

Հինք ընդունելով «Իրավական ակտերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 70-րդ հոդվածի 5-րդ մասը՝

1. Հայաստանի Հանրապետության վարչապետի 2016 թվականի օգոստոսի 11-ի «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի կիրարկումն ապահովող միջոցառումների ցանկը հաստատելու մասին» N 736-Ա որոշման հավելվածում կատարել հետևյալ փոփոխությունները՝

1) 11-րդ կետը շարադրել հետևյալ խմբագրությամբ.

«	<p>11. Դեղերի և դեղանյութերի արտադրության պատշաճ արտադրական գործունեության կանոններին համապատասխանության դիտարկման, պատշաճ արտադրական գործունեության հավաստագրի տրամադրման կարգերը, ինչպես նաև դեղերի արտադրության լիցենզավորման նպատակով փորձաքննության իրականացման կարգը և անհրաժեշտ փաստաթղթերի ցանկը սահմանելու և 2013 թվականի սեպտեմբերի 23-ի N 1089-Ն ու Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2010 թվականի նոյեմբերի 25-ի N 1603-Ն որոշումներն ուժը կորցրած ճանաչելու մասին» ՀՀ կառավարության</p>	<p>2017 թ. սեպտեմբերի 3-րդ տասնօրյակ</p>	<p>Ֆինանսավորում չի պահանջվում:</p>	<p>ՀՀ առողջապահության նախարարություն</p>	<p>«Դեղերի մասին» ՀՀ օրենքի 18-րդ հոդվածի 3-րդ և 10-րդ մասեր</p>
---	---	--	-------------------------------------	--	--

որոշման նախագիծը ՀՀ կառավարության աշխատակազմ ներկայացնելը				
---	--	--	--	--

2) ուժը կորցրած ճանաչել 12-րդ կետը:

».