

Հավելված N1

ՀՀ կառավարության 2019 թվականի  
փետրվարի 28-ի N 166 -Ն որոշման

ՎՃԱՐՆԵՐ

ԴԵՂԵՐԻ ԳՐԱՆՑՄԱՆ, ՎԵՐԱԳՐԱՆՑՄԱՆ, ՀԱՎԱՍՏԱԳՐԻ ԺԱՄԿԵՏԻ ԵՐԿԱՐԱԶԳՄԱՆ ՆՊԱՏԱԿՈՎ ԻՐԱԿԱՆԱՑՎՈՂ  
ԵՎ ՀԵՏԳՐԱՆՑՈՒՄԱՅԻՆ ՓՈՓՈԽՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ՓՈՐՁԱՔՆՆՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ

NN ը/կ	Հայտի տեսակը	Փորձաքննության վճարը, ներառյալ՝ ավելացված արժեքի հարկը									
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
		Ըսդհանուր ընթացակարգով գրանցում	Պարզեցված ընթացակարգով գրանցում	Վերագրանցում	Հավաստագրի ժամկետի երկարաձգում	ԵԱՏՄ առաջին գրանցում (ոեֆերենտ երկիր)	ԵԱՏՄ ապակենտրոնացված ընթացակարգով գրանցում (ոչ առաջին երկիր)	ԵԱՏՄ գրանցման փոխադարձ ճանաչում	ԵԱՏՄ գրանցման և փորձաքննության կանոններին դույելի համապատասխանեցում	ԵԱՏՄ վերագրանցում	ԵԱՏՄ վերագրանցված դեղի տարեկան վճար

1 U.	Վերաբռնությած (գեներիկ) դեղերի առաջին դեղաձև, դեղաչափ	1250000	500000	250000	125000	2250000	900000	900000	1125000	450000	112500
IU.1.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաձև և համային տարատեսակ	1000000	400000	200000	100000	1800000	720000	720000	900000	360000	90000
IU.2.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաչափ	500000	200000	100000	50000	900000	360000	360000	450000	180000	72000
IU.3.	յուրաքանչյուր հաջորդ արտադրատարածք	500000	200000	100000	50000	900000	360000	360000	450000	180000	57600
IU.4.	յուրաքանչյուր հաջորդ թողարկման ձև՝ փաթեթում ընդգրկված միավորների քանակային փոփոխություններ	50000	20000	10000	5000	90000	36000	36000	45000	18000	46080
1 R.	Լավ ուսումնասիրված քժշկական կիրառություն ունեցող վերաբռնությած դեղի առաջին դեղաձև, դեղաչափ	750000	300000	150000	75000	1350000	540000	540000	675000	270000	67500

1Բ.1.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաճև և համային տարատեսակ	600000	240000	120000	60000	1080000	432000	432000	540000	216000	54000
1Բ.2.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաչափ	300000	120000	60000	30000	540000	216000	216000	270000	108000	43200
1Բ.3.	յուրաքանչյուր հաջորդ արտադրատարածք	300000	120000	60000	30000	540000	216000	216000	270000	108000	34560
1Բ.4.	յուրաքանչյուր հաջորդ թողարկման ձև՝ փաթեթում ընդգրկված միավոր- ների քանակային փոփոխություններ	30000	12000	6000	3000	54000	21600	21600	27000	10800	27648
2.	<b>Օրիգինալ դեղի, իմունաբանական դեղի և նոր զուգոր- դումների առաջին դեղաճև, դեղաչափ</b>	2500000	1 000000	500000	250000	4500000	1800000	1800000	2250000	900000	225000
2.1.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաճև և համային տարատեսակ	2000000	800000	400000	200000	3600000	1440000	1440000	1800000	720000	180000
2.2.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաչափ	1000000	400000	200000	100000	1800000	720000	720000	900000	360000	144000
2.3.	յուրաքանչյուր հաջորդ արտադրատարածք	1000000	400000	200000	100000	1800000	720000	720000	900000	360000	115200
2.4.	յուրաքանչյուր	100000	40000	20000	10000	180000	72000	72000	90000	36000	92160

