

	Անվանումը	Գանձապետական հաշվեհամար	«Պետական տուրքի մասին» ՀՀ օրենքի հոդվածը (մասը)
1.	Դեղերի պետական գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննությունների համար	900005003125	<a href="#">Հոդված 20.3, մաս 1</a>
2.	Դեղերի, դեղանյութերի, դեղաբուսական հումքի և հետազոտվող դեղագործական արտադրանքի ներմուծման կամ արտահանման հավաստագիր տալու նպատակով իրականացվող փորձաքննությունների համար	900005003125	<a href="#">Հոդված 20.3, մաս 2</a>
3.	ՀՀ-ում դեղերի արտադրության լիցենզիա տալու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	900005003125	<a href="#">Հոդված 20.3, մաս 3</a>
4.	ՀՀ-ում դեղերի մեծածախ իրացման լիցենզիա տալու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	900005003125	<a href="#">Հոդված 20.3, մաս 4</a>
5.	ՀՀ-ում կլինիկական փորձարկումների (հետազոտությունների) թույլտվության տրամադրման նպատակով իրականացվող փորձաքննության և հետազոտվող դեղագործական արտադրանքի անվտանգության մշտադիտարկման համար	900005003125	<a href="#">Հոդված 20.3, մաս 5</a>
6.	ՀՀ-ում գովազդի թույլտվության տրամադրման նպատակով իրականացվող փորձաքննություններ համար	900005003125	<a href="#">Հոդված 20.3, մաս 6</a>
7.	ՀՀ-ում բժշկական արտադրատեսակների պետական գրանցման նպատակով փորձաքննությունների համար	900005003125	<a href="#">Հոդված 20.3, մաս 7</a>
8.	ՀՀ ներմուծվող բժշկական արտադրատեսակների ներմուծման (համապատասխանության) հավաստագիր տրամադրելու նպատակով իրականացվող փորձաքննությունների համար	900005003125	<a href="#">Հոդված 20.3, մաս 8</a>
9.	ՀՀ-ում բժշկական արտադրատեսակների արտադրության կամ սպասարկման լիցենզիա տրամադրելու նպատակով իրականացվող փորձաքննությունների համար	900005003125	<a href="#">Հոդված 20.3, մաս 9</a>
10.	ՀՀ-ում բժշկական արտադրատեսակի կլինիկական փորձարկումների (հետազոտությունների) թույլտվության տրամադրման նպատակով իրականացվող փորձաքննության և հետազոտվող արտադրանքի անվտանգության մշտադիտարկման համար	900005003125	<a href="#">Հոդված 20.3, մաս 10</a>

# ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ

## Օ Ր Ե Ն Ք Ը

### ՊԵՏԱԿԱՆ ՏՈՒՐՔԻ ՄԱՍԻՆ

**Հոդված 20.3. մաս 1** Դեղերի և բժշկական արտադրատեսակների շրջանառության կարգավորման ոլորտում փորձաքննությունների, ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու և փորձաքննություն չպահանջող փոփոխության մասին ծանուցումն ընդունելու համար պետական տուրքի դրույքաչափերը

1. Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի գրանցման, վերագրանցման, հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման, Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոսյեի՝ Եվրասիական տնտեսական միության (այսուհետ՝ ԵԱՏՄ) կանոններին համապատասխանեցման կամ փոխադարձ ճանաչման նպատակով իրականացվող և հետգրանցումային փոփոխությունների փորձաքննությունների, ինչպես նաև միայն Հայաստանի Հանրապետությունում ԵԱՏՄ կարգով գրանցված կամ դոսյեն համապատասխանեցված դեղի այլ երկրների փոխադարձ ճանաչման նպատակով վերափորձաքննության, ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու և փորձաքննություն չպահանջող փոփոխության մասին ծանուցումն ընդունելու համար պետական տուրքը գանձվում է հետևյալ դրույքաչափերով.

**1) Վերարտադրված (գեներիկ) դեղի կամ օրիգինալից ակտիվ բաղադրատարր(եր)ով, դեղաչափով և դեղաձևով չտարբերվող հիբրիդ դեղի առաջին դեղաձև, դեղաչափ, կիրառման ձև, յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաձև և (կամ) դեղաչափ և (կամ) կիրառման ձև**

ա. ընդհանուր ընթացակարգով գրանցման կամ ԵԱՏՄ կարգով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառման համար գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1100-ապատիկի չափով
բ. պարզեցված ընթացակարգով գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով
գ. վերագրանցման և հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառման համար իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով
դ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցման (ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 2100-ապատիկի չափով
ե. ԵԱՏՄ կարգով ապակենտրոնացված կամ փոխադարձ ճանաչման ընթացակարգով գրանցման (ոչ ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1500-ապատիկի չափով
զ. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոսյեի՝ ԵԱՏՄ կանոններին համապատասխանեցման (ռեֆերենտ երկիր) կամ փոխադարձ ճանաչման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1200-ապատիկի չափով
է. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոսյեի՝ ԵԱՏՄ կանոններին համապատասխանեցման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառման համար իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 900-ապատիկի չափով
ը. ԵԱՏՄ կարգով վերագրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության	բազային տուրքի

