ՀԱՍՏԱՏՎԱԾ ԵՆ

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի   
2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ

**ԿԱՆՈՆՆԵՐ**

«Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս տեղեկատվական փոխգործակցության

I. Ընդհանուր դրույթներ

1. Սույն կանոնները մշակվել են Եվրասիական տնտեսական միության (այսուհետ՝ Միություն) իրավունքի մաս կազմող հետեւյալ ակտերին համապատասխան՝

«Եվրասիական տնտեսական միության մասին» 2014 թվականի մայիսի 29-ի պայմանագիր.

«Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում դեղամիջոցների շրջանառության միասնական սկզբունքների եւ կանոնների մասին» 2014 թվականի դեկտեմբերի 23-ի համաձայնագիր.

Եվրասիական տնտեսական բարձրագույն խորհրդի 2014 թվականի դեկտեմբերի 23-ի ««Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում դեղամիջոցների շրջանառության միասնական սկզբունքների եւ կանոնների մասին» համաձայնագիրն իրագործելու մասին» թիվ 108 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2014 թվականի նոյեմբերի 6-ի «Ընդհանուր գործընթացներն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս տեղեկատվական փոխգործակցությունը կանոնակարգող տեխնոլոգիական փաստաթղթերի մասին» թիվ 200 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի հունվարի 27-ի «Արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգում տվյալների էլեկտրոնային փոխանակման կանոնները հաստատելու մասին» թիվ 5 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի ապրիլի 14-ի «Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում ընդհանուր գործընթացների ցանկի եւ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2014 թվականի օգոստոսի 19-ի թիվ 132 որոշման մեջ փոփոխություն կատարելու մասին» թիվ 29 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի հունիսի 9-ի «Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում ընդհանուր գործընթացների վերլուծության, օպտիմալացման, ներդաշնակեցման եւ նկարագրության մեթոդիկայի մասին» թիվ 63 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի սեպտեմբերի 28-ի ««Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների պետական իշխանության մարմինների՝ միմյանց միջեւ եւ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի հետ անդրսահմանային փոխգործակցության ընթացքում էլեկտրոնային փաստաթղթերի փոխանակման վերաբերյալ» հիմնադրույթը հաստատելու մասին» թիվ 125 որոշում։

II. Կիրառության ոլորտը

2. Սույն կանոնները մշակվել են «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացի (այսուհետ՝ ընդհանուր գործընթաց) մասնակիցների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կարգը եւ պայմանները, այդ թվում՝ այդ ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում կատարվող ընթացակարգերի նկարագրությունը սահմանելու նպատակով։

3. Սույն կանոնները կիրառվում են ընդհանուր գործընթացի մասնակիցների կողմից ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում ընթացակարգերի եւ գործառնությունների կատարման կարգը վերահսկելիս, ինչպես նաեւ ընդհանուր գործընթացի իրագործումն ապահովող տեղեկատվական համակարգերի բաղադրիչները նախագծելիս, մշակելիս եւ լրամշակելիս:

III. Հիմնական հասկացությունները

4. Սույն կանոնների նպատակներով օգտագործվում են հասկացություններ, որոնք ունեն հետեւյալ իմաստը՝

«ավտորիզացում»՝ ընդհանուր գործընթացի կոնկրետ մասնակցին որոշակի գործողությունների կատարման իրավունքների տրամադրում.

«տվյալների միասնական բազա»՝ տվյալների միասնական տեղեկատվական բազա, որը պարունակում է Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների մասին տեղեկություններ:

Սույն կանոններում օգտագործվող «ընդհանուր գործընթացի ընթացակարգերի խումբ», «ընդհանուր գործընթացի տեղեկատվական օբյեկտ», «կատարող», «ընդհանուր գործընթացի գործառնություն», «ընդհանուր գործընթացի ընթացակարգ», «ընդհանուր գործընթացի տեղեկատվական օբյեկտի վիճակ» եւ «ընդհանուր գործընթացի մասնակից» հասկացությունները կիրառվում են Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի հունիսի 9–ի թիվ 63 որոշմամբ հաստատված՝ Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում ընդհանուր գործընթացների վերլուծության, օպտիմալացման, ներդաշնակեցման եւ նկարագրության մեթոդիկայով սահմանված իմաստներով։

IV. Ընդհանուր գործընթացի վերաբերյալ   
հիմնական տեղեկությունները

5. Ընդհանուր գործընթացի լրիվ անվանումը՝ «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում»:

6. Ընդհանուր գործընթացի ծածկագրային նշագիրը՝ P.MM.03, տարբերակ 1.0.0։

1. Ընդհանուր գործընթացի նպատակը եւ խնդիրները

7. Ընդհանուր գործընթացի նպատակներն են՝

ա) դեղազգոնության եւ որակի հսկողության արդյունքների վերաբերյալ տեղեկատվության փոխանակման հետ կապված ծախքերի նվազեցման համար նախադրյալների ստեղծում՝ Միության շրջանակներում դեղամիջոցների շրջանառության ոլորտում ընդհանուր տեղեկատվական տարածքի ստեղծման հաշվին.

բ) Միության անդամ պետությունների (այսուհետ՝ անդամ պետություններ) տարածքում որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների շրջանառությունը կանխելու համար պայմանների ստեղծում՝ ընդհանուր գործընթացի մասնակիցներին դեղամիջոցների մասին օպերատիվ կերպով արդիական տեղեկատվություն տրամադրելու հաշվին։

8. Ընդհանուր գործընթացի նպատակներին հասնելու համար անհրաժեշտ է լուծել հետեւյալ խնդիրները՝

ա) արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի (այսուհետ՝ ինտեգրված համակարգ) շրջանակներում ստեղծել այն դեղամիջոցների մասին տեղեկություններ պարունակող տեղեկատվական ռեսուրս, որոնց վերաբերյալ լիազորված մարմինների կողմից ընդունվել է անդամ պետությունների տարածքներում շրջանառությունից հանելու մասին որոշում՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանելու, կեղծված լինելու եւ (կամ) դրանց նմանակված (կոնտրաֆակտ) ծագման բնույթի առնչությամբ (այսուհետ՝ կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին տեղեկություններ).

բ) ապահովել անդամ պետությունների լիազորված մարմինների, Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի (այսուհետ՝ Հանձնաժողով) աշխատակիցների եւ շահագրգիռ անձանց՝ տվյալների միասնական բազայից կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին տեղեկություններն ստանալու հնարավորությունը.

