Հավելված N 2

 ՀՀ կառավարության 2020 թվականի

 ապրիլի 30-ի N 718-Ն որոշման

**ԴԵՂԵՐԻ ՇՐՋԱՆԱՌՈՒԹՅԱՆ, ԴԵՂԱԳՈՐԾԱԿԱՆ ԳՈՐԾՈՒՆԵՈՒԹՅԱՆ ԲՆԱԳԱՎԱՌՈՒՄ ՌԻՍԿԻ ՎՐԱ ՀԻՄՆՎԱԾ ՍՏՈՒԳՈՒՄՆԵՐԻ ՍՏՈՒԳԱԹԵՐԹԵՐ**

**ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ**

**ԱՌՈՂՋԱՊԱՀԱԿԱՆ ԵՎ ԱՇԽԱՏԱՆՔԻ ՏԵՍՉԱԿԱՆ ՄԱՐՄԻՆ**

**Ստուգաթերթ N 2.1**

**Դեղատնային գործունեության**

**Դեղերի մանրածախ առևտրի վերահսկողություն**

**(ՏԳՏԴ ԾԱԾԿԱԳԻՐ՝ G47.73)**

**ՏԻՏՂՈՍԱԹԵՐԹ**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ Առողջապահական և աշխատանքի տեսչական մարմնի (ԱԱՏՄ) ստորաբաժանման անվանումը, հեռախոսահամարը, գտնվելու վայրը

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

ԱԱՏՄ-ի ծառայողի պաշտոնը ազգանունը, անունը, հայրանունը

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

ԱԱՏՄ-ի ծառայողի պաշտոնը ազգանունը, անունը, հայրանունը

Ստուգման սկիզբը (ամսաթիվը)` \_\_20\_\_թ.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ավարտը` 20 \_\_ թ

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Տնտեսավարող սուբյեկտի անվանումը,

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **Հ Վ Հ Հ**

Պետական ռեգիստրի գրանցման համարը, ամսաթիվը

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Տնտեսավարող սուբյեկտի գտնվելու վայրը, կայքի, էլեկտրոնային փոստի հասցեները (հեռախոսահամարը)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Տնտեսավարող սուբյեկտի ղեկավարի կամ փոխարինող անձի ազգանունը, անունը, հայրանունը (հեռախոսահամարը)

Ստուգման հանձնարարագրի համարը` \_\_\_\_\_\_\_ տրված` \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_\_թ.

Ստուգման նպատակը, պարզաբանման ենթակա հարցերի համարները`

 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |
| --- |
| **Տեղեկատվական բնույթի հարցեր** |
| **No** | **Հարց** | **Պատասխան** |
| 1. | Տնտեսավարող սուբյեկտի գործունեության իրականացման վայրը և կոնտակտային տվյալները |  |
| 2. | Լիցենզիայի համարը, տրման տարին, ամիսը, ամսաթիվը |  |
| 3. | Լիցենզավորված գործունեության տեսակը (դեղատուն, բժշկական հաստատության դեղատուն, դեղերի պատրաստում իրականացնող դեղատուն) |  |
| 4. | Դեղատան ընդհանուր մակերեսը՝ քմ, ըստ լիցենզավորման ներկայացրած հատակագծի (վկայականի) |  |
| 5. | Դեղատունը ունի առաքման ծառայություն, այո/ոչ |  |
| 6. | Դեղատունը իրականացնում է թմրամիջոցների կամ հոգեմետ նյութեր պարունակող դեղերի իրացում և (կամ) բաց թողնում, այո/ոչ |  |
| 7. | Դեղատունը իրականացնում է անվճար կամ արտոնյալ պայմաններով տրվող դեղերի բաց թողնում, այո/ոչ |  |
| 8. | Դեղատան վերապատրաստված աշխատողների քանակը |  |