համար	1000-ապատիկի չափով
թ. ԵՍՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու համար՝ տարեկան	բազային տուրքի 100-ապատիկի չափով
ժ. միայն Հայաստանի Հանրապետությունում ԵՍՏՄ կարգով գրանցված կամ դույն համապատասխանեցված դեղի՝ այլ երկրների փոխադարձ ճանաչման նպատակով վերափորձաքննության համար	բազային տուրքի 1000-ապատիկի չափով

**2) Լավ ուսումնասիրված բժշկական կիրառություն ունեցող վերարտադրված դեղի առաջին դեղաձև, դեղաչափ, կիրառման ձև, յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաձև և (կամ) դեղաչափ և (կամ) կիրառման ձև**

ա. ԵՍՏՄ կարգով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառման համար գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 800-ապատիկի չափով
բ. ԵՍՏՄ կարգով գրանցման (ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1500-ապատիկի չափով
գ. ԵՍՏՄ կարգով ապակենտրոնացված կամ փոխադարձ ճանաչման ընթացակարգով գրանցման (ոչ ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1000-ապատիկի չափով
դ. ԵՍՏՄ կարգով վերագրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով
ե. ԵՍՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու համար՝ տարեկան	բազային տուրքի 100-ապատիկի չափով
զ. միայն Հայաստանի Հանրապետությունում ԵՍՏՄ կարգով գրանցված դեղի՝ այլ երկրների փոխադարձ ճանաչման նպատակով վերափորձաքննության համար	բազային տուրքի 700-ապատիկի չափով

**3) Օրիգինալ դեղի, իմունաբանական դեղի կամ նոր գույքորդման առաջին դեղաձև, դեղաչափ, կիրառման ձև, յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաձև և (կամ) դեղաչափ և (կամ) կիրառման ձև**

ա. ընդհանուր ընթացակարգով գրանցման կամ ԵՍՏՄ կարգով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառման համար գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 2400-ապատիկի չափով
բ. պարզեցված ընթացակարգով գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1000-ապատիկի չափով
գ. վերագրանցման և հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1000-ապատիկի չափով
դ. ԵՍՏՄ կարգով գրանցման (ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 3500-ապատիկի չափով
ե. ԵՍՏՄ կարգով ապակենտրոնացված կամ փոխադարձ ճանաչման ընթացակարգով գրանցման (ոչ ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող	բազային տուրքի 2500-ապատիկի

փորձաքննության համար	չափով
զ. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոսյեի՝ ԵԱՏՄ կանոններին համապատասխանեցման (ռեֆերենտ երկիր) կամ փոխադարձ ճանաչման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 2100-ապատիկի չափով
է. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոսյեի՝ ԵԱՏՄ կանոններին համապատասխանեցման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1400-ապատիկի չափով
ը. ԵԱՏՄ կարգով վերագրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1500-ապատիկի չափով
թ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու համար՝ տարեկան	բազային տուրքի 200-ապատիկի չափով
ժ. միայն Հայաստանի Հանրապետությունում ԵԱՏՄ կարգով գրանցված կամ դոսյեն համապատասխանեցված դեղի՝ այլ երկրների փոխադարձ ճանաչման նպատակով վերափորձաքննության համար	բազային տուրքի 1100-ապատիկի չափով
<b>4) Կենսամանակի, արյունային ծագման, ռադիոակտիվ դեղի, հայտնի դեղերի նոր գույքորդման, հիբրիդ դեղի առաջին դեղաձև, դեղաչափ, կիրառման ձև, յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաձև և (կամ) դեղաչափ և (կամ) կիրառման ձև</b>	
ա. ընդհանուր ընթացակարգով գրանցման կամ ԵԱՏՄ կարգով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառման համար գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 2100-ապատիկի չափով
բ. պարզեցված ընթացակարգով գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 900-ապատիկի չափով
գ. վերագրանցման և հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 900-ապատիկի չափով
դ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցման (ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 3100-ապատիկի չափով
ե. ԵԱՏՄ կարգով ապակենտրոնացված կամ փոխադարձ ճանաչման ընթացակարգով գրանցման (ոչ ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 2200-ապատիկի չափով
զ. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոսյեի՝ ԵԱՏՄ կանոններին համապատասխանեցման (ռեֆերենտ երկիր) կամ փոխադարձ ճանաչման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 2000-ապատիկի չափով
է. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոսյեի՝ ԵԱՏՄ կանոններին համապատասխանեցման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1400-ապատիկի չափով
ը. ԵԱՏՄ կարգով վերագրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1500-ապատիկի չափով
թ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու համար՝ տարեկան	բազային տուրքի 200-ապատիկի չափով

ժ. միայն Հայաստանի Հանրապետությունում ԵԱՏՄ կարգով գրանցված կամ դոպլեն համապատասխանեցված դեղի՝ այլ երկրների փոխադարձ ճանաչման նպատակով վերափորձաքննության համար

