

«ԴԵՂԵՐԻ ԵՎ ԲԺՇԿԱԿԱՆ ՏԵԽՆՈԼՈԳԻԱՆԵՐԻ ՓՈՐՁԱԳԻՏԱԿԱՆ ԿԵՆՏՐՈՆ» ՓԲԸ
«НАУЧНЫЙ ЦЕНТР ЭКСПЕРТИЗЫ ЛЕКАРСТВ И МЕДИЦИНСКИХ ТЕХНОЛОГИЙ» АОЗТ
«SCIENTIFIC CENTRE OF DRUG AND MEDICAL TECHNOLOGY EXPERTISE» JSC

Կոմիտաս պող. 49/4, Երևան 0051, Հայաստան
пр. Комитаса 49/4, Ереван 0051, Армения
49/4 Komitas aven., Yerevan 0051, Armenia



Հեռ. (+374 10) 23-16-82, 23-08-96, 23-47-32, 23-20-91
Tel.: (+374 10) 23-16-82, 23-08-96, 23-47-32, 23-20-91
Fax: (+374 10) 23-29-42, 23-21-18
E-mail: admin@pharm.am
URL: http://www.pharm.am

0115148314
19.12.14

Հարգելի գործընկերներ,

Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի կարգավորման ոլորտում դեղերի անցանկալի և վնասակար ազդեցությունների մշտադիտարկումը իրակացնում է ՀՀ առողջապահության նախարարության Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոնը:

Համաձայն ՀՀ «Դեղերի մասին» օրենքի 17-րդ հոդվածի պահանջների բուժկանխարգելիչ հաստատությունները, դեղատները և դեղերի իրացմամբ ու կիրառմամբ զբաղվող հաստատություններն ու կազմակերպությունները պարտավոր են Կառավարության լիազորած մարմնին անհապաղ տեղեկացնել դեղերի կողմնակի ազդեցության բոլոր դեպքերի մասին:

Ելնելով ՀՀ «Դեղերի մասին» օրենքի 17-րդ հոդվածի պահանջներից և դեղերի գրանցման նպատակով իրականացվող Փորձագիտական ծառայությունների պայմանագրի կետ 2.1.4-ում նշված պայմանից անհրաժեշտ է Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն ներկայացնել դեղերի հետգրանցումային դիտարկման արդյունքում արձանագրված ծայրահեղ վնասակար և/կամ անսպասելի կողմնակի ազդեցությունների մասին տեղեկատվություն՝ դրանք արձանագրելուց հետո 15 օրվա ընթացքում, իսկ մնացած բոլոր կողմնակի ազդեցությունների մասին տեղեկատվությունը յուրաքանչյուր 3 ամիսը մեկ անգամ:

Հարգանքով՝

Տնօերն

Հակոբ Թովիջյան