**Հարցաշար**

**ՀՀ առողջապահական և աշխատանքի տեսչական մարմնի կողմից դեղատնային գործունեություն իրականացնող կազմակերպություններում իրավական նորմերի նվազագույն պահանջների կատարման նկատմամբ իրականացվող ստուգումների**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **No** | **Հարց** | **Հղում նորմատիվ ակտին** | **Այո** | **Ոչ** |  | **Չ/Պ** | **Կշիռը** | **Ստուգման մեթոդը** | **Մեկնաբանություն** |
| 1. | Դեղերի մանրածախ իրացումը կատարվում է դեղատան կողմից` համապատասխան լիցենզիայի առկայության դեպքում | «**Դեղերի մասին» օրենք**, hոդված 25, մաս 1 |  |  |  |  | 1 | Փաստաթղթային |  |
| 2. | Գործունեությունն իրականացվում է լիցենզիայում նշված վայրում | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867-Ն որոշում, հավելված 3, կետ 7 |  |  |  |  | 1 | Փաստաթղթային,Տեսողական |  |
| 3. | Դեղատանը չեն իրացվում՝  | «**Դեղերի մասին» օրենք**, hոդված 23, մաս 2 |  |  |  |  |  |  |  |
| 3.1 | պիտանիության ժամկետն անցած դեղեր, դեղանյութեր, դեղաբուսական հումքեր, |  |  |  |  |  | 2 | Տեսողական |  |
| 3.2 | ՀՀ-ում չգրանցված դեղեր, դեղանյութեր, դեղաբուսական հումքեր |  |  |  |  |  | 2 | Փաստաթղթային, փորձաքննություն |  |
| 3.3 | որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղեր, դեղանյութեր, դեղաբուսական հումքեր |  |  |  |  |  | 1 | Փաստաթղթային, փորձաքննություն |  |
| 3.4 | գրանցումն ուժը կորցրած ճանաչված դեղեր, դեղանյութեր, դեղաբուսական հումքեր |  |  |  |  |  | 2 | Փաստաթղթային, փորձաքննություն |  |
| 3.5 | գրանցումը կասեցված դեղեր, դեղանյութեր, դեղաբուսական հումքեր |  |  |  |  |  | 2 | Փաստաթղթային, փորձաքննություն |  |
| 3.6 | շրջանառությունը դադարեցված՝ հետ կանչված դեղեր, դեղանյութեր, դեղաբուսական հումքեր |  |  |  |  |  | 2 | Փաստաթղթային, փորձաքննություն |  |
| 3.7 | ՀՀ օրենսդրության խախտմամբ ներմուծված դեղեր, դեղանյութեր, դեղաբուսական հումքեր, |  |  |  |  |  | 2 | Փաստաթղթային, փորձաքննություն |  |
| 3.8 | կեղծ դեղեր, դեղանյութեր, դեղաբուսական հումքեր |  |  |  |  |  | 1 | Փաստաթղթային, փորձաքննություն |  |
| 4. | Դեղերը պատրաստվում են ըստ դեղատոմսերի և հաստատված դեղագրությունների այն դեղատներում, որոնց լիցենզիայում առկա է նշում դեղեր պատրաստելու մասին | «**Դեղերի մասին» օրենք**, hոդված 19, մաս 1 |  |  |  |  | 1 | Տեսողական, Փաստաթղթային |  |
| 5. | Դեղատոմսային դեղերը դեղատնից բաց են թողնվում հաստատված ձևերի դեղատոմսերով**Նշում 1\*** | «Դեղերի մասին» ՀՀ օրենք, 25-րդ հոդված, մաս 9Կառավարության 2019 թվականի օգոստոսի 15-ի N 1080-Ն որոշում, հավելված 1, կետ 51 |  |  |  |  | 2 | Տեսողական, Փաստաթղթային |  |
| 6. | Դեղատանը (դեղեր պատրաստող և դեղեր չպատրաստող) դեղերի ընդունումը, պահպանումը, իրացումը և բացթողումը իրականացվում է Հայաստանի Հանրապետության օրենսդրությամբ սահմանված կարգով լիցենզավորված և պետական հավատարմագրում ունեցող ուսումնական հաստատություն ավարտած, օրենքով սահմանված կարգով որակավորված և վերջին հինգ տարվա ընթացքում վերապատրաստում անցած դեղագետի(ներ)ի կամ դեղագործ(ներ)ի միջոցով | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867 որոշում, հավելված 3, կետ 12 |  |  |  |  | 1 | Փաստաթղթային |  |
| 7. | Դեղատանը դեղերի պատրաստումը իրականացվում է Հայաստանի Հանրապետության օրենսդրությամբ սահմանված կարգով լիցենզավորված և պետական հավատարմագրում ունեցող ուսումնական հաստատություն ավարտած, օրենքով սահմանված կարգով որակավորված և վերջին հինգ տարվա ընթացքում վերապատրաստում անցած դեղագետ(ներ)ի միջոցով | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867-Ն որոշում, հավելված 3, կետ 13 |  |  |  |  | 1 | Փաստաթղթային |  |
| 8. | Դեղատնային գործունեության լիցենզիայի գործողության ժամանակահատվածում (այդ թվում՝ լիցենզիայի գործողության կասեցման ժամանակահատվածում) դեղատնային գործունեության լիցենզիա ունեցող անձը չի իրականացնում դեղերի մեծածախ իրացում | «**Դեղերի մասին» օրենք**, hոդված 25, մաս 12 |  |  |  |  | 1 | Տեսողական, Փաստաթղթային |  |
