսադ մունիցիպալ շրջ., Մոսկվայի նահանգ, 141345	Ռուսա ստան	Դ	19244 26.05.20 20	Ընդհանուր հիմունքներ ով (նոր կարգ+նոր ցուցում)

				Բերեզնյակովսկ ոե գյուղական ավան, Սերգիեվ- Պոսադ մունիցիպալ շրջ., Մոսկվայի նահանգ, 141345, Ռուսաստան- բայք արտադրող, փաթեթավորող						
ՔՈՆԴՐԱ- ՋԵԿՏ	քննորոտինի սուլֆատ (քննորոտին սուլֆատ նատրիում)	լուծույթ ներարկ ման	100մգ/մլ; (10/2x5/ ամպուլներ 2մլ բլիստերում	«Սոտեքս» ՖարմՖիրմ» ՓԲԸ, տուն 11, գ. Բելիկովո, Բերեզնյակովսկ ոե գյուղական ավան, Սերգիեվ- Պոսադ մունիցիպալ շրջ., Մոսկվայի նահանգ, 141345- որակի և բաց թողնման հսկող, «Սոտեքս» ՖարմՖիրմ» ՓԲԸ, տուն 10, գ. Բելիկովո, Բերեզնյակովսկ	Ռուսա ստան	«Սոտեքս» ՖարմՖիրմ» ՓԲԸ, տուն 11, գ. Բելիկովո, Բերեզնյակովս կոե գյուղական ավան, Սերգիեվ- Պոսադ մունիցիպալ շրջ., Մոսկվայի նահանգ, 141345	Ռուսա ստան	Դ	19245 26.05.20 20	Ընդհանուր հիմունքներ ով (նոր կարգ+նոր ցուցում)

				ոն գյուղական ավան, Սերգիեվ- Պոսադ մունիցիպալ շրջ., Մոսկվայի նահանգ, 141345, Ռուսաստան- բայք արտադրող, փաթեթավորող						
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--