

### Ց Ա Ն Կ

ՀՀ ԱՆ ակադեմիկոս Է. Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոնի պատշաճ դեղագործական գործունեության բաժնի գործունեությանն առնչվող իրավական ակտերի

1. ՀՀ «Դեղերի մասին» օրենքը ՀՕ-86-Ն, ընդունված 2016թ.-ի մայիսի 17-ին,
2. ՀՀ «Լիցենզավորման մասին» օրենքը ՀՕ-193 ընդունված 30.05.2001թ.,
3. ՀՀ առողջապահության նախարի 2017թ.-ի մայիսի 17-ի «Հայաստանի Հանրապետությունում պատշաճ բաշխման գործունեության կանոնները հաստատելու մասին» N24-Ն հրաման:
4. ՀՀ կառավարության 2002թ.-ի հունիսի 29-ի՝ «Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի արտադրության, դեղատնային գործունեության, կազմակերպությունների կամ անհատ ձեռնարկատերերի կողմից բժշկական օգնության և սպասարկման բականացման, դեղերի մեծածախ իրացման լիցենզավորման կարգերը և նշված գործունեությունների իրականացման լիցենզիայի ձևերը հաստատելու մասին» N°867-Ն որոշումը:
5. Հայաստանի Հանրապետության Կառավարության 2019թ. փետրվարի 28-ի «Հայաստանի Հանրապետությունում մատակարարի հավաստագրման նպատակով մասնագիտական դիտարկման և պատշաճ բաշխման գործունեության հավաստագրի տրամադրման կարգը, դեղերի մեծածախ իրացման լիցենզավորման նպատակով փորձաքննության կարգը և անհրաժեշտ փաստաթղթերի ցանկը սահմանելու մասին» N°156-Ն որոշումը:
6. Հայաստանի Հանրապետության Կառավարության 2019թ. փետրվարի 28-ի «Հայաստանի Հանրապետությունում չգրանցված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող կամ պիտանիության ժամկետն անցած կամ գրանցումն ուժը կորցրած ճանաչված կամ գրանցումը կասեցված կամ Հայաստանի Հանրապետության օրենսդրության խախտմամբ ներմուծված դեղերի, կեղծ դեղերի, դեղանյութերի, դեղաբուսական հումքի, հետազոտվող դեղագործական արտադրանքի մասին ահազանգի ծանուցման, շրջանառությունը դադարեցնելու և շրջանառությունից հանելու (հետկանչի) կարգը սահմանելու մասին» N°164-Ն որոշումը:
7. Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2017թ.-ի հունիսի 23-ի «Հայաստանի Հանրապետությունում գործող դեղագրքերի ցանկը հաստատելու մասին» N°716-Ն որոշումը:
8. Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019թ.-ի փետրվարի 28-ի «Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի շրջանառության պետական կարգավորման ոլորտում փորձաքննությունների վճարները սահմանելու մասին» N°166-ն որոշում:

9. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարի 2011 թ.-ի հուլիսի 8-ի՝ «Դեղերի և Բժշկական Տեխնոլոգիաների Փորձագիտական Կենտրոն» փակ բաժնետիրական ընկերության ՊԱԳ/ՊԲԳ փորձագիտական բաժնի գործունեության համար անհրաժեշտ որակի կառավարման համակարգի (գործունեության ստանդարտ ընթացակարգերի, ձևաթղթերի, որակի պատասխանատուների սահմանում և այլն) ներդրման ծրագրի և անհրաժեշտ իրավական ակտերի ցանկը հաստատելու մասին» Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարի № 1325-Ա հրամանը
10. Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2011թ.-ի մարտի 18-ի՝ «Թմրամիջոցների կամ հոգեմետ նյութերի կամ Հայաստանի Հանրապետության Կառավարության սահմանած՝ դրանց պրեկուրսորների արտադրության, արտահանման, ներմուծման կամ մեծածախ առևտրի իրականացման լիցենզավորման կարգերը և այդ գործունեությունների իրականացման լիցենզիաների ձևերը հաստատելու մասին» № 281-Ն որոշումը:
11. Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019թ.-ի փետրվարի 28-ի՝ «Դեղերի շրջանառության պետական կարգավորման ոլորտում փորձաքննությունները և մասնագիտական դիտարկումները կազմակերպող և իրականացնող մարմին նշանակելու մասին» N 150-Ն որոշում:
12. ՀՀ առողջապահության նախարարի 2020թ.-ի հունվարի 16-ի՝ «Պատշաճ բաշխման գործունեության համար պատասխանատու անձին ներկայացվող պահանջները սահմանելու մասին» ՀՀ առողջապահության նախարարի №01-Ն հրաման:
13. Եվրոպայի խորհրդի՝ դեղերի կեղծման ու նման զանցանքների դեմ պայքարի (Մեդիքրայվ) համաձայնագիրը CET 211.
14. «Կեղծված դեղամիջոցների շրջանառության դեմ պայքարում համագործակցության մասին» համաձայնագիր:
15. ՀՀ առողջապահության նախարարի 2012թ. հունիսի 15-ի՝ «Հայաստանի Հանրապետության և Եվրամիության դեղերի պատշաճ արտադրական գործունեությանը և դեղերի պատշաճ բաշխման գործունեությանը կանոնակարգող իրավական ակտերի ներդաշնակության ապահովման մասին» №1396-Ա հրամանը:
16. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարի 2012թ. հունիսի 15-ի՝ «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոնի միջազգային կառույցների հետ համագործակցության, տեղեկատվության փոխանակման և համատեղ դիտարկումներ կազմակերպելու մասին» №1395-Ա հրամանը:
17. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարի 2011 թ.-ի հուլիսի 8-ի՝ «Միջազգային Համապատասխան Կառույցներին (Առողջապահության Համաշխարհային Կազմակերպության «Դեղագործական Արտադրանքի Հավաստագիր», «Դեղագործական տեսչության համագործակցության սխեմա» և այլ)

*անդամակցության հայտ ներկայացնելու ծրագիրը հաստատելու մասին» N° 1324-Մ հրամանը:*

*18. ՀՀ կառավարության 2019թ.-ի փետրվարի 28-ի «Հայաստանի Հանրապետության տարածք դեղեր, դեղանյութեր, դեղաբուսական հումք եվ հետազոտվող դեղագործական արտադրանք ներմուծելու եվ հայաստանի հանրապետության տարածքից արտահանելու, ներմուծման կամ արտահանման նպատակով փորձաքննության իրականացման կարգերը եվ անհրաժեշտ փաստաթղթերի ցանկը սահմանելու, ինչպես նաև հայաստանի հանրապետության կառավարության 2000 թվականի սեպտեմբերի 20-ի n 581 որոշումն ուժը կորցրած ճանաչելու մասին» N202-Ն որոշումը:*