	հաջորդ թողարկման ձև՝ փաթեթում ընդգրկված միավոր- ների քանակային փոփոխություններ										
3.	Կենսանմանակի, արյունային ծագման դեղի, հայտնի դեղերի նոր զուգորդումների առաջին և վերաբարդրված դեղի նոր դեղածն, դեղաչափ	2000000	800000	400000	200000	3600000	1440000	1440000	1800000	720000	180000
3.1.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղածն և համային տարատեսակ	1600000	640000	320000	160000	2880000	1152000	1152000	1440000	576000	144000
3.2.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաչափ	800000	320000	160000	80000	1440000	576000	576000	720000	288000	115200
3.3.	յուրաքանչյուր հաջորդ արտադրատարածք	800000	320000	160000	80000	1440000	576000	576000	720000	288000	92160
3.4.	յուրաքանչյուր հաջորդ թողարկման ձև՝ փաթեթում ընդգրկված միա- վորների քանակային փոփոխություններ	80000	32000	16000	8000	144000	57600	57600	72000	28800	73728

4.	<b>Ասանաբուժական դեղի առաջին դեղաձև, դեղաչափ</b>	625000	250000	100000	50000	900000	360000	360000	450000	180000	45000
4.1.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաձև և համային տարատեսակ	500000	200000	80000	40000	720000	288000	288000	360000	144000	36000
4.2.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաչափ	250000	100000	40000	20000	360000	144000	144000	180000	72000	28800
4.3.	Յուրաքանչյուր հաջորդ արտադրատարածք	250000	100000	40000	20000	360000	144000	144000	180000	72000	23040
4.4.	Յուրաքանչյուր հաջորդ թողարկման ձև՝ փաթեթում ընդգրկված միա- վորների քանակային փոփոխություններ	25000	10000	4000	2000	36000	14400	14400	18000	7200	18432
5.	<b>Բուսական դեղերի առաջին դեղաձև, դեղաչափ</b>	500000	200000	100000	50000	900000	360000	360000	450000	180000	45000
5.1.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաձև և համային տարատեսակ	400000	160000	80000	40000	720000	288000	288000	360000	144000	36000
5.2.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաչափ	200000	80000	40000	20000	360000	144000	144000	180000	72000	28800

5.3.	յուրաքանչյուր հաջորդ արտադրատարածք	200000	80000	40000	20000	360000	144000	144000	180000	72000	23040
5.4.	յուրաքանչյուր հաջորդ թողարկման ձև՝ փաթեթում ընդգրկված միա- վորների քանակային փոփոխություններ	20000	8000	4000	2000	36000	14400	14400	18000	7200	18432
5.5.	Սպառողական փաթեթներում փաթեթավորված և պիտակավորված դեղաբուսա- կան հումքի առաջին թողարկման ձև	100000	40000	20000	10000	180000	72000	72000	90000	36000	9000
5.5.1.	յուրաքանչյուր հաջորդ թողարկման ձև	20000	6000	4000	2000	36000	14400	14400	18000	7200	1800
6.	<b>Հոմեոպաթային դեղերի առաջին դեղաձև, դեղաչափ</b>	500000	200000	100000	50000	900000	360000	360000	450000	180000	45000
6.1.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաձև և համային տարատեսակ	400000	160000	80000	40000	720000	288000	288000	360000	144000	36000
6.2.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաչափ	200000	80000	40000	20000	360000	144000	144000	180000	72000	28800
6.3.	յուրաքանչյուր հաջորդ	200000	80000	40000	20000	360000	144000	144000	180000	72000	23040

	արտադրատարածք										
6.4.	յուրաքանչյուր հաջորդ թողարկման ձև՝ փաթեթում ընդգրկված միա- վորների քանակային փոփոխություններ	20000	8000	4000	2000	36000	14400	14400	18000	7200	18432
6.5.	Առանց ցուցումների հոմեոպաթային դեղի առաջին դեղաչափ, դեղաձև	100000	40000	20000	10000	180000	72000	72000	90000	36000	9000
6.5.1.	յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաչափ	20000	8000	4000	2000	36000	14400	14400	18000	7200	1800
7.	<b>Ուղիղակտիվ դեղ</b>	<b>2000000</b>	<b>800000</b>	<b>400000</b>	<b>200000</b>	<b>3600000</b>	<b>1440000</b>	<b>1440000</b>	<b>1800000</b>	<b>720000</b>	<b>180000</b>
7.1.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաձև	1600000	640000	320000	160000	2880000	1152000	1152000	1440000	576000	144000
7.2.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաչափ	800000	320000	160000	80000	1440000	576000	576000	720000	288000	115200
7.3.	յուրաքանչյուր հաջորդ արտադրատարածք	800000	320000	160000	80000	1440000	576000	576000	720000	288000	92160
7.4.	Յուրաքանչյուր հաջորդ թողարկման ձև	80000	32000	16000	8000	144000	57600	57600	72000	28800	73728
8.	Ցածր պահանջարկ ունեցող, սակայն կենսականորեն անհրաժեշտ դեղ՝ պետական պատվերի	375000	150000	75000	37500						