| 9. | Դեղատանը անասնաբուժական դեղեր չեն իրացվում | «**Դեղերի մասին» օրենք**, hոդված 25, մաս 13 |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 10. | Դեղատանը դեղերը, դեղանյութերը, դեղաբուսական հումքը և հետազոտվող դեղագործական արտադրանքը փաթեթավորված, պիտակավորված և մակնշված են | «**Դեղերի մասին» օրենք**, hոդված 20, մաս 1 |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 10.1 | Դեղերի, դեղանյութերի, դեղաբուսական հումքի և հետազոտվող դեղագործական արտադրանքի փաթեթավորմանը, պիտակավորմանը, մակնշմանը, ներառյալ` դեղերի ներդիր-թերթիկին, ինչպես նաև ընդհանուր բնութագրին ներկայացվող պահանջները պահպանված են | «**Դեղերի մասին» օրենք**, hոդված 20, մաս 2,ՀՀ առողջապահության նախախարի 2020 թվականի հունվարի 21-ի N 02-Ն հրամանի հավելված |  |  |  |  | 1 | Տեսողական, Փաստաթղթային |  |
| 11. | Դեղատան (դեղեր պատրաստող և դեղեր չպատրաստող) համար հատկացված ֆունկցիոնալ առանձին տարածքները տեղակայված են միևնույն շինության կամ շենքի տարածքում և իրար հետ ունեն գործառնական կապ | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867-Ն որոշում, հավելված 3, կետ 27 |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 12. | Մեկից ավելի վայրերում դեղատնային գործունեությամբ զբաղվելու դեպքում՝ դեղատանը (դեղեր պատրաստող կամ դեղեր չպատրաստող) գործունեություն իրականացնող դեղագետը կամ դեղագործը, իսկ մեկից ավելի լինելու դեպքում` դեղագետներից կամ դեղագործներից մեկն իրավաբանական անձի գործադիր մարմնի կամ անհատ ձեռնարկատիրոջ կողմից նշանակվել է որպես տվյալ դեղատան (դեղեր պատրաստող կամ դեղեր չպատրաստող) պատասխանատու անձ (պաշտոնատար անձ) | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867-Ն որոշում, հավելված 3, կետ 14 |  |  |  |  | 1 | Փաստաթղթային |  |
| 13. | Դեղատանը (դեղեր պատրաստող և դեղեր չպատրաստող) տեխնիկատեխնոլոգիական միջոցներով ապահովվում է դեղերի պահպանման համար անհրաժեշտ ջերմային ռեժիմ | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867-Ն որոշում, հավելված 3, կետ 18 |  |  |  |  | 1 | Տեսողական,գործիքաչափում |  |
| 14. | Դեղեր պատրաստող դեղատան պահեստը և դեղեր չպատրաստող դեղատան պահեստը (առկայության դեպքում) դեղերի պահպանման համար անհրաժեշտ ջերմային ռեժիմ ապահովելու նպատակով կահավորված են փակ պահարաններով, վիրակապական և ռետինե ապրանքների համար ունեն առանձին պահարաններ ու խոնավաչափ | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867-Ն որոշում, հավելված 3, կետ 20 |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 15. | Կառուցվածքային և գույքային հագեցվածությանը ներկայացվող պահանջներ՝ | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867-Ն որոշում, հավելված 3, կետ 16 |  |  |  |  |  |  |  |
| 15.1 |  Դեղատան (դեղեր պատրաստող և դեղեր չպատրաստող) առևտրի սրահը (ներառյալ սպասասրաh) ունի 12 քառ. մետր մակերես, որտեղ առկա են՝ | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867-Ն որոշում, հավելված 3, կետ 16, 1-ին և 2-րդ ենթակետերի «ա» պարբերություն  |  |  |  |  | 1 | Տեսողական, Չափումային |  |
| 15.1.1 | ցուցադրման սեղան(ներ) |  |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 15.1.2 | ցուցապահարան(ներ) |  |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 15.1.3 | փակ պահարաններ, |  |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 15.1.4 | վաճառասեղան, |  |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 15.1.5 | սառնարան, |  |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 15.1.6 | ջերմաչափ, |  |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 15.1.7 | իսկ դեղեր պատրաստող դեղատանը՝ նաև դեղատոմսերի ընդունման և պատրաստված դեղերի բացթողման համար նախատեսված հատված |  |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 15.2 | Դեղեր պատրաստող դեղատանը առկա է ասիստենտական սենյակ | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867-Ն որոշում, հավելված 3, կետ 16, 1-ին ենթակետի «բ» պարբերություն  |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 15.3 | Դեղատանը (դեղեր պատրաստող և դեղեր չպատրաստող) առկա է վտանգավոր թափոնների արկղի պահպանման սենյակ կամ վտանգավոր թափոնների արկղի պահպանման պահարան | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867-Ն որոշում, հավելված 3, կետ 16, 1-ին ենթակետի «դ» պարբերություն և 2-րդ ենթակետի «բ» պարբերություն |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 15.4 | Դեղատանը (դեղեր չպատրաստող) առկա է սանհանգույց՝ լվացարանով (լվացարանը կարող է տեղակայված լինել կամ սանհանգույցի