գ) ապահովել անդամ պետությունների լիազորված մարմինների՝ կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով միմյանց օպերատիվ տեղեկացնելու հնարավորությունն այն դեպքերում, որոնք սահմանված են Հանձնաժողովի կողմից հաստատվող՝ Միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված` որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորման եւ վարման կարգով (այսուհետ՝ կարգ).

դ) ապահովել միասնական դասակարգիչների եւ տեղեկատուների օգտագործումը ռեեստրը ձեւավորելու եւ վարելու ժամանակ։

2. Ընդհանուր գործընթացի մասնակիցները

9. Ընդհանուր գործընթացի մասնակիցների ցանկը բերված է 1-ին աղյուսակում:

Աղյուսակ 1

Ընդհանուր գործընթացի մասնակիցների ցանկը

| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| P.ACT.001 | Հանձնաժողով | Միության մարմին, որը պատասխանատու է տվյալների միասնական բազայի ձեւավորումն ու վարումն ապահովելու համար, միասնական բազայի թարմացման համար ստանում է տեղեկություններ կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին, ապահովում է ինտեգրված համակարգի միջոցով տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ներկայացում՝ ըստ անդամ պետությունների լիազորված մարմինների հարցումների. ապահովում է տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հասանելիությունը Միության տեղեկատվական պորտալում |
| P.MM.03.ACT.001 | անդամ պետության լիազորված մարմին | դեղամիջոցների որակի հսկողություն իրականացնելու համար լիազորված՝ անդամ պետության գործադիր իշխանության մարմին, որը տվյալների միասնական բազան թարմացնելու համար ինտեգրված համակարգի միջոցով Հանձնաժողով է ներկայացնում կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին տեղեկությունները: Կարգով սահմանված դեպքերում կատարում է տեղեկություններ ուղարկողի կամ ստացողի գործառույթները |
| P.MM.03.ACT.002 | տեղեկություններ ուղարկող լիազորված մարմին | անդամ պետության լիազորված մարմին, որը կարգին համապատասխան Միության ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցով մյուս անդամ պետությունների լիազորված մարմիններ է ուղարկում կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին տեղեկությունները, ներկայացնում է վատորակ, կեղծված կամ նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները |
| P.MM.03.ACT.003 | Տեղեկություններ ստացող լիազորված մարմին | անդամ պետության լիազորված մարմին, որը կարգին համապատասխան ինտեգրված համակարգի միջոցով ստանում է տեղեկություններ ուղարկող լիազորված մարմնի կողմից ուղարկված՝ կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների հայտնաբերման մասին ծանուցումը, ուղարկում է վատորակ, կեղծված կամ նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը |
| P.MM.03.ACT.004 | շահագրգիռ անձ | իրավաբանական կամ ֆիզիկական անձ, որը տեղեկություններ է պահանջում Միության տեղեկատվական պորտալում առկա տվյալների միասնական բազայից։ Որպես շահագրգիռ անձ կարող են հանդես գալ ինչպես դեղամիջոցների շրջանառության սուբյեկտները, այնպես էլ պետական իշխանության շահագրգիռ մարմինները |

3. Ընդհանուր գործընթացի կառուցվածքը

10. Ընդհանուր գործընթացն ըստ իրենց նշանակության խմբավորված ընթացակարգերի ամբողջություն է՝

ա) տվյալների միասնական բազայի ձեւավորման եւ վարման ընթացակարգեր.

բ) տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկությունների ներկայացման ընթացակարգեր.

գ) անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ընթացակարգեր:

11. Ընդհանուր գործընթացի ընթացակարգերը կատարելիս անդամ պետությունների լիազորված մարմինների կողմից էլեկտրոնային տեսքով ներկայացվող տեղեկությունների հիման իրականացվում են կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին տվյալների միասնական բազայի ձեւավորումը, անդամ պետությունների լիազորված մարմիններին եւ շահագրգիռ անձանց նշված տեղեկությունների տրամադրումը, ինչպես նաեւ անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ փոխանակում կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների հայտնաբերման փաստին առնչվող օպերատիվ ծանուցումներ, լրացուցիչ տեղեկություններ ուղարկելիս՝ Հանձնաժողովի կողմից հաստատվող՝ նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված եւ (կամ) վատորակ դեղամիջոցների հայտնաբերման մասով անդամ պետությունների փոխգործակցության կարգով (այսուհետ՝ փոխգործակցության կարգ) նախատեսված դեպքերում:

Տվյալների միասնական բազայի ձեւավորման ժամանակ կատարվում են ընդհանուր գործընթացի հետեւյալ ընթացակարգերը, որոնք ներառված են տվյալների միասնական բազայի ձեւավորման եւ վարման ընթացակարգերի խմբում՝

տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների ներառում.

տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխում.

տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հանումը:

Տվյալների միասնական բազայում ներառված՝ կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին տեղեկություններն անդամ պետությունների լիազորված մարմիններ ներկայացնելիս կատարվում են ընդհանուր գործընթացի՝ տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկություններ տրամադրելու ընթացակարգերի խմբում ներառված հետեւյալ ընթացակարգերը՝

տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում.

տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում.

տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում:

Փոխգործակցության կարգով նախատեսված դեպքերում կատարվում են ընդհանուր գործընթացի՝ անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ընթացակարգերի խմբում ներառված հետեւյալ ընթացակարգերը՝

տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցում.

կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում.

կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ստացում.

12. Ընդհանուր գործընթացի կառուցվածքի բերված նկարագրությունը ներկայացված է 1-ին նկարում։

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

Անդամ պետության լիազորված մարմին (P.MM.03.ACT.001)

Տեղեկություններ ուղարկող լիազորված մարմին (Р.ММ.ОЗ.АС Г.002)

Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ընթացակարգեր (P.MM.03.PGR.003)

Տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկությունների ներկայացման ընթացակարգեր (P.MM.03.PGR.002)