բազային տուրքի 1000-ապատիկի չափով

**5) Անասնաբուժական դեղի առաջին դեղաձև, դեղաչափ, կիրառման ձև, յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաձև և (կամ) դեղաչափ և (կամ) կիրառման ձև**

ա. ընդհանուր ընթացակարգով գրանցման կամ ԵԱՏՄ կարգով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառման համար գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար

բազային տուրքի 800-ապատիկի չափով

բ. պարզեցված ընթացակարգով կամ ԵԱՏՄ մաքսային տարածքում անասնաբուժական դեղերի շրջանառության կարգավորման կանոնների 8-րդ հավելվածում նշված դեղերի գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար

բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով

գ. վերագրանցման և հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար

բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով

դ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցման (ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար

բազային տուրքի 1500-ապատիկի չափով

ե. ԵԱՏՄ կարգով գրանցման (ոչ ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար

բազային տուրքի 1000-ապատիկի չափով

զ. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոպլեի՝ ԵԱՏՄ կանոնների համապատասխանեցման (ռեֆերենտ երկիր) կամ համաձայնեցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար

բազային տուրքի 900-ապատիկի չափով

է. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոպլեի՝ ԵԱՏՄ կանոնների համապատասխանեցման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար

բազային տուրքի 600-ապատիկի չափով

ը. ԵԱՏՄ կարգով վերագրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար

բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով

թ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու համար՝ տարեկան

բազային տուրքի 100-ապատիկի չափով

ժ. միայն Հայաստանի Հանրապետությունում ԵԱՏՄ կարգով գրանցված կամ դոպլեն համապատասխանեցված դեղի՝ այլ երկրների փոխադարձ ճանաչման նպատակով վերափորձաքննության համար

բազային տուրքի 700-ապատիկի չափով

**6) Բուսական դեղի առաջին դեղաձև, դեղաչափ, կիրառման ձև, յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաձև և (կամ) դեղաչափ և (կամ) կիրառման ձև**

ա. ընդհանուր ընթացակարգով գրանցման կամ ԵԱՏՄ կարգով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառման համար գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար

բազային տուրքի 800-ապատիկի չափով

բ. պարզեցված ընթացակարգով գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար

բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով

գ. վերագրանցման և հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար

բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով

դ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցման (ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1500-ապատիկի չափով
ե. ԵԱՏՄ կարգով ապակենտրոնացված կամ փոխադարձ ճանաչման ընթացակարգով գրանցման (ոչ ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1000-ապատիկի չափով
զ. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոսյեի՝ ԵԱՏՄ կանոններին համապատասխանեցման (ռեֆերենտ երկիր) կամ փոխադարձ ճանաչման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 900-ապատիկի չափով
է. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոսյեի՝ ԵԱՏՄ կանոններին համապատասխանեցման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 600-ապատիկի չափով
ը. ԵԱՏՄ կարգով վերագրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով
թ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու համար՝ տարեկան	բազային տուրքի 100-ապատիկի չափով
ժ. միայն Հայաստանի Հանրապետությունում ԵԱՏՄ կարգով գրանցված կամ դոսյեն համապատասխանեցված դեղի՝ այլ երկրների փոխադարձ ճանաչման նպատակով վերափորձաքննության համար	բազային տուրքի 700-ապատիկի չափով
<b>7) Սպառողական փաթեթներում փաթեթավորված և պլիտակավորված դեղաբուսական հումք</b>	
ա. ընդհանուր ընթացակարգով գրանցման կամ ԵԱՏՄ կարգով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառման համար գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 250-ապատիկի չափով
բ. պարզեցված ընթացակարգով գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 250-ապատիկի չափով
գ. վերագրանցման և հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 50-ապատիկի չափով
դ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցման (ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով
ե. ԵԱՏՄ կարգով ապակենտրոնացված կամ փոխադարձ ճանաչման ընթացակարգով գրանցման (ոչ ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 300-ապատիկի չափով
զ. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոսյեի՝ ԵԱՏՄ կանոններին համապատասխանեցման (ռեֆերենտ երկիր) կամ փոխադարձ ճանաչման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 250-ապատիկի չափով
է. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոսյեի՝ ԵԱՏՄ կանոններին համապատասխանեցման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 200-ապատիկի չափով
ը. ԵԱՏՄ կարգով վերագրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 100-ապատիկի չափով