ներսում կամ սանհանգույցի նախամուտքում) | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867-Ն որոշում, հավելված 3, կետ 16, 1-ին ենթակետի «զ» պարբերություն և 2-րդ ենթակետի «դ» պարբերություն |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 16. | Հասարակական շենքերի (առևտրի կենտրոններ, սուպերմարկետներ և այլն), բժշկական հաստատությունների, վարչական շենքերի, մետրոների, օդանավակայանների, երկաթուղային և ավտոկայարանների սպասասրահներում տեղադրվող դեղատան (դեղեր չպատրաստող) առևտրի սրահի մակերեսի չափը նվազագույնը 6 քառ. մետր է | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867-Ն որոշում, հավելված 3, կետ 26 |  |  |  |  | 1 | Փաստաթղթային, տեսողական, չափումային |  |
| 17. | Թմրամիջոցներ կամ հոգեմետ նյութեր պարունակող դեղերի իրացում և (կամ) բաց թողում իրականացնող դեղատանը (դեղեր պատրաստող և դեղեր չպատրաստող) առկա են՝ | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867-Ն որոշում, հավելված 3, կետ 19 |  |  |  |  |  |  |  |
| 17.1 | Թմրամիջոցների ուհոգեմետ (հոգեներգործուն) նյութերի պահպանման համար պահեստ (բունկեր) կամ հատակին ամրացված չհրկիզվող պահարան |  |  |  |  |  | 2 | Տեսողական |  |
| 17.2 | Թմրամիջոցների ուհոգեմետ (հոգեներգործուն) նյութերի պահպանման պահեստը կամ սենյակը, որտեղ գտնվում է հատակին ամրացված չհրկիզվող պահարանը ունի խոնավաչափ |  |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 17.3 | Թմրամիջոցների ուհոգեմետ (հոգեներգործուն) նյութերի պահպանման պահեստը կամ սենյակը, որտեղ գտնվում է հատակին ամրացված չհրկիզվող պահարանը, ապահովված է ազդանշանային համակարգով  |  |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 17.4 | Թմրամիջոցների ուհոգեմետ (հոգեներգործուն) նյութերի պահպանման պահեստի կամ սենյակի, որտեղ գտնվում է հատակին ամրացված չհրկիզվող պահարանը, ձայնային կամ լուսային ազդանշանը միացված է պահպանության դիտակետին կամ ամրացված շենքի արտաքին մասին  |  |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 17.5 | Ազդանշանային սարքավորումների էլեկտրասնուցման համակարգը, ունի պահեստային էլեկտրասնուցման աղբյուր |  |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 18. | Առաքումն իրականացնելու նպատակով դեղատունը ունի առանձին տեղափոխման տարա (պայուսակ), որն ապահովում է անհրաժեշտ ջերմային ռեժիմի ժամանակավոր կայունությունը | Կառավարության 2018թ. նոյեմբերի 08-ի N 1256-Ն որոշում, կետ 6 |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 18.1 | Թմրամիջոցներ և հոգեմետ (հոգեներգործուն) նյութեր պարունակող, անվճար կամ արտոնյալ պայմաններով տրվող, հակավարակային (հակաբակտերիային դեղեր, հակասնկային դեղեր, հակամիկոբակտերիային դեղեր, հակավիրուսային դեղեր, իմունային շիճուկներ և իմունոգլոբուլիններ, պատվաստանյութեր) դեղեր չեն առաքվում | Կառավարության 2018 թվականի նոյեմբերի 08-ի N 1256-Ն որոշում, կետ 4 |  |  |  |  | 1 | Փաստաթղթային,Տեսողական |  |
| 18.2 | Դեղերը պատվիրատուին առաքվում են ամբողջականությունը չխախտված սպառողական փաթեթներով՝ ապահովելով դեղի գրանցման ժամանակ հաստատված պահման ու տեղափոխման պայմանները | Կառավարության 2018 թվականի նոյեմբերի 08-ի N 1256-Ն որոշում, կետ 5 |  |  |  |  | 1 | Փաստաթղթային,Տեսողական |  |
| 19. | Դեղատնային գործունեության իրականացման լիցենզիայի պատճենները փակցված է դեղատան (դեղեր պատրաստող և դեղեր չպատրաստող) առևտրի սրահի կամ սպասասրահի` սպառողների համար տեսանելի հատվածում | Կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի N 867-Ն որոշում, հավելված 3, կետ 41 |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |
| 20. | Բժշկական թափոնների հաշվառումը իրականացվում է սահմանված ձևի մատյանում**Նշում 2\*** | Առողջապահության նախարարի 2013թ. նոյեմբերի 1-ի N 05-Ն հրաման, հավելված, կետ 8 |  |  |  |  | 1 | Փաստաթղթային |  |
| 21. | Դեղատոմսով բաց թողնվող դեղերի իրացումը իրականացվում է դեղատոմսով | «**Դեղերի մասին» օրենք**, hոդված 25, մաս 8 |  |  |  |  | 1 | Փաստաթղթայինտեսողական |  |
| 22. | Դեղատանը (կախված դեղատան գյուղական կամ քաղաքային բնակավայրերում գործելու հանգամանքից) առկա է իրացման կամ բաց թողնման ենթակա հիմնական դեղերի ցանկին համապատասխան նվազագույն տեսականի  | «**Դեղերի մասին» օրենք**, hոդված 25, մաս 5 |  |  |  |  | 1 | Տեսողական |  |