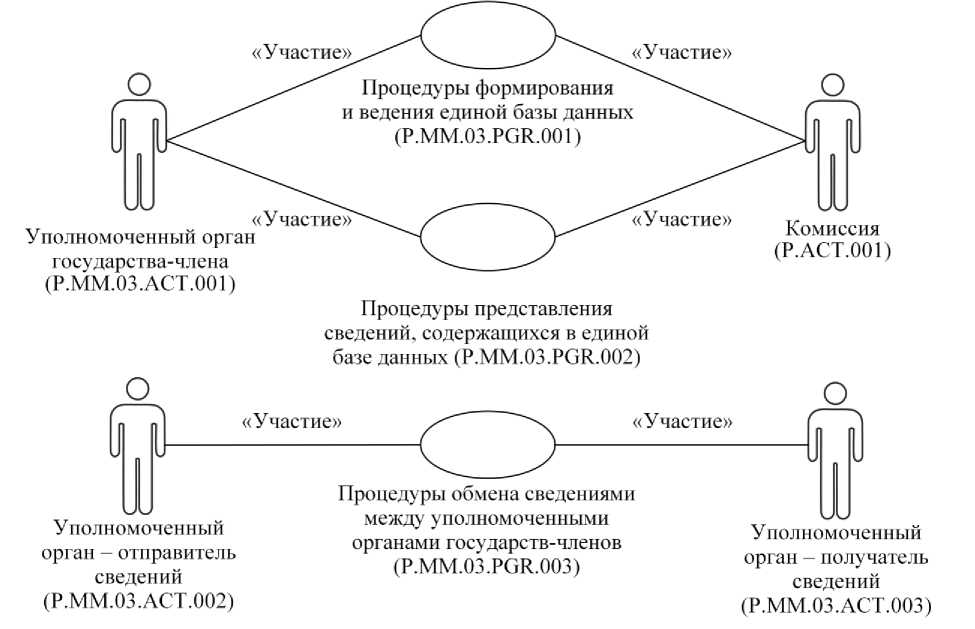
Տվյալների միասնական բազայի ձեւավորման եւ վարման ընթացակարգեր (P.MM.03.PGR.001)

Հանձնաժողով

(Р.АСТ.001)

Տեղեկություններ ստացող լիազորված մարմին

(Р.ММ.ОЗ.АСТ.ООЗ)



Նկ. 1. Ընդհանուր գործընթացի կառուցվածք

13. Ընդհանուր գործընթացի՝ ըստ իրենց նշանակության խմբավորված ընթացակարգերի կատարման կարգը, այդ թվում՝ գործառնությունների մանրամասնած նկարագրությունը բերված է սույն կանոնների VIII բաժնում։

14. Ընթացակարգերի յուրաքանչյուր խմբի համար բերվում է ընդհանուր գործընթացի ընթացակարգերի միջեւ առկա կապերը եւ դրանց կատարման կարգն արտացոլող ընդհանուր սխեման։ Ընթացակարգերի ընդհանուր սխեման կառուցված է UML (մոդելավորման միասնականացված լեզու՝ Unified Modeling Language) գրաֆիկական նոտացիայի օգտագործմամբ եւ ապահովված է տեքստային նկարագրությամբ։

4. Տվյալների միասնական բազայի ձեւավորման եւ վարման ընթացակարգերի խումբը

15. Տվյալների միասնական բազայի ձեւավորման եւ վարման ընթացակարգերի կատարումն սկսվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին տեղեկություններն տվյալների միասնական բազան թարմացնելու համար ավելացնելու (փոփոխելու, հանելու) մասին տեղեկատվությունն անդամ պետության լիազորված մարմնից ստանալիս:

Նշված տեղեկությունների ներկայացումն իրականացվում է Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ հաստատված՝ «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին (այսուհետ՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգ) համապատասխան։ Ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափը եւ կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ հաստատված՝ «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելու համար օգտագործվող էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը (այսուհետ՝ Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրություն)։

Դեղամիջոցը շրջանառությունից հանելու մասին որոշումն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ընդունվելու դեպքում կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների ներառում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.001):

Տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկությունների փոփոխման անհրաժեշտության առաջացման դեպքում կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.002)։

Դեղապատրաստուկը շրջանառությունից հանելու մասին որոշումն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ընդունվելու, դեղամիջոցը որակի պահանջներին չհամապատասխանող, կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) ճանաչելու մասին լիազորված մարմնի որոշումն անդամ պետության դատական մարմնի կողմից ոչ օրինաչափ ճանաչվելու դեպքում կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հանում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.003):

16. Տվյալների միասնական բազայի ձեւավորման եւ վարման ընթացակարգերի խմբի բերված նկարագրությունը ներկայացված է 2-րդ նկարում։

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն

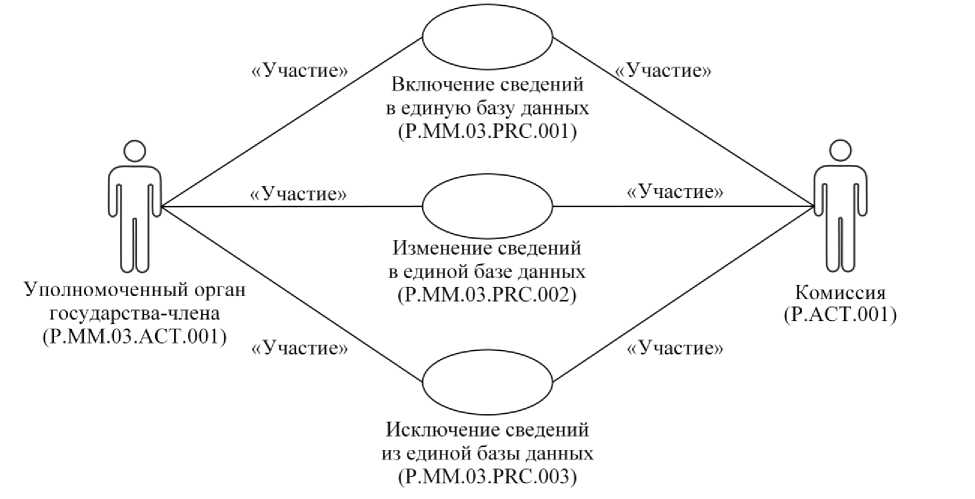
Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների փոփոխում

Անդամ պետության լիազորված մարմին (Р.ММ.03.АСТ.001)

Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխում

Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների ներառում (P.MM.03.PRC.001)

Հանձնաժողով (Р.ACT.001)



Նկ. 2. Տվյալների միասնական բազայի ձեւավորման եւ վարման ընթացակարգերի խմբի ընդհանուր սխեմա

17. Ընդհանուր գործընթացի՝ տվյալների միասնական բազայի ձեւավորման եւ վարման ընթացակարգերի խմբի մեջ մտնող ընթացակարգերի ցանկը բերված է 2-րդ աղյուսակում։