	շրջանակներում գրանցվող										
8.1.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաձև	300000	120000	60000	30000						
8.2.	Յուրաքանչյուր հաջորդ դեղաչափ	150000	60000	30000	15000						
8.3.	յուրաքանչյուր հաջորդ արտադրատարածք	150000	60000	30000	15000						
8.4.	Յուրաքանչյուր հաջորդ թողարկման ձև	15000	6000	3000	1500						
9.	<b>Հետզրանցումային փոփոխություն I A և IB տեսակ, այդ թվում՝ հավաստագրի իրավատիրոջ փոփոխություն</b>	60 000 յուրաքանչյուր փոփոխություն	60 000 յուրաքանչյուր փոփոխություն			100 000 յուրաքանչյուր փոփոխություն		100 000 յուրաքանչյուր փոփոխություն			
9.1.	II տեսակ	20%	20%			20%		20%			
10.	<b>Յուրաքանչյուր նոր ցուցում</b>	30%	30%			30%	30%	30%			
11.	<b>Յուրաքանչյուր նոր առևտրային անվանում</b>	10%	30%			80%	40%	30%	50%	20%	5%
12.	<b>Մասնագիտական դիտարկումներ, բացի</b>	20%				80%					

	<b>արտադրատարածքի դիտարկումից</b>										
13.	<b>Նախագրանցումային խորհրդատվություն</b>	10%				10%					

\*%-ը Փորձաքննության վճարի չափը կազմում է սույն աղյուսակում համապատասխան դեղի համար սահմանված վճարի նշված տոկոսը:

**ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ  
ՎԱՐՉԱՊԵՏ**

**Ն. ՓԱՇԻՆՅԱՆ**

Հավելված N 2  
ՀՀ կառավարության 2019 թվականի  
փետրվարի 28-ի N 166 -Ն որոշման

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆ ՆԵՐՄՈՒԾՎՈՂ ԵՎ ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆԻՑ ԱՐՏԱՀԱՆՎՈՂ ԴԵՂԵՐԻ,  
ԴԵՂԱՆՅՈՒԹԵՐԻ, ԴԵՂԱԲՈՒՍԱԿԱՆ ՀՈՒՄՔԻ, ՀԵՏԱԶՈՏՎՈՂ ԴԵՂԱԳՈՐԾԱԿԱՆ ԱՐՏԱԴՐԱՆՔԻ ՆԵՐՄՈՒԾՄԱՆ ԿԱՄ  
ԱՐՏԱՀԱՆՄԱՆ ՀԱՎԱՍՏԱԳԻՐ ՏԱԼՈՒ ՆՊԱՏԱԿՈՎ ԻՐԱԿԱՆԱՑՎՈՂ ՓՈՐՁԱՔՆՆՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ՎՃԱՐՆԵՐԸ

NN	Փորձաքննության տեսակը	Փորձաքննության վճարի չափը, ներառյալ՝ ավելացված արժեքի հարկը (դրամներով)
1.	Փաստաթղթային փորձաքննություն	
	մեկից մինչև 5 անվանման համար	5 000
	6-ից մինչև 20 անվանման համար	8 000
	21 և ավելի անվանման համար	10 000
2.	Նմուշառում	
	մեկից մինչև 5 անվանման համար	10 000
	6-ից մինչև 20 անվանման համար	16 000
	21 և ավելի անվանման համար	20 000
3.	Գրանցանմուշի հետ նույնականության հաստատման փորձաքննություն	
	մեկից մինչև 5 անվանման համար	10 000
	6-ից մինչև 20 անվանման համար	14 000
	21 և ավելի անվանման համար	19 000
4.	Միարադարատար դեղի լաբորատոր փորձաքննություն	48 000

5.	Բազմարադրատարր դեղի լաբորատոր փորձաքննություն	84 000
6.	Դեղանյութի լաբորատոր փորձաքննություն	18 000
7.	Դեղաբուսական հումքի լաբորատոր փորձաքննություն	44 000
8.	Արտահանման թույլտվության համար փորձագիտական եզրակացության պատրաստում	4 000