**Ծանոթություններ\***

**Նշում 1\***

****

**Նշում 2\***

**Մ Ա Տ Յ Ա Ն**

**ԴԵՂԱՏՆԵՐՈՒՄ ԿԱՄ ԴԵՂԱՏՆԱՅԻՆ ԿՐՊԱԿՆԵՐՈՒՄ ԲԺՇԿԱԿԱՆ ԹԱՓՈՆՆԵՐԻ ՀԱՇՎԱՌՄԱՆ**

------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

 (Իրավաբանական անձի անվանումը կամ անհատ ձեռնարկատիրոջ անունը, ազգանունը,
գտնվելու վայրը/ բնակության վայրը, գործունեության իրականացման վայրը)

Սկիզբ «-------»---------------------------------20------թ.

Վերջ «-------»-----------------------------------20------թ.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Հ/հ | Խոտանման արձանագրության համարը, օրը, ամիսը, տարին | Բժշկական թափոնի անվանումը | Սերիա | Քանակությունը | Բժշկական թափոնը տեղադրելու օրը, ամիսը, տարին | Բժշկական թափոնը ոչնչացման հանձնելուօրը, ամիսը, տարին | Պատասխա-նատուիանունը, ազգանունը | Ստորագրություն |
| 1. |   |   |   |   |   |   |   |   |
| 2. |   |   |   |   |   |   |   |   |
| 3. |   |   |   |   |   |   |   |   |
| 4. |   |   |   |   |   |   |   |   |
| …. |   |   |   |   |   |   |   |   |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **1.** | **«Այո» - առկա է, համապատասխանում է նորմատիվ իրավական ակտերի պահանջներին, պահպանված են նորմատիվ իրավական ակտերի պահանջները** | **V** |  |  |
| **2.** | **«Ոչ» - բացակայում է, չի համապատասխանում, չի բավարարում նորմատիվ իրավական ակտերի պահանջներին, առկա են խախտումներ** |  | **V** |  |
| **3.** | **«Չ/Պ» - չի պահանջվում** |  |  | **V** |

**Ստուգաթերթը կազմվել է հետևյալ նորմատիվ իրավական ակտերի հիման վրա`**

1. «Դեղերի մասին» 2016 թվականի մայիսի 17-ի ՀՕ-86-Ն օրենք:
2. Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2002 թվականի հունիսի 29-ի «Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի արտադրության, դեղատնային գործունեության, կազմակերպությունների կամ անհատ ձեռնարկատերերի կողմից բժշկական օգնության և սպասարկման իրականացման, դեղերի մեծածախ իրացման լիցենզավորման կարգերը և նշված գործունեությունների իրականացման լիցենզիայի ձևերը հաստատելու մասին» N 867 որոշում:
3. Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2018 թվականի նոյեմբերի 8-ի «ՀՀ-ում դեղերի առաքմանը ներկայացվող տեխնիկական և մասնագիտական պահանջները սահմանելու մասին» N 1256-Ն որոշում:
4. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարի 2013 թվականի փետրվարի 1-ի «Դեղատներում կամ դեղատնային կրպակներում բժշկական թափոնների հաշվառման կարգը սահմանելու մասին» N 05-Ն հրաման։
5. Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի օգոստոսի 15-ի «Դեղատոմսեր գրելու, դեղեր բաց թողնելու (ներառյալ` էլեկտրոնային եղանակով) կարգը, դեղատոմսերի ձևերը, ինչպես նաև դեղերի և դեղանյութերի հաշվառման կարգը սահմանելու և Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2017 թվականի նոյեմբերի 9-ի N 1402-Ն որոշումն ուժը կորցրած ճանաչելու մասին» N 1080 որոշում։

Տեսչական մարմնի ծառայող \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Տնտեսավարող \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (ստորագրությունը) (ստորագրությունը)

**ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ**

**ԱՌՈՂՋԱՊԱՀԱԿԱՆ ԵՎ ԱՇԽԱՏԱՆՔԻ ՏԵՍՉԱԿԱՆ ՄԱՐՄԻՆ**

**ՍՏՈՒԳԱԹԵՐԹ N 2.3**

**Դեղերի մեծածախ իրացման վերահսկողության**

**(ՏԳՏԴ ծածկագիր՝ G46.46.2)**

**ՏԻՏՂՈՍԱԹԵՐԹ**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_ Առողջապահական և աշխատանքի տեսչական մարմնի (ԱԱՏՄ) ստորաբաժանման անվանումը, հեռախոսահամարը, գտնվելու վայրը

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

ԱԱՏՄ-ի ծառայողի պաշտոնը ազգանունը, անունը, հայրանունը

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

ԱԱՏՄ-ի ծառայողի պաշտոնը ազգանունը, անունը, հայրանունը

Ստուգման սկիզբը (ամսաթիվը)` \_\_\_\_20\_\_\_թ.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ավարտը` 20 \_\_ թ

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Տնտեսավարող սուբյեկտի անվանումը,

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **Հ Վ Հ Հ**

Պետական ռեգիստրի գրանցման համարը, ամսաթիվը

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Տնտեսավարող սուբյեկտի գտնվելու վայրը, կայքի, էլեկտրոնային փոստի հասցեները (հեռախոսահամարը)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Տնտեսավարող սուբյեկտի ղեկավարի կամ փոխարինող անձի ազգանունը, անունը, հայրանունը (հեռախոսահամարը)

Ստուգման հանձնարարագրի համարը` \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ տրված` \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_\_թ.