Աղյուսակ 2

Ընդհանուր գործընթացի՝ տվյալների միասնական բազայի ձեւավորման եւ վարման ընթացակարգերի խմբի մեջ մտնող ընթացակարգերի ցանկը

| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.PRC.001 | տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների ներառում | ընթացակարգը նախատեսված է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկություններն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից Հանձնաժողով ներկայացնելու, տվյալների միասնական բազան թարմացնելու եւ այն Միության տեղեկատվական պորտալում հրապարակելու համար |
| P.MM.03.PRC.002 | տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխում | ընթացակարգը նախատեսված է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին փոփոխված տեղեկություններն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից Հանձնաժողով ներկայացնելու, տվյալների միասնական բազան թարմացնելու եւ այն Միության տեղեկատվական պորտալում հրապարակելու համար |
| P.MM.03.PRC.003 | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հանում | ընթացակարգը նախատեսված է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող՝  տվյալների միասնական բազայից հանման ենթակա՝ դեղամիջոցի մասին տեղեկություններն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ձեւավորելու եւ Հանձնաժողով ներկայացնելու, տվյալների միասնական բազան թարմացնելու եւ այն Միության տեղեկատվական պորտալում հրապարակելու համար |

5. Տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկությունների ներկայացման ընթացակարգերի խումբը

18. Տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկությունների ներկայացման ընթացակարգերը կատարվում են անդամ պետությունների լիազորված մարմինների տեղեկատվական համակարգերից համապատասխան հարցում ստանալու դեպքում:

Անդամ պետությունների լիազորված մարմինները կարող են իրականացնել հարցումների հետեւյալ տեսակները՝

տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցում.

տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցում.

տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների հարցում։

Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցումը կատարվում է անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից՝ անդամ պետության լիազորված մարմնի տեղեկատվական համակարգում պահվող՝ կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների վերաբերյալ տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում պահվող տեղեկությունների հետ սինքրոնացման անհրաժեշտությունը գնահատելու նպատակով։ Հարցումն իրականացնելիս կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգը (P.MM.06.PRC.004)։

Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցումը կատարվում է բոլոր անդամ պետությունների կամ, պայմանավորված հարցման պայմաններից՝ կոնկրետ անդամ պետության մասով բոլոր կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին արդիական տեղեկություններն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստանալու նպատակով: Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցումը կարող է իրականացվել ինչպես ընթացիկ ամսաթվի, այնպես էլ հարցման մեջ նշված ամսաթվի դրությամբ: Հարցումն իրականացնելիս կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.005)։

Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների հարցումը կատարվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին փոփոխված տեղեկություններն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստանալու նպատակով։ Հարցումը կատարելիս տվյալների միասնական բազայից ներկայացվում են տեղեկություններ, որոնց ավելացումը, հանումը կամ փոփոխումը տեղի է ունեցել հարցման մեջ նշված ամսաթվից ու ժամից մինչեւ հարցումը կատարելու պահը: Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունները ներկայացվում են բոլոր անդամ պետությունների կամ կոնկրետ անդամ պետության մասով՝ պայմանավորված հարցման պայմաններից: Նշված հարցումն օգտագործվում է արգելված դեղամիջոցների մասին տեղեկությունների սկզբնական բեռնման ժամանակ, օրինակ՝ ընդհանուր գործընթացն սկսելիս, նոր անդամ պետության կողմից դրան միանալիս, խափանումից հետո տեղեկատվությունը վերականգնելիս: Հարցումն իրականացնելիս կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.006)։

Նշված տեղեկությունների ներկայացումն իրականացվում է Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան: Նշված տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը:

19. Տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկությունների ներկայացման ընթացակարգերի խմբի բերված նկարագրությունը ներկայացված է 3-րդ նկարում։

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

Հանձնաժողով

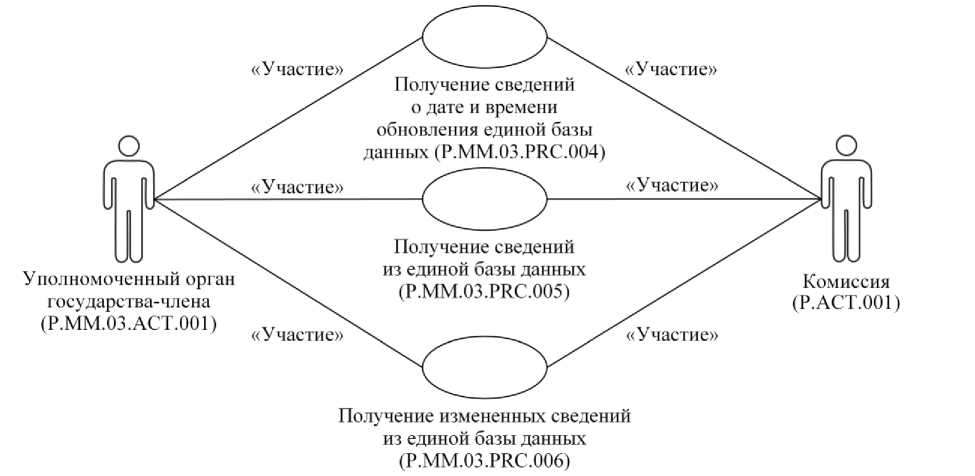
(Р.АСТ.001)

Անդամ պետության լիազորված մարմին (Р.ММ.03.АСТ.001)

Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում (P.MM.03.PRC.005)

Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում P.MM.03.PRC.004)

Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում (P.MM.03.PRC.006)



Նկ. 3. Տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկությունների ներկայացման ընթացակարգերի խմբի ընդհանուր սխեմա

20. Տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկություններ ներկայացնելու ընթացակարգերի խմբում ներառված ընդհանուր գործընթացի ընթացակարգերի ցանկը բերված է 3-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 3

Ընդհանուր գործընթացի՝ տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկությունների ներկայացման ընթացակարգերի խմբում ներառված ընթացակարգերի ցանկը

| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.PRC.004 | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում | ընթացակարգը նախատեսված է տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի ու ժամի վերաբերյալ տեղեկությունները Հանձնաժողովի կողմից ներկայացնելու համար՝ ըստ անդամ պետությունների լիազորված մարմինների տեղեկատվական համակարգերից ստացված հարցումների |
| P.MM.03.PRC.005 | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացումը | ընթացակարգը նախատեսված է տվյալների միասնական բազայից արդիական տեղեկությունները Հանձնաժողովի կողմից ներկայացնելու համար՝ ըստ անդամ պետությունների լիազորված մարմինների տեղեկատվական համակարգերից ստացված հարցումների |
| P.MM.03.PRC.006 | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում | ընթացակարգը նախատեսված է տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունները Հանձնաժողովի կողմից ներկայացնելու համար՝ հարցման մեջ նշված ամսաթվից եւ ժամից մինչեւ լիազորված մարմինների տեղեկատվական համակարգերի կողմից հարցումը կատարելու պահն ընկած ժամանակահատվածի համար |

6. Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ընթացակարգերի խումբը

21. Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ընթացակարգերը կատարվում են օպերատիվ ծանուցումներ ուղարկելիս, ինչպես նաեւ կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ստանալու անհրաժեշտության դեպքում՝ փոխգործակցության կարգով նախատեսված դեպքերում:

Նշված տեղեկությունները ներկայացնելն իրականացվում է Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ հաստատված՝ «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան (այսուհետ՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգ)։ Նշված տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը:

Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների հայտնաբերման փաստին առնչվող օպերատիվ ծանուցումները տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմնի կողմից ուղարկելիս կատարվում է «Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.007):

Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմնի կողմից ստանալու անհրաժեշտության դեպքում կատարվում է «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.008):

Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման պատասխանը տեղեկությունները ստացող լիազորված մարմնի կողմից ուղարկելու դեպքում կատարվում է «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.009):

22. Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ընթացակարգերի խմբի բերված նկարագրությունը ներկայացված է 4-րդ նկարում:

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

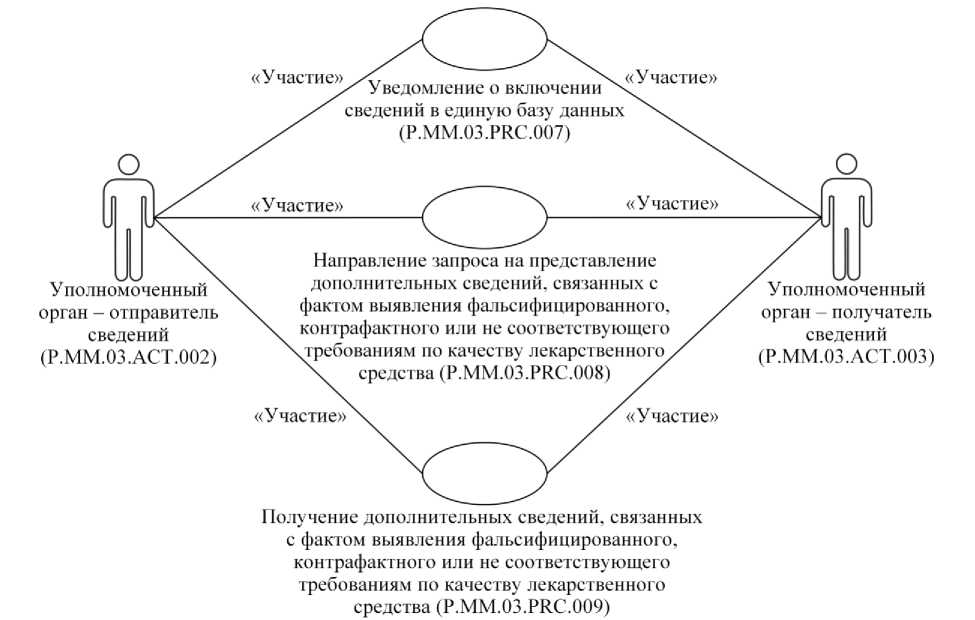
Տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմին (Р. ММ. 03. ACT. 002)

Տեղեկությունները ստացող լիազորված մարմին (Р.ММ.03. ACT.003)

Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ստացում (P.MM.03.PRC.009)

Կեղծված, նմանակված ( կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում (P.MM.03.PRC.008)

Տվյալների միասնական բազայում տեղեկություններ ներառելու մասին ծանուցում (P.MM.03.PRC.007)



Նկ. 4. Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ընթացակարգերի խմբի ընդհանուր սխեմա

23. Ընդհանուր գործընթացի՝ անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ընթացակարգերի խմբում ներառված ընթացակարգերի ցանկը բերված է 4-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 4

Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ընթացակարգերի խմբում ներառված ընդհանուր գործընթացի ընթացակարգերի ցանկ

| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.PRC.007 | տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցում | ընթացակարգը նախատեսված է տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմնի կողմից մյուս անդամ պետությունների լիազորված մարմիններին կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցելու համար |
| P.MM.03.PRC.008 | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում | ընթացակարգը նախատեսված է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները տեղեկություններ ստացող լիազորված մարմնի կողմից տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմին ներկայացնելու հարցում ուղարկելու համար |
| P.MM.03.PRC.009 | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ստացում | ընթացակարգը նախատեսված կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմնի կողմից տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմին ներկայացնելու համար |

V. Ընդհանուր գործընթացի տեղեկատվական օբյեկտները

24. Տեղեկատվական այն օբյեկտի հատկությունների նկարագրությունը, որի վերաբերյալ կամ որից տեղեկությունները փոխանցվում են ընդհանուր գործընթացի մասնակիցների միջեւ փոխգործակցության ընթացքում, բերված է 5-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 5

Տեղեկատվական օբյեկտի հատկությունների նկարագրությունը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.BEN.001 | տվյալների միասնական բազա | տեղեկատվական աղբյուր, որը պարունակում է անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին տեղեկություններ |

VI. Ընդհանուր գործընթացի մասնակիցների պատասխանատվությունը

25. Տեղեկությունների ամբողջական ու ժամանակին փոխանցումն ապահովելուն ուղղված պահանջները չկատարելու համար տեղեկատվական փոխգործակցությանը մասնակցող՝ Հանձնաժողովի պաշտոնատար անձինք եւ աշխատակիցները կարգապահական պատասխանատվության են ենթարկվում «Եվրասիական տնտեսական միության մասին» 2014 թվականի մայիսի 29-ի պայմանագրին, Միության իրավունքի մաս կազմող մյուս միջազգային պայմանագրերին եւ ակտերին համապատասխան, իսկ անդամ պետությունների լիազորված մարմինների պաշտոնատար անձինք եւ աշխատակիցները՝ անդամ պետությունների օրենսդրությանը համապատասխան:

VII. Ընդհանուր գործընթացի տեղեկատուներն ու դասակարգիչները

26. Ընդհանուր գործընթացի տեղեկատուների եւ դասակարգիչների ցանկը բերված է 6-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 6