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ  
ՎԱՐՉԱՊԵՏ

Ն. ՓԱՇԻՆՅԱՆ

Հավելված N 3  
ՀՀ կառավարության 2019 թվականի  
փետրվարի 28-ի N 166 -Ն որոշման

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆԻՒՄ ԴԵՂԵՐԻ ԱՌՏԱԴՐՈՒԹՅԱՆ ԼԻՑԵՆԶԻԱ ՏԱԼՈՒ ՆՊԱՏԱԿՈՎ  
ԻՐԱԿԱՆԱՑՎՈՂ ՓՈՐՁԱՔՆՆՈՒԹՅԱՆ ՎՃԱՐԸ

NN	Փորձաքննության տեսակը	Փորձաքննության վճարի չափը, ներառյալ՝ ավելացված արժեքի հարկը (դրամներով)
1.	Դեղերի արտադրության լիցենզիա տալու նպատակով իրականացվող փորձաքննություն	280 000

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ  
ՎԱՐՉԱՊԵՏ

Ն. ՓԱՇԻՆՅԱՆ

Հավելված N 4  
ՀՀ կառավարության 2019 թվականի  
փետրվարի 28-ի N 166 -Ն որոշման

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԴԵՊԵՐԻ ՄԵԾԱԾԱԽ ԻՐԱՑՄԱՆ ԼԻՑԵՆԶԻԱ ՏԱԼՈՒ ՆՊԱՏԱԿՈՎ ԻՐԱԿԱՆԱՑՎՈՂ  
ՓՈՐՁԱՔՆՆՈՒԹՅԱՆ ՎՃԱՐԸ

NN	Փորձաքննության տեսակը	Փորձաքննության վճարի չափը, ներառյալ՝ ավելացված արժեքի հարկը (դրամներով)
1.	Դեղերի մեծածախ իրացման լիցենզիա տալու նպատակով իրականացվող փորձաքննություն	140 000

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ  
ՎԱՐՉԱՊԵՏ

Ն. ՓԱՇԻՆՅԱՆ

Հավելված N 5

ՀՀ կառավարության 2019 թվականի  
փետրվարի 28-ի N 166 -Ն որոշման

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆԻՄ ԿԼԻՆԻԿԱԿԱՆ ՓՈՐՁԱՐԿՈՒՄՆԵՐԻ (ՀԵՏԱԶՈՏՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ)  
ԹՈՒՅԼՏՎՈՒԹՅԱՆ ՏՐԱՄԱԴՐՄԱՆ ՆՊԱՏԱԿՈՎ ԻՐԱԿԱՆԱՑՎՈՂ ՓՈՐՁԱՔՆՍՈՒԹՅՈՒՆ ՎՃԱՐԸ

NN	Փորձաքննության տեսակը	Փորձաքննության վճարի չափը, ներառյալ՝ ավելացված արժեքի հարկը (դրամներով)
1.	Հայաստանի Հանրապետությունում կլինիկական փորձարկումների (հետազոտությունների) թույլտվության տրամադրման նպատակով իրականացվող փորձաքննություն	95000
2.	Օրիգինալ դեղի հետ վերաբերյալ դեղի կենսահամարժեքությունը հետազոտելու նպատակով իրականացվող կլինիկական փորձարկումների փաստաթղթերի փորձաքննության և այն դեպքերում, երբ հետազոտվող դեղագործական արտադրանքը զրանցված է Հայաստանի Հանրապետությունում կամ ներկայացված է Դեղերի զրանցման տեխնիկական պահանջների ներդաշնակեցման միջազգային համաժողովի անդամ երկրի իրավասու մարմնի կողմից կլինիկական փորձարկման կամ կարեկցական բուժման թույլտվության մասին հավաստող փաստաթույր	50 000
3.	Կլինիկական փորձարկումների թույլտվությունը ստանալուց հետո փաստաթղթերում կատարված փոփոխությունների փորձաքննություն	50 000
4.	Տարեկան վճար, որն անհրաժեշտ է վճարել թույլտվությունը ստանալուց հետո հաջորդ տարվանից մինչև փորձարկումների ավարտը	50 000

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ  
ՎՃԱՐՉԱՊԵՏ

Ն. ՓԱՇԻՆՑԱՆ