



«Հետաքննող լրագրողներ» հասարակական կազմակերպություն

Երևան, Բուզանդի 1/3, 8-րդ հարկ, հեռ:(3741) 563363, 580219, 094 40 46 24,

E-mail: info@hetq.am, hetq@hetq.am, URL : www.hetq.am

N-h-86-h-4

21. 10.2014

ՀՀ առողջապահության նախարար Արմեն Մուրադյանին

Հարգելի պարոն Մուրադյան,

Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի պետական գրանցման պահանջների
Հավելված 1.1-ը (էջ 7) վերբերվում է Վերարտադրված դեղերի գրանցմանը: Այնտեղ

նշված է. «Վերարտադրված դեղերի ՀՀ գրանցման համար
պատվիրատուն /արտադրող կազմակերպությունը կամ վերջինիս լիազոր
ներկայացուցիչը/ պարտավոր է ներկայացնել անհրաժեշտ փաստաթղթերի ցանկը...

2. Արտադրող երկրում դեղի գրանցման Հավաստագիրը

3. Պատշաճ արտադրական գործունեության /ՊԱԳ կամ GMP/ հավաստագիրը՝ տրված
արտադրողի երկրի իրավասու մարմնի կողմից

4. Այլ երկրներում գրանցման մասին տեղեկատվություն:

9. Դեղի և դրա ակտիվ ու օժանդակ բաղադրամասերի որակի հավաստագրեր:

18. Կողմնակի ազդեցությունների դիտարկման պարբերական հաշվետվություններ:

Խնդրում եմ տրամադրել պետպատվերով ձեռք բերված հնդկական «**DiaZone MR**»,
«**DiaMar M**» և «**DiaMet F**» դեղերի օրենքով նախատեսված վերոհիշյալ փաստաթղթերի
պատճենները:

Կանխավ շնորհակալություն,

«Հետաքննող լրագրողներ» հ/կ-ի նախագահ,

«Հետք» թերթի խմբագիր՝

Էդիկ Բաղդասարյան