Ընդհանուր գործընթացի տեղեկատուների եւ դասակարգիչների ցանկը

| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Տեսակը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| P.CLS.009 | չափման միավորների միջազգային դասակարգիչ | դասակարգիչ | պարունակում է չափման միավորների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը՝ Միավորված ազգերի կազմակերպության Եվրոպական տնտեսական հանձնաժողովի թիվ 20 հանձնարարականին համապատասխան |
| P.CLS.019 | աշխարհի երկրների դասակարգիչ | դասակարգիչ | պարունակում է երկրների անվանումների ցանկը եւ դրանց ծածկագրերը՝ ISO 3166-1 ստանդարտին համապատասխան |
| P.CLS.038 | դեղամիջոցների չարտոնագրված միջազգային անվանումների տեղեկատու | տեղեկատու | պարունակում է դեղամիջոցների ծածկագրերի եւ չարտոնագրված միջազգային անվանումների ցանկը |
| P.CLS.039 | դեղապատրաստուկների կազմի մեջ մտնող ազդող նյութերի դեղաչափերի եւ խտության չափման միավորների դասակարգիչ | դասակարգիչ | պարունակում է ազդող նյութերի դեղաչափերի եւ խտության քանակական արտահայտման համար դեղագործության մեջ օգտագործվող չափման միավորների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը |
| P.CLS.041 | դեղաձեւերի անվանացանկ | դասակարգիչ | պարունակում է դեղաձեւերի ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը |
| P.CLS.044 | դեղապատրաստուկների փաթեթվածքի լրակազմող միջոցների տեղեկատու | տեղեկատու | պարունակում է դեղապատրաստուկի երկրորդային (սպառողական) փաթեթվածքում պարունակվող՝ կոմպլեկտավորող միջոցների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը |
| P.CLS.046 | դեղաբուսական հումքի տեղեկատու | տեղեկատու | պարունակում է դեղաբուսական հումքի ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը |
| P.CLS.069 | դեղամիջոցների առաջնային փաթեթվածքների տեսակների դասակարգիչ | դասակարգիչ | պարունակում է դեղապատրաստուկների առաջնային փաթեթվածքների տեսակների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը |
| P.CLS.109 | դեղամիջոցների խմբավորման, համընդհանուր ճանաչում ունեցող եւ քիմիական անվանումների տեղեկատու | տեղեկատու | պարունակում էդեղամիջոցների խմբավորման, համընդհանուր ճանաչում ունեցող եւ քիմիական անվանումների ծածկագրերի ցանկը |
| P.CLS.110 | օժանդակ նյութերի դասակարգիչ | դասակարգիչ | պարունակում է օժանդակ նյութերի ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը |
| P.CLS.111 | օժանդակ նյութերի գործառութային նշանակությունների դասակարգիչ | դասակարգիչ | պարունակում է դեղամիջոցների կազմի մեջ մտնող օժանդակ նյութերի գործառութային նշանակությունների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը |
| P.CLS.112 | հոմեոպաթիկ նյութի անվանումների տեղեկատու | տեղեկատու | պարունակում է հոմեոպաթիկ նյութի ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը |
| P.CLS.113 | դեղամիջոցների երկրորդային (սպառողական) փաթեթվածքների տեսակների դասակարգիչ | դասակարգիչ | պարունակում է դեղապատրաստուկներիերկրորդային (սպառողական) փաթեթվածքների տեսակների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը |
| P.MM.03.CLS.001 | դեղամիջոցների որակի անհամապատասխանության ցուցանիշների դասակարգիչ | դասակարգիչ | պարունակում է որակի նորմատիվ փաստաթղթերին դեղամիջոցի որակի անհամապատասխանության ցուցանիշների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը |
| P.MM.03.CLS.002 | վերահսկվող կազմակերպությունների տեսակների տեղեկատու | տեղեկատու | պարունակում է վերահսկվող կազմակերպությունների տեսակների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը |

VIII. Ընդհանուր գործընթացի ընթացակարգերը

1. Տվյալների միասնական բազայի ձեւավորման եւ   
վարման ընթացակարգերը

«Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների ներառում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.001)

27. «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների ներառում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.001) կատարման սխեման ներկայացված է 5-րդ նկարում։

:Անդամ պետության լիազորված մարմին

:Հանձնաժողով

Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար (P.MM.03.0PR.001)

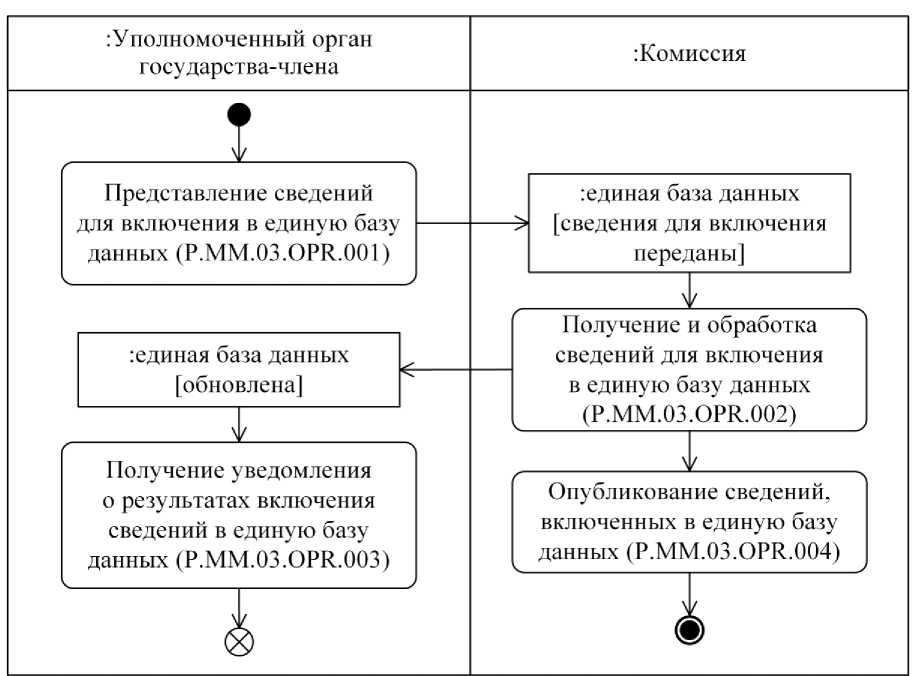
։ տվյալների միասնական բազա [ներառելու համար տեղեկությունները փոխանցվել են]

Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար (Р.ММ.ОЗ .OPR.002)

Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունները ներառելու արդյունքների մասին ծանուցման ստացում (Р.ММ.ОЗ.OPR.003)

։տվյալների միասնական բազա [թարմացվել է]

Տվյալների միասնական բազայում ներառված տեղեկությունների հրապարակում (Р.ММ.ОЗ.OPR.004)