թ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու համար՝ տարեկան	բազային տուրքի 50-ապատիկի չափով
ժ. միայն Հայաստանի Հանրապետությունում ԵԱՏՄ կարգով գրանցված կամ դուրսից համապատասխանեցված դեղի՝ այլ երկրների փոխադարձ ճանաչման նպատակով վերափորձաքննության համար	բազային տուրքի 250-ապատիկի չափով
<b>8) Հումեոպատիան դեղի առաջին դեղաձև, դեղաչափ, կիրառման ձև, յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաձև և (կամ) դեղաչափ և (կամ) կիրառման ձև</b>	
ա. ընդհանուր ընթացակարգով գրանցման կամ ԵԱՏՄ կարգով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառման համար գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 800-ապատիկի չափով
բ. պարզեցված ընթացակարգով գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով
գ. վերագրանցման և հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով
դ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցման (ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1500-ապատիկի չափով
ե. ԵԱՏՄ կարգով ապակենտրոնացված կամ փոխադարձ ճանաչման ընթացակարգով գրանցման (ոչ ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 1000-ապատիկի չափով
զ. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դուրսի՝ ԵԱՏՄ կանոններին համապատասխանեցման (ռեֆերենտ երկիր) կամ փոխադարձ ճանաչման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 900-ապատիկի չափով
է. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դուրսի՝ ԵԱՏՄ կանոններին համապատասխանեցման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառման համար իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 600-ապատիկի չափով
ը. ԵԱՏՄ կարգով վերագրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով
թ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու համար՝ տարեկան	բազային տուրքի 100-ապատիկի չափով
ժ. միայն Հայաստանի Հանրապետությունում ԵԱՏՄ կարգով գրանցված կամ դուրսից համապատասխանեցված դեղի՝ այլ երկրների փոխադարձ ճանաչման նպատակով վերափորձաքննության համար	բազային տուրքի 700-ապատիկի չափով
<b>9) Առանց ցուցումների հումեոպատիան դեղի առաջին դեղաձև, դեղաչափ, կիրառման ձև, յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաձև և (կամ) դեղաչափ և (կամ) կիրառման ձև</b>	
ա. ընդհանուր ընթացակարգով գրանցման կամ ԵԱՏՄ կարգով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառման համար գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 400-ապատիկի չափով
բ. պարզեցված ընթացակարգով գրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար	բազային տուրքի 250-ապատիկի չափով
գ. վերագրանցման և հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման նպատակով միայն	բազային տուրքի

<p>Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար</p>	<p>250-ապատիկի չափով</p>
<p>դ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցման (ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար</p>	<p>բազային տուրքի 750-ապատիկի չափով</p>
<p>ե. ԵԱՏՄ կարգով ապակենտրոնացված կամ փոխադարձ ճանաչման ընթացակարգով գրանցման (ոչ ռեֆերենտ երկիր) նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար</p>	<p>բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով</p>
<p>զ. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոսյեի՝ ԵԱՏՄ կանոններին համապատասխանեցման (ռեֆերենտ երկիր) կամ փոխադարձ ճանաչման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար</p>	<p>բազային տուրքի 450-ապատիկի չափով</p>
<p>է. Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի դոսյեի՝ ԵԱՏՄ կանոններին համապատասխանեցման նպատակով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար</p>	<p>բազային տուրքի 300-ապատիկի չափով</p>
<p>ը. ԵԱՏՄ կարգով վերագրանցման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար</p>	<p>բազային տուրքի 250-ապատիկի չափով</p>
<p>թ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու համար՝ տարեկան</p>	<p>բազային տուրքի 100-ապատիկի չափով</p>
<p>ժ. միայն Հայաստանի Հանրապետությունում ԵԱՏՄ կարգով գրանցված կամ դոսյեի համապատասխանեցված դեղի՝ այլ երկրների փոխադարձ ճանաչման նպատակով վերափորձաքննության համար</p>	<p>բազային տուրքի 350-ապատիկի չափով</p>
<p><b>10) Յուրաքանչյուր հաջորդ փաթեթավորման կամ թողարկման ձևի (այդ թվում՝ փաթեթում ընդգրկված միավորների քանակային կամ դեղաբուսական հումքի քանակի փոփոխությունների) կամ համային տարատեսակի փորձաքննության համար, երբ առաջնային փաթեթը նույնն է</b></p>	<p>բազային տուրքի 50-ապատիկի չափով</p>
<p><b>11) Յուրաքանչյուր հաջորդ փաթեթավորման կամ թողարկման ձևի (այդ թվում՝ փաթեթում ընդգրկված միավորների քանակային կամ դեղաբուսական հումքի քանակի փոփոխությունների) կամ համային տարատեսակի փորձաքննության համար, երբ առաջնային փաթեթը տարբեր է</b></p>	<p>բազային տուրքի 200-ապատիկի չափով</p>
<p><b>12) Յուրաքանչյուր հաջորդ արտադրատարածք(ներ)ի կամ նոր ցուցման գրանցման/հետգրանցումային փոփոխության փորձաքննության համար</b></p>	<p>բազային տուրքի 400-ապատիկի չափով</p>
<p><b>13) Հետգրանցումային փոփոխություն. IA և IB՝ ըստ յուրաքանչյուր փոփոխության</b></p>	
<p>ա. ընդհանուր ընթացակարգով գրանցված կամ ԵԱՏՄ կարգով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառելու նպատակով գրանցված դեղի փոփոխության փորձաքննության համար</p>	<p>բազային տուրքի 60-ապատիկի չափով</p>
<p>բ. պարզեցված ընթացակարգով գրանցված դեղի փոփոխության փորձաքննության համար</p>	<p>բազային տուրքի 60-ապատիկի չափով</p>
<p>գ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցված դեղի (ռեֆերենտ երկիր) փոփոխության փորձաքննության համար</p>	<p>բազային տուրքի 100-ապատիկի չափով</p>
<p>դ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցված դեղի (ոչ ռեֆերենտ երկիր) փոփոխության փորձաքննության համար</p>	<p>բազային տուրքի 50-ապատիկի չափով</p>
<p>ե. փորձաքննություն չպահանջող փոփոխության մասին ծանուցումն ընդունելու</p>	<p>բազային տուրքի 5-</p>



