**ՆԱԽԱԳԻԾ**

**ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԿԱՌԱՎԱՐՈՒԹՅՈՒՆ**

**Ո Ր Ո Շ ՈՒ Մ**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_201 թվականի N \_\_\_\_\_\_\_-Ն**

**ԴԵՂԱՏՈՄՍՈՎ ԻՐԱՑՎՈՂ ԴԵՂԵՐԻ ՄԱՍԻՆ ՏԵՂԵԿԱՏՎՈՒԹՅԱՆ ՎԵՐԱԲԵՐՅԱԼ ՄԱՍՆԱԳԻՏԱԿԱՆ ՀՐԱՏԱՐԱԿՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻՆ ՆԵՐԿԱՅԱՑՎՈՂ ՊԱՀԱՆՋՆԵՐԸ ՀԱՍՏԱՏԵԼՈՒ ՄԱՍԻՆ**

**---------------------------------------------------------------------------------------------------------**

«Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 27-րդ հոդվածի 4-րդ մասին համապատասխան Հայաստանի Հանրապետության կառավարությունը *որոշում է.*

1. Հաստատել` դեղատոմսով իրացվող դեղերի մասին տեղեկատվության վերաբերյալ մասնագիտական հրատարակություններին ներկայացվող պահանջները համաձայն հավեկվածի:
2. Սույն որոշումն ուժի մեջ է մտնում պաշտոնական հրապարակման օրվան հաջորդող տասներորդ օրը:

**Հավելված   
ՀՀ կառավարության 2017թվականի  
--- N ----Ն որոշման**

ԴԵՂԱՏՈՄՍՈՎ ԻՐԱՑՎՈՂ ԴԵՂԵՐԻ ՄԱՍԻՆ ՏԵՂԵԿԱՏՎՈՒԹՅԱՆ ՎԵՐԱԲԵՐՅԱԼ ՄԱՍՆԱԳԻՏԱԿԱՆ ՀՐԱՏԱՐԱԿՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻՆ ՆԵՐԿԱՅԱՑՎՈՂ ՊԱՀԱՆՋՆԵՐԸ

1. Մասնագիտական հրատարակություններում դեղատոմսով իրացվող դեղերի մասին տեղեկատվությունը պետք է պարունակի հետևյալ տվյալները.

1. Դեղի անվանումը,
2. Դեղի ակտիվ բաղադրատարր(եր)ի համընդհանուր անվանումները,
3. Դեղաձևը,
4. Դեղի կիրառման ցուցումները, հակացուցումները, դեղաչափերը և ընդունման եղանակները
5. Դեղի կիրառման հրահանգները և հատուկ նախազգուշացումները,
6. Դեղի փոխազդեցությունները այլ դեղերի հետ կամ այլ բնույթի փոխազդեցությունները,
7. Դեղի կիրառումը վերարտադրողական տարիքում, հղիության և կրծքով  կերակրման շրջանում,
8. Դեղի ազդեցությունը ուշադրություն պահանջող գործողությունների վրա (տրանսպորտային միջոցների վարում, մեխանիզմների հետ աշխատանք)
9. Դեղի կողմնակի ազդեցությունները,
10. Գերդեղաչափումը,
11. Դեղի անհամատեղելիությունը այլ դեղերի հետ,
12. Դեղադինամիկա (դեղի ազդման մեխանիզմները և ազդեցությունները)
13. Դեղակինետիկա (դեղի ազդման մեխանիզմները և ժամանակաընթացքը)
14. Դեղի պահպանման առանձնահատկությունները (առկայության դեպքում),
15. Դեղի գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ վերաբերյալ տվյալները
16. Դեղի գրանցման համարը