Նկ. 5. «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների ներառում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.001) կատարման սխեմա

28. «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների ներառում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.001) կատարվում է դեղամիջոցը շրջանառությունից հանելու մասին որոշումն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ընդունելիս:

29. Առաջինը կատարվում է «Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.001), որի կատարման արդյունքներով անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ձեւավորվում եւ Հանձնաժողով են ներկայացվում կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար:

30. Նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները Հանձնաժողովի կողմից ստանալիս տվյալների միասնական բազան թարմացնելու համար կատարվում է «Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար» ընթացակարգը (P.MM.03.OPR.002), որի կատարման արդյունքներով տվյալների միասնական բազան թարմացնելու համար նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները ներառվում են տվյալների միասնական բազայում: Տվյալների միասնական բազայում տեղեկություններ ներառելու արդյունքների մասին ծանուցումը փոխանցվում է անդամ պետության լիազորված մարմնին։

31. Տվյալների միասնական բազայում տեղեկություններ ներառելու արդյունքների մասին ծանուցումն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստանալիս կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունները ներառելու արդյունքների մասին ծանուցման ստացում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.003), որի կատարման արդյունքներով իրականացվում է նշված ծանուցման ընդունումն ու մշակումը:

32. «Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար» գործառնության (P.MM.03.OPR.002) կատարման դեպքում կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայում ներառված տեղեկությունների հրապարակում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.004), որի կատարման արդյունքներով Միության տեղեկատվական պորտալում տեղադրվում են անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստացված՝ նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները:

33. «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների ներառում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.001) կատարման արդյունքներն են՝ կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառումը եւ տվյալների միասնական բազայում առկա տեղեկությունների հրապարակումը Միության տեղեկատվական պորտալում։

34. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների ներառում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.001) շրջանակներում կատարվող գործառնությունների ցանկը բերված է 7-րդ աղյուսակում։

Աղյուսակ 7

Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների ներառում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.001) շրջանակներում կատարվող գործառնությունների ցանկը

| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.OPR.001 | տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար | բերված է սույն կանոնների 8-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.002 | տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար | բերված է սույն կանոնների 9-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.003 | տվյալների միասնական բազայում տեղեկություններ ներառելու արդյունքների մասին ծանուցման ստացում | բերված է սույն կանոնների 10-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.004 | տվյալների միասնական բազայում ներառված տեղեկությունների հրապարակում | բերված է սույն կանոնների 11-րդ աղյուսակում |

Աղյուսակ 8

«Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար» գործառնության (P.MM.03.OPR.001) նկարագրությունը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.001 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար |
| 3 | Կատարողը | անդամ պետության լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է դեղամիջոցը շրջանառությունից հանելու մասին որոշում ընդունելիս |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը ձեւավորում է նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները եւ դրանք ուղարկում է Հանձնաժողով՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները ներկայացվել են Հանձնաժողով |

Աղյուսակ 9

«Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար» գործառնության (P.MM.03.OPR.002) նկարագրությունը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.002 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար |
| 3 | Կատարողը | Հանձնաժողով |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները կատարողի կողմից ստանալիս («Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.001)) |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը: Պահանջվում է ավտորիզացում, տեղեկությունները ներկայացվում են միայն Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների կողմից: Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) վավերապայմանները պետք է համապատասխանեն Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգով նախատեսված պահանջներին |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողն ընդունում է տեղեկությունները եւ ստուգում դրանք՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան:  Ստուգումը հաջողությամբ անցնելու դեպքում կատարողը ներառում է նոր տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում, լրացնում է թարմացման ամսաթիվն ու ժամը, եւ անդամ պետության լիազորված մարմին է ուղարկում ծանուցում՝ մշակման արդյունքի ծածկագրով, որը համապատասխանում է տեղեկությունների ավելացմանը՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | տվյալների միասնական բազան թարմացվել է, տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունները ներառելու արդյունքների մասին ծանուցումն ուղարկվել է անդամ պետության լիազորված մարմին |

Աղյուսակ 10

«Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունները ներառելու արդյունքների վերաբերյալ ծանուցման ստացում» գործառնության (P.MM.03.OPR.003) նկարագրությունը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.003 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տվյալների միասնական բազայում տեղեկություններ ներառելու արդյունքների մասին ծանուցման ստացում |
| 3 | Կատարողը | անդամ պետության լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները տվյալների միասնական բազան թարմացնելու համար Հանձնաժողովի կողմից ստանալիս («Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.002)) |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողն ընդունում է ծանուցումը եւ ստուգում դա՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստացվել է տվյալների միասնական բազայում տեղեկություններ ներառելու արդյունքների մասին ծանուցումը |

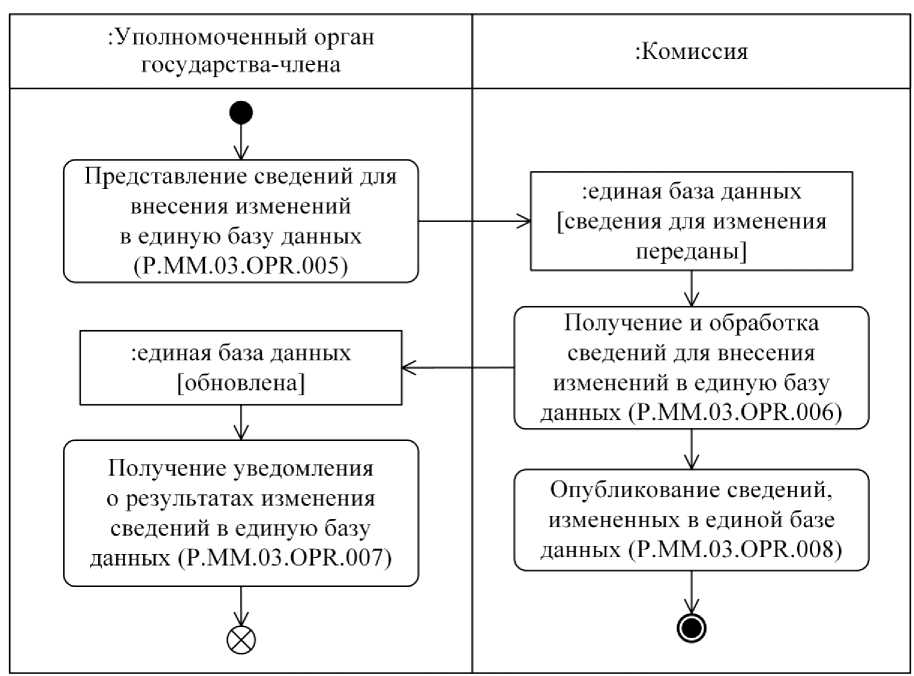
Աղյուսակ 11

«Տվյալների միասնական բազայում ներառված տեղեկությունների հրապարակում» գործառնության (P.MM.03.OPR.004) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.004 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տվյալների միասնական բազայում ներառված տեղեկությունների հրապարակում |
| 3 | Կատարողը | Հանձնաժողով |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է կատարողի կողմից՝ տվյալների միասնական բազան թարմացնելուց հետո («Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.002)) |
| 5 | Սահմանափակումները | - |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը հրապարակում է նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին նոր տեղեկությունները Միության տեղեկատվական պորտալում |
| 7 | Արդյունքները | թարմացված տվյալների միասնական բազան հրապարակված է Միության տեղեկատվական պորտալում |

«Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխում» ընթացակարգ (P.MM.03.PRC.002)

35. «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.002) կատարման սխեման ներկայացված է 6-րդ նկարում։



:Հանձնաժողով

Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար (P.MM.03.0PR.005)

։ տվյալների միասնական բազա [փոփոխության համար տեղեկությունները փոխանցվել են]

Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար (P.MM.03.0PR.006)

։տվյալների միասնական բազա [թարմացվել է]

Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխության արդյունքների մասին ծանուցման ստացում (P.MM.03.0PR.007)

Տվյալների միասնական բազայում փոփոխված տեղեկությունների հրապարակում (P.MM.03.0PR.008)

:Անդամ պետության լիազորված մարմին

Նկ. 6. «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.002) կատարման սխեմա

36. «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.002) կատարվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին փոփոխված տեղեկություններն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից Հանձնաժողով ներկայացնելու անհրաժեշտություն առաջանալու դեպքում:

37. Առաջինը կատարվում է «Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.005), որի կատարման արդյունքներով անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ձեւավորվում եւ Հանձնաժողով են ներկայացվում կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկություններ՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար:

38. Տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար տեղեկությունները Հանձնաժողովի կողմից ստանալիս կատարվում է «Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.006), որի կատարման արդյունքներով համապատասխան տեղեկությունները թարմացվում են տվյալների միասնական բազայում։ Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխման արդյունքների մասին ծանուցումը փոխանցվում է անդամ պետության լիազորված մարմնին։

39. Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխման արդյունքների մասին ծանուցումն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստանալիս կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.007), որի կատարման արդյունքներով իրականացվում են նշված ծանուցման ընդունումն ու մշակումը:

40. «Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.006) կատարելու դեպքում կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայում փոփոխված տեղեկությունների հրապարակում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.008), որի կատարման արդյունքներով Միության տեղեկատվական պորտալում հրապարակվում են անդամ պետության լիազորված մարմնից ստացված՝ նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին փոփոխված տեղեկությունները:

41. «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.002) կատարման արդյունքը Միության տեղեկատվական պորտալում թարմացված եւ հրապարակված տվյալների միասնական բազան է՝ փոփոխությունների պատմությունը դիտելու հնարավորությամբ։

42. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.002) շրջանակներում կատարվող գործառնությունների ցանկը բերված է 12-րդ աղյուսակում։

Աղյուսակ 12

«Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.002) շրջանակներում կատարվող ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների ցանկը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.OPR.005 | տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար | բերված է սույն կանոնների 13-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.006 | տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար | բերված է սույն կանոնների 14-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.007 | տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում | բերված է սույն կանոնների 15-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.008 | տվյալների միասնական բազայում փոփոխված տեղեկությունների հրապարակում | բերված է սույն կանոնների 16-րդ աղյուսակում |

Աղյուսակ 13

«Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար» գործառնության (P.MM.03.OPR.005) նկարագրություն

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.005 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար |
| 3 | Կատարողը | անդամ պետության լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին փոփոխված տեղեկություններն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից Հանձնաժողով ներկայացնելու անհրաժեշտություն առաջանալու դեպքում |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը ձեւավորում է նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին փոփոխված տեղեկությունները եւ դրանք ուղարկում է Հանձնաժողով՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ներկայացվել են կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին փոփոխված տեղեկություններ՝ տվյալների միասնական բազան թարմացնելու եւ այն Միության տեղեկատվական պորտալում հրապարակելու համար |

Աղյուսակ 14

«Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար» գործառնության (P.MM.03.OPR.006) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.006 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար |
| 3 | Կատարողը | Հանձնաժողով |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին փոփոխված տեղեկություններ Հանձնաժողովի կողմից ստանալիս («Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.005)) |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը: Պահանջվում է ավտորիզացում, տեղեկությունները ներկայացվում են միայն անդամ պետությունների լիազորված մարմինների կողմից։ Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) վավերապայմանները պետք է համապատասխանեն Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգով նախատեսված պահանջներին |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողն ընդունում է տեղեկությունները եւ ստուգում դրանք՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան:  Ստուգումը հաջողությամբ անցնելու դեպքում կատարողը տվյալների միասնական բազայում փոփոխվող տեղեկությունների գործողության ավարտի ամսաթիվը եւ ժամը լրացնում է ստացված արդիականացված տեղեկությունների գործողության մեկնարկի ամսաթվի եւ ժամի արժեքով։ Արդյունքում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխվող տեղեկությունները պահպանվում են՝ փոփոխությունների պատմությանը ծանոթանալու հնարավորությունն ապահովելու համար եւ անհասանելի են դառնում հետագա մշակման համար։ Կատարողն ստացված արդիական տեղեկություններն ավելացնում է տվյալների միասնական բազայում, արձանագրում է տեղեկությունների թարմացման ամսաթիվն ու ժամը, եւ անդամ պետության լիազորված մարմին է ուղարկում ծանուցում՝ մշակման արդյունքի ծածկագրով, որը համապատասխանում է տեղեկությունների փոփոխությանը՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | տվյալների միասնական բազան թարմացվել է, տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխման արդյունքների մասին ծանուցումն ուղարկվել է անդամ պետության լիազորված մարմին |

Աղյուսակ 15

«Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում» գործառնության (P.MM.03.OPR.007) նկարագրություն

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.007 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում |
| 3 | Կատարողը | անդամ պետության լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին փոփոխված տեղեկությունները Հանձնաժողովի կողմից ստանալիս («Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.006)) |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողն ընդունում է ծանուցումը եւ այն ստուգում ՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխման արդյունքների մասին ծանուցումն ստացվել է |