համար

ապատիկի չափով

**14) Տեսակ՝ ըստ յուրաքանչյուր փոփոխության, բացառությամբ արտադրատարածքի և նոր ցուցման, որոնց դեպքում պետական տուրքի վճարումը կատարվում է յուրաքանչյուր դեղի համար սույն մասի 12-րդ կետով սահմանված դրույքաչափով**

ա. ընդհանուր ընթացակարգով գրանցված կամ ԵԱՏՄ կարգով միայն Հայաստանի Հանրապետությունում կիրառման նպատակով գրանցված դեղի փոփոխության փորձաքննության համար

բազային տուրքի 300-ապատիկի չափով

բ. պարզեցված ընթացակարգով գրանցված դեղի փոփոխության փորձաքննության համար

բազային տուրքի 150-ապատիկի չափով

գ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցված դեղի (ռեֆերենտ երկիր) փոփոխության փորձաքննության համար

բազային տուրքի 700-ապատիկի չափով

դ. ԵԱՏՄ կարգով գրանցված դեղի (ոչ ռեֆերենտ երկիր) փոփոխության փորձաքննության համար

բազային տուրքի 350-ապատիկի չափով

ե. սպեցիֆիկացիայում մինչև երեք ցուցանիշի փոփոխության դեպքում՝ լաբորատոր փորձաքննության համար

բազային տուրքի 300-ապատիկի չափով

զ. սպեցիֆիկացիայում երեքից ավելի ցուցանիշների փոփոխության դեպքում՝ լաբորատոր փորձաքննության համար

բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով

2024 թ. մայիսի 3

Երևան

ՀՕ-156-Ն

**Պաշտոնական հրապարակման օրը՝ 7 մայիսի 2024 թվական:**

# ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ

## Օ Ր Ե Ն Ք Ը

### ՊԵՏԱԿԱՆ ՏՈՒՐՔԻ ՄԱՍԻՆ

**Հոդված 20.3. մաս 2** Դեղերի և բժշկական արտադրատեսակների շրջանառության կարգավորման ոլորտում փորձաքննությունների, ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու և փորձաքննություն չպահանջող փոփոխության մասին ծանուցումն ընդունելու համար պետական տուրքի դրույքաչափերը

2. Հայաստանի Հանրապետություն ներմուծվող և Հայաստանի Հանրապետությունից արտահանվող դեղերի, դեղանյութերի, դեղաբուսական հումքի, հետազոտվող դեղագործական արտադրանքի ներմուծման կամ արտահանման հավաստագիր տալու նպատակով իրականացվող փորձաքննությունների համար պետական տուրքը գանձվում է հետևյալ դրույքաչափերով.

1) ներմուծվող դեղերի, դեղանյութերի, դեղաբուսական հումքի, հետազոտվող դեղագործական արտադրանքի փաստաթղթային փորձաքննության համար  
ա. մեկից մինչև 5 անվանման համար

բազային տուրքի 10-ապատիկի չափով

բ. 6-ից մինչև 20 անվանման համար

բազային տուրքի 20-ապատիկի չափով

գ. 21 և ավելի անվանման դեպքում՝ յուրաքանչյուր անվանման համար

բազային տուրքի չափով

2) նմուշառման համար

ա. մեկից մինչև 5 անվանման համար

բազային տուրքի 12-ապատիկի չափով

բ. 6-ից մինչև 20 անվանման համար

բազային տուրքի 20-ապատիկի չափով

գ. 21 և ավելի անվանման դեպքում՝ յուրաքանչյուր անվանման համար

բազային տուրքի չափով

3) գրանցման կարգավիճակի ճշտման կամ գրանցանմուշի հետ նույնականության հաստատման կամ արտադրանքի պատկանելության փորձաքննության համար