Ստուգման նպատակը, պարզաբանման ենթակա հարցերի համարները`

 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |
| --- |
| **Տեղեկատվական բնույթի հարցեր** |
| **No** | **Հարց** | **Պատասխան** |
| **1.** | Տնտեսավարող սուբյեկտի գործունեության իրականացման վայրը |  |
| 2. | Լիցենզիայի համարը, տրման տարին, ամիսը, ամսաթիվը |  |
| 3. | Իրականացնում է անասնաբուժական դեղամիջոցների իրացում, այո/ոչ |  |
| 4. | Իրականացնում է թմրամիջոցների կամ հոգեմետ նյութեր պարունակող դեղերի իրացում, այո/ոչ |  |

**ՀԱՐՑԱՇԱՐ**

**ՀՀ առողջապահական և աշխատանքի տեսչական մարմնի կողմից դեղերի մեծածախ իրացում իրականացնող կազմակերպություններում իրավական նորմերի նվազագույն պահանջների կատարման նկատմամբ իրականացվող ստուգումների**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **N** | **Հարց** | **Հղում նորմատիվ****իրավական ակտին** | **Այո** | **Ոչ** | **Չ/պ** | **Կշիռ** | **Ստուգման մեթոդ** | **Մեկնաբանություն** |
| 1. | Չեն իրացվում այնպիսի դեղեր, դեղանյութեր, դեղաբուսական հումք, հետազոտվող դեղագործական արտադրանք, որոնք. | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 16, մաս 1,հոդված 23, մաս 2 |  |  |  |  |  |  |
| 1.1 | Հայաստանի Հանրապետությունում չգրանցված, կամ գրանցումը կասեցված, կամ գրանցումն ուժը կորցրած ճանաչված դեղեր են | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 23 մաս 2,հոդված 16 մաս 30 և մաս 32 |  |  |  | **2** | Փաստաթղթային Փորձաքննություն |  |
| 1.2 | Պիտանիության ժամկետն անցած դեղեր են | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 23, մաս 2 |  |  |  | **2** | ՏեսողականՓաստաթղթային |  |
| 1.3 | Շրջանառությունը դադարեցված (հետ կանչված) դեղեր են, | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 23, մաս 2 |  |  |  | **1** | Փաստաթղթային Փորձաքննություն |  |
| 1.4 | ՀՀ օրենսդրության խախտմամբ ներմուծված դեղեր են | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 23 մաս 2 |  |  |  | **2** | Փաստաթղթային Փորձաքննություն |  |
| 1.5 | Կեղծ դեղեր | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 23 մաս 2 |  |  |  | **1** | Փաստաթղթային Փորձաքննություն |  |
| 2. | Չեն ներմուծվում այնպիսի դեղեր, դեղանյութեր, դեղաբուսական հումք, հետազոտվող դեղագործական արտադրանք, որոնք. | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 21 մաս 5ՀՀ կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի N 202-Ն որոշում հավելված 1, կետ 12 |  |  |  |  |  |  |
| 2․1 | Հայաստանի Հանրապետությունում գրանցված չեն կամ գրանցումն ուժը կորցրած ճանաչված են | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 16 մաս 1 և մաս 30 |  |  |  | **2** | Փաստաթղթային Փորձաքննություն |  |
| 2.2 | գրանցումը կասեցված է | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 16 մաս 32 |  |  |  | **2** | Փաստաթղթային Փորձաքննություն |  |
| 3. | ՀՀ տարածք դեղերը, դեղանյութերը, դեղաբուսական հումքը և հետազոտվող դեղագործական արտադրանքը ներմուծվում է լիազոր մարմնի կողմից տրված դեղերի մեծածախ իրացման լիցենզիայի առկայությամբ։ | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 2 մաս 2, հոդված 21 մաս 2 կետ 1 |  |  |  | **2** | Փաստաթղթային |  |
| 4. | Դեղերը, դեղանյութերը, դեղաբուսական հումքը, հետազոտվող դեղագործական արտադրանքը ներմուծվում է ներմուծման (համապատասխանության) հավաստագրի հիման վրա։ | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 21 մաս 4,ՀՀ կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի N 202-Ն որոշում հավելված 1 կետ 4 |  |  |  | **3** | Փաստաթղթային |  |
| 5. | Ներմուծողի կողմից իրացվող արտադրանքի յուրաքանչյուր փաթեթի վրա դրոշմապիտակների միջոցով ապահովված է ամբողջական տեղեկատվություն՝ արտադրանքի անվանման, դեղաչափի, դեղաձևի, սերիայի համարի, ներմուծման (համապատասխանության) հավաստագրի համարի մասին։ | ՀՀ կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի N 202-Ն որոշում, հավելված 1 կետ 46 |  |  |  | **2** | ՓաստաթղթայինՏեսողական |  |
| 6. | ԵԱՏՄ անդամ երկրից դեղագործական արտադրանք ներմուծելու դեպքում՝ ներմուծողը ՀՀ պետական սահմանը հատելուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացքում լիազոր մարմին ներկայացրել է էլեկտրոնային հայտ՝ ներմուծման հավաստագիր ստանալու նպատակով։ | ՀՀ կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի N 202-Ն որոշում, հավելված 1 կետ 73 |  |  |  | **3** | Փաստաթղթային |  |
| 7. | Զուգահեռ ներմուծվող դեղի փաթեթավորման կամ պիտակավորման լեզուն ՀՀ-ում գրանցված դեղի փաթեթավորման կամ պիտակավորման լեզվից տարբերվելու դեպքում, դեղերի մեծածախ իրացման լիցենզիա ունեցող մատակարարի կողմից մինչև դեղի իրացումը իրականացվել է՝ | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 21 մաս 12,ՀՀ կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի N 202-Ն որոշում հավելված 1 կետ 70 |  |  |  |  |  |  |
| 7.1 | Վերափաթեթավորում | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 21 մաս 12,ՀՀ կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի N 202-Ն որոշում հավելված 1 կետ 70 |  |  |  | **2** | ՏեսողականՓաստաթղթային |  |