ա. մեկից մինչև 5 անվանման համար

բազային տուրքի 12-ապատիկի չափով

բ. 6-ից մինչև 20 անվանման համար

բազային տուրքի 20-ապատիկի չափով

գ. 21 և ավելի անվանման դեպքում՝ յուրաքանչյուր անվանման համար

բազային տուրքի չափով

4) դեղի կամ հետազոտվող դեղագործական արտադրանքի լաբորատոր փորձաքննության համար

բազային տուրքի 300-ապատիկի չափով

5) դեղանյութի կամ դեղաբուսական հումքի լաբորատոր փորձաքննության համար

բազային տուրքի 100-ապատիկի չափով

6) արտահանման թույլտվության համար փաստաթղթային փորձաքննության

բազային տուրքի

համար՝ ըստ յուրաքանչյուր անվանման

չափով

2024 թ. մայիսի 3  
Երևան  
ՀՕ-156-Ն

**Պաշտոնական հրապարակման օրը՝ 7 մայիսի 2024 թվական:**

# ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ

## Օ Ր Ե Ն Ք Ը

### ՊԵՏԱԿԱՆ ՏՈՒՐՔԻ ՄԱՍԻՆ

Հոդված 20.3. մաս 3 Դեղերի և բժշկական արտադրատեսակների շրջանառության կարգավորման ոլորտում փորձաքննությունների, ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու և փորձաքննություն չպահանջող փոփոխության մասին ծանուցումն ընդունելու համար պետական տուրքի դրույքաչափերը

3. Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի արտադրության լիցենզիա տալու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար պետական տուրքը գանձվում է հետևյալ դրույքաչափով.

1) Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի արտադրության լիցենզիա տալու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար բազային տուրքի 280-ապատիկի չափով

2024 թ. մայիսի 3  
Երևան  
ՀՕ-156-Ն

Պաշտոնական հրապարակման օրը՝ 7 մայիսի 2024 թվական:

# ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ

## Օ Ր Ե Ն Ք Ը

### ՊԵՏԱԿԱՆ ՏՈՒՐՔԻ ՄԱՍԻՆ

Հոդված 20.3. մաս 4 Դեղերի և բժշկական արտադրատեսակների շրջանառության կարգավորման ոլորտում փորձաքննությունների, ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու և փորձաքննություն չպահանջող փոփոխության մասին ծանուցումն ընդունելու համար պետական տուրքի դրույքաչափերը

4. Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի մեծածախ իրացման լիցենզիա տալու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար պետական տուրքը գանձվում է հետևյալ դրույքաչափով.

1) Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի մեծածախ իրացման լիցենզիա տալու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար բազային տուրքի 140-ապատիկի չափով

2024 թ. մայիսի 3  
Երևան  
ՀՕ-156-Ն

Պաշտոնական հրապարակման օրը՝ 7 մայիսի 2024 թվական:

# ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ

## Օ Ր Ե Ն Ք Ը

### ՊԵՏԱԿԱՆ ՏՈՒՐՔԻ ՄԱՍԻՆ

Հոդված 20.3. մաս 5 Դեղերի և բժշկական արտադրատեսակների շրջանառության կարգավորման ոլորտում փորձաքննությունների, ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու և փորձաքննություն չպահանջող փոփոխության մասին ծանուցումն ընդունելու համար պետական տուրքի դրույքաչափերը

5. Հայաստանի Հանրապետությունում կլինիկական փորձարկումների (հետազոտությունների) թույլտվության տրամադրման նպատակով իրականացվող փորձաքննության և հետազոտվող դեղագործական արտադրանքի անվտանգության մշտադիտարկման համար պետական տուրքը գանձվում է հետևյալ դրույքաչափերով.

- |   |                                  |
|---|----------------------------------|
| 1) Հայաստանի Հանրապետությունում կլինիկական փորձարկումների (հետազոտությունների) թույլտվության տրամադրման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար   | բազային տուրքի 500-ապատիկի չափով |
| 2) օրիգինալ դեղի հետ վերարտադրված դեղի կենսահամարժեքությունը հետազոտելու նպատակով իրականացվող, ինչպես նաև Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված դեղի հետգրանցումային կլինիկական փորձարկումների կամ Դեղերի տեխնիկական պահանջների ներդաշնակեցման միջազգային խորհրդի (Այ-Սի-Էյչ) անդամ երկրի իրավասու մարմնի կողմից կլինիկական փորձարկման կամ կարեկցական բուժման թույլտվություն ստացած դեղի՝ Հայաստանի Հանրապետությունում կլինիկական փորձարկումների փորձաքննության համար | բազային տուրքի 250-ապատիկի չափով |
| 3) կլինիկական փորձարկումների թույլտվությունն ստանալուց հետո փաստաթղթերում կատարված փոփոխությունների փորձաքննության համար՝ ըստ յուրաքանչյուր փոփոխության   | բազային տուրքի 100-ապատիկի չափով |
| 4) հետազոտվող դեղագործական արտադրանքի անվտանգության մշտադիտարկման համար՝ տարեկան  | բազային տուրքի 100-ապատիկի չափով |

2024 թ. մայիսի 3  
Երևան  
ՀՕ-156-Ն

Պաշտոնական հրապարակման օրը՝ 7 մայիսի 2024 թվական:

# ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ

## Օ Ր Ե Ն Ք Ը

### ՊԵՏԱԿԱՆ ՏՈՒՐՔԻ ՄԱՍԻՆ

Հոդված 20.3. մաս 6 Դեղերի և բժշկական արտադրատեսակների շրջանառության կարգավորման ոլորտում փորձաքննությունների, ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու և փորձաքննություն չպահանջող փոփոխության մասին ծանուցումն ընդունելու համար պետական տուրքի դրույքաչափերը

6. Հայաստանի Հանրապետությունում գովազդի թույլտվության տրամադրման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար պետական տուրքը գանձվում է հետևյալ դրույքաչափով.

1) յուրաքանչյուր անվանման յուրաքանչյուր գովազդային նյութի փորձաքննության համար բազային տուրքի 10-ապատիկի չափով

2024 թ. մայիսի 3  
Երևան  
ՀՕ-156-Ն

Պաշտոնական հրապարակման օրը՝ 7 մայիսի 2024 թվական:

# ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ

## Օ Ր Ե Ն Ք Ը

### ՊԵՏԱԿԱՆ ՏՈՒՐՔԻ ՄԱՍԻՆ

**Հոդված 20.3. մաս 7** Դեղերի և բժշկական արտադրատեսակների շրջանառության կարգավորման ոլորտում փորձաքննությունների, ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու և փորձաքննություն չպահանջող փոփոխության մասին ծանուցումն ընդունելու համար պետական տուրքի դրույքաչափերը

7. Հայաստանի Հանրապետությունում բժշկական արտադրատեսակների պետական գրանցման, հետգրանցումային փոփոխությունների նպատակով անվտանգության, որակի ու արդյունավետության փորձաքննության, ինչպես նաև գրանցման դույնում պարունակվող փաստաթղթերում բժշկական արտադրատեսակի անվտանգության, որակի ու արդյունավետության գնահատում չպահանջող փոփոխությունների փորձաքննության համար պետական տուրքը գանձվում է հետևյալ դրույքաչափերով.

1) գրանցման նպատակով բժշկական արտադրատեսակի անվտանգության, որակի ու արդյունավետության փորձաքննության համար՝ կախված դրանց կիրառման հնարավոր ռիսկի դասից

ա. դաս 1

բազային տուրքի  
250-ապատիկի  
չափով

բ. դաս 2ա

բազային տուրքի  
380-ապատիկի  
չափով

գ. դաս 2բ

բազային տուրքի  
500-ապատիկի  
չափով

դ. դաս 3

բազային տուրքի  
630-ապատիկի  
չափով

2) ԵԱՏՄ ընթացակարգերով գրանցման նպատակով բժշկական արտադրատեսակի անվտանգության, որակի ու արդյունավետության գնահատման վերաբերյալ փորձագիտական եզրակացության համաձայնեցման համար՝ կախված դրանց կիրառման հնարավոր ռիսկի դասից

ա. դաս 1

բազային տուրքի  
200-ապատիկի  
չափով

բ. դաս 2ա

բազային տուրքի  
300-ապատիկի  
չափով

գ. դաս 2բ

բազային տուրքի  
410-ապատիկի  
չափով

դ. դաս 3

բազային տուրքի  
510-ապատիկի  
չափով

3) բժշկական արտադրատեսակի գրանցման դույնում անվտանգության, որակի ու արդյունավետության փորձաքննություն պահանջող փոփոխությունների



փորձաքննության համար՝ կախված դրանց կիրառման հնարավոր ռիսկի դասից

ա. դաս 1

բազային տուրքի  
120-ապատիկի  
չափով

բ. դաս 2ա

բազային տուրքի  
184-ապատիկի  
չափով

գ. դաս 2բ

բազային տուրքի  
254-ապատիկի  
չափով

դ. դաս 3

բազային տուրքի

300-ապատիկի  
չափով

4) ԵԱՏՄ ընթացակարգերով բժշկական արտադրատեսակի գրանցման դոսյեում փոփոխություններ կատարելու նպատակով բժշկական արտադրատեսակի անվտանգության, որակի ու արդյունավետության գնահատման վերաբերյալ փորձագիտական եզրակացության համաձայնեցման համար կախված դրանց կիրառման հնարավոր ռիսկի դասից

ա. դաս 1

բազային տուրքի  
60-ապատիկի  
չափով

բ. դաս 2ա

բազային տուրքի  
80-ապատիկի  
չափով

գ. դաս 2բ

բազային տուրքի  
100-ապատիկի  
չափով

դ. դաս 3

բազային տուրքի  
150-ապատիկի  
չափով

5) գրանցման դոսյեում պարունակվող փաստաթղթերում բժշկական արտադրատեսակի անվտանգության, որակի ու արդյունավետության գնահատում չպահանջող փոփոխությունների փորձաքննության համար

բազային տուրքի  
20-ապատիկի  
չափով

6) գրանցումը գործողության մեջ պահելու համար տարեկան

ա. դաս 1 և 2ա

բազային տուրքի  
15-ապատիկի  
չափով

բ. դաս 2բ և 3

բազային տուրքի  
30-ապատիկի  
չափով

2024 թ. մայիսի 3  
Երևան  
ՀՕ-156-Ն

Պաշտոնական հրապարակման օրը՝ 7 մայիսի 2024 թվական:

# ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ

## Օ Ր Ե Ն Ք Ը

### ՊԵՏԱԿԱՆ ՏՈՒՐՔԻ ՄԱՍԻՆ

**Հոդված 20.3. մաս 8** Դեղերի և բժշկական արտադրատեսակների շրջանառության կարգավորման ոլորտում փորձաքննությունների, ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու և փորձաքննություն չպահանջող փոփոխության մասին ծանուցումն ընդունելու համար պետական տուրքի դրույքաչափերը

8. Հայաստանի Հանրապետություն ներմուծվող բժշկական արտադրատեսակների ներմուծման (համապատասխանության) հավաստագիր տրամադրելու նպատակով իրականացվող փորձաքննությունների համար պետական տուրքը գանձվում է հետևյալ դրույքաչափերով.