| 7.2 | Վերապիտակավորում | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 21 մաս 12,ՀՀ կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի N 202-Ն որոշում հավելված 1 կետ 70 |  |  |  | **2** | ՏեսողականՓաստաթղթային |  |
| 8. | Դեղերի զուգահեռ ներմուծման դեպքում՝ վերափաթեթավորման և վերապիտակավորման անհրաժեշտության դեպքում ներմուծողը լիազոր մարմնի համաձայնեցմանը ներկայացրել է յուրաքանչյուր դեղի առաջնային, երկրորդային փաթեթների և պիտակի գունավոր գծապատկերներն ու ներդիր թերթիկի նախագծերը։ | ՀՀ կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի N 202-Ն որոշում հավելված 1 կետ 71 |  |  |  | **2** | Փաստաթղթային |  |
| 9. | Զուգահեռ ներմուծվող դեղը մեծածախ իրացման լիցենզիա ստացած մատակարարի կողմից ապահովված է ՀՀ-ում գրանցված դեղի ներդիր-թերթիկով` գրառումներում ավելացված իր անվանումը, գտնվելու վայրը, տվյալներ` սպառողների հետ կապը ապահովելու համար։ | «Դեղերի մասին» օրենք, հոդված 21, մաս 13,ՀՀ կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի N 202-Ն որոշում, հավելված 1 կետ 68 |  |  |  | **2** | Փաստաթղթային |  |
| 10. | Չեն իրացվում դեղատանը պատրաստված և մանրակշռված դեղեր։ | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 24, մաս 5 |  |  |  | **3** | Տեսողական Փաստաթղթային |  |
| 11. | Դեղերի մեծածախ իրացման լիցենզիա ունեցող իրավաբանական անձը կամ անհատ ձեռնարկատերը նշանակել է պատշաճ բաշխման գործունեության համար պատասխանատու անձ։ | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 24, մաս 10 |  |  |  | **1** | Փաստաթղթային |  |
| 12. | Դեղերի մեծածախ իրացման լիցենզիա ունեցող իրավաբանական անձը կամ անհատ ձեռնարկատերը մինչև յուրաքանչյուր տարվա հունվարի 31-ը հաշվետվություն է ներկայացնում Լիազոր մարմին իր կողմից մեծածախ կարգով իրացված դեղերի վերաբերյալ: | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 24, մաս 12 |  |  |  | **1** | Փաստաթղթային |  |
| 13. | Դեղերի մեծածախ իրացման լիցենզիա ունեցող իրավաբանական անձի կամ անհատ ձեռնարկատիրոջ կողմից՝ պիտանիության ժամկետը լրացած, չգրանցված, ինչպես նաև կեղծ և օգտագործման համար ոչ պիտանի, ոչ օրինական ճանապարհով ձեռք բերված, անորակ, չհայտարարագրված բաղադրատարրեր պարունակող դեղերը, դեղանյութերը, դեղաբուսական հումքը և հետազոտվող դեղագործական արտադրանքը ոչնչացվում են օրենսդրությամբ և այլ իրավական ակտերով վտանգավոր թափոնների ոչնչացմանը ներկայացվող պահանջներին համապատասխան` լիցենզավորված իրավաբանական անձի կամ անհատ ձեռնարկատիրոջ կողմից: | «Դեղերի մասին» օրենք,հոդված 26, մաս 1 |  |  |  | **4** | Փաստաթղթային |  |
| 14. | Երրորդ երկրից ներմուծման դեպքում՝ մաքսային հսկողության գոտում, իսկ ԵԱՏՄ անդամ երկրից ներմուծման դեպքում՝ հայտատուի պահեստում դեղագործական արտադրանքի նմուշառում իրականացվու±մ է։ | ՀՀ կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի N 202-Ն որոշում հավելված 1 կետ 27 |  |  |  | **3** | Տեսողական Փաստաթղթային |  |
| 15. | Ներմուծման հավաստագրի տրամադրումը մերժելու դեպքում՝ հայտատուն Լիազոր մարմնին գրավոր տեղեկացնու±մ է ոչնչացման կամ արտահանման մասին 90 աշխատանքային օրվա ընթացքում, կցելով ոչնչացումը կամ արտահանումը հավաստող համապատասխան փաստաթղթերը։ | ՀՀ կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի N 202-Ն որոշում հավելված 1 կետ 36 |  |  |  | **4** | Փաստաթղթային |  |
| 16. | Ներմուծվող դեղի բացթողման կարգավիճակի (դեղատոմսով կամ առանց դեղատոմսի) գրանցված դեղի բացթողման կարգավիճակին չհամապատասխանելու դեպքում, ներմուծողը մինչև դեղի իրացումը, ներմուծված դեղի յուրաքանչյուր տուփի վրա ծածկաշերտի միջոցով այն համապատասխանեցնու±մ է գրանցված տարբերակին, և 3-օրյա ժամկետում դրա մասին տեղեկացնում Լիազոր մարմնին։ | ՀՀ կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի N 202-Ն որոշում հավելված 1 կետ 48 |  |  |  | **2** | ՏեսողականՓաստաթղթային |  |
| 17. | Գրանցված դեղի հետ զուգահեռ ներմուծվող դեղի գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ անվանման կամ գտնվելու վայրի տարբերության դեպքում, մինչև դեղի իրացումը, ներմուծողը ներմուծված դեղի յուրաքանչյուր տուփի վրա ծածկաշերտի միջոցով ապահովել է գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ անվանման կամ գտնվելու վայրի մասին գրառումը՝ նշելով իր անվանումը և գտնվելու վայրը։ | ՀՀ կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի N 202-Ն որոշում հավելված 1 կետ 69 |  |  |  | **1** | Տեսողական Փաստաթղթային |  |
| 18․ | Հայաստանի Հանրապետություն ներմուծման պահին դեղագործական արտադրանքի պիտանիության մնացորդային ժամկետը կազմում է նվազագույնը վեց ամիս | ՀՀ կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի N 202-Ն որոշում հավելված 1 կետ 15 |  |  |  | **1** | ՓաստաթղթայինՏեսողական |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. | «Այո» - այո, առկա է, համապատասխանում է, բավարարում է, կատարվել է, նշվում է հարցում ներառված պահանջների կեսից ավելիի դրական պատասխանի դեպքում (չի կշռավորվում) | V |   |   |
| 2. | «Ոչ» - ոչ, առկա չէ, չի համապատասխանում, չի բավարարում, չի կատարվել, նշվում է հարցում ներառված պահանջների կեսի և կեսից ավելիի բացասական պատասխանի դեպքում (կշռավորվում է) |   | V |   |
| 3. | «Չ/պ» - չի պահանջվում, չի վերաբերում |   |   | V |
| 4. | «Կշիռ» - ռիսկի միավոր |

**Ստուգաթերթը կազմվել է հետևյալ նորմատիվ իրավական ակտերի հիման վրա`**

1. «Դեղերի մասին» 2016 թվականի մայիսի 17 ՀՕ-86-Ն օրենք:

2. «ՀՀ տարածք դեղեր, դեղանյութեր, դեղաբուսական հումք և հետազոտվող դեղագործական արտադրանք ներմուծելու և ՀՀ տարածքից արտահանելու, ներմուծման կամ արտահանման նպատակով փորձաքննության իրականացման կարգերը և անհրաժեշտ փաստաթղթերի ցանկը սահմանելու, ինչպես նաև ՀՀ կառավարության 2000 թվականի սեպտեմբերի 20-ի N 581 որոշումն ուժը կորցրած ճանաչելու մասին» Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 28 փետրվարի 2019 թվականի N 202-Ն որոշում։

**Տեսչական մարմնի ծառայող \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Տնտեսավարող \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

 **(ստորագրությունը) (ստորագրությունը)**

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ

 ՎԱՐՉԱՊԵՏԻ ԱՇԽԱՏԱԿԱԶՄԻ

 ՂԵԿԱՎԱՐ Է. ԱՂԱՋԱՆՅԱՆ

***(հավելվածը լրաց. 27.08.20 N 1437-Ն)***