1) գրանցված բժշկական արտադրատեսակների փորձաքննության համար

ա. մեկից մինչև 5 անվանման համար (անվանումը ներառում է գրանցման հավաստագրում նշված բոլոր տարբերակները)

բ. 6-ից մինչև 20 անվանման համար

գ. 21 և ավելի անվանման դեպքում՝ յուրաքանչյուր անվանման համար

բազային տուրքի 10-ապատիկի չափով

բազային տուրքի 20-ապատիկի չափով

բազային տուրքի չափով

2) Չգրանցված բժշկական արտադրատեսակների փորձաքննություն

ա. մեկից մինչև 5 անվանման համար (անվանումը ներառում է ռեֆերենտ երկրի գրանցման հավաստագրում նշված բոլոր տարբերակները)

բ. 6-ից մինչև 20 անվանման համար

գ. 21 և ավելի անվանման դեպքում՝ յուրաքանչյուր անվանման համար

բազային տուրքի 15-ապատիկի չափով

բազային տուրքի 30-ապատիկի չափով

բազային տուրքի 1,5-ապատիկի չափով

2024 թ. մայիսի 3

Երևան

ՀՕ-156-Ն

Պաշտոնական հրապարակման օրը՝ 7 մայիսի 2024 թվական:

# ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ

## Օ Ր Ե Ն Ք Ը

### ՊԵՏԱԿԱՆ ՏՈՒՐՔԻ ՄԱՍԻՆ

Հոդված 20.3. մաս 9 Դեղերի և բժշկական արտադրատեսակների շրջանառության կարգավորման ոլորտում փորձաքննությունների, ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու և փորձաքննություն չպահանջող փոփոխության մասին ծանուցումն ընդունելու համար պետական տուրքի դրույքաչափերը

9. Հայաստանի Հանրապետությունում բժշկական արտադրատեսակների արտադրության կամ սպասարկման լիցենզիա տրամադրելու նպատակով իրականացվող փորձաքննությունների համար պետական տուրքը գանձվում է հետևյալ դրույքաչափերով.

- |  |                                  |
|--|----------------------------------|
| 1) բժշկական արտադրատեսակների արտադրության լիցենզիա տրամադրելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար | բազային տուրքի 240-ապատիկի չափով |
| 2) բժշկական արտադրատեսակների սպասարկման լիցենզիա տրամադրելու նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար   | բազային տուրքի 100-ապատիկի չափով |

2024 թ. մայիսի 3  
Երևան  
ՀՕ-156-Ն

Պաշտոնական հրապարակման օրը՝ 7 մայիսի 2024 թվական:

# ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ

## Օ Ր Ե Ն Ք Ը

### ՊԵՏԱԿԱՆ ՏՈՒՐՔԻ ՄԱՍԻՆ

Հոդված 20.3. մաս 10 Դեղերի և բժշկական արտադրատեսակների շրջանառության կարգավորման ոլորտում փորձաքննությունների, ԵԱՏՄ կարգով գրանցումը գործողության մեջ պահելու և փորձաքննություն չպահանջող փոփոխության մասին ծանուցումն ընդունելու համար պետական տուրքի դրույթաչափերը

10. Հայաստանի Հանրապետությունում բժշկական արտադրատեսակի կլինիկական փորձարկումների (հետազոտությունների) թույլտվության տրամադրման նպատակով իրականացվող փորձաքննության և հետազոտվող արտադրանքի անվտանգության մշտադիտարկման համար պետական տուրքը գանձվում է հետևյալ դրույթաչափերով.

- |   |                                   |
|---|-----------------------------------|
| 1) Հայաստանի Հանրապետությունում կլինիկական փորձարկումների (հետազոտությունների) թույլտվության տրամադրման նպատակով իրականացվող փորձաքննության համար | բազային տուրքի 200-ապատիկի չափով  |
| 2) կլինիկական փորձարկումների թույլտվությունն ստանալուց հետո փաստաթղթերում կատարվող փոփոխությունների փորձաքննության համար                          | բազային տուրքի 50-ապատիկի չափով   |
| 3) հետազոտվող արտադրանքի անվտանգության մշտադիտարկման համար տարեկան  | բազային տուրքի 50-ապատիկի չափով»: |

2024 թ. մայիսի 3  
Երևան  
ՀՕ-156-Ն

Պաշտոնական հրապարակման օրը՝ 7 մայիսի 2024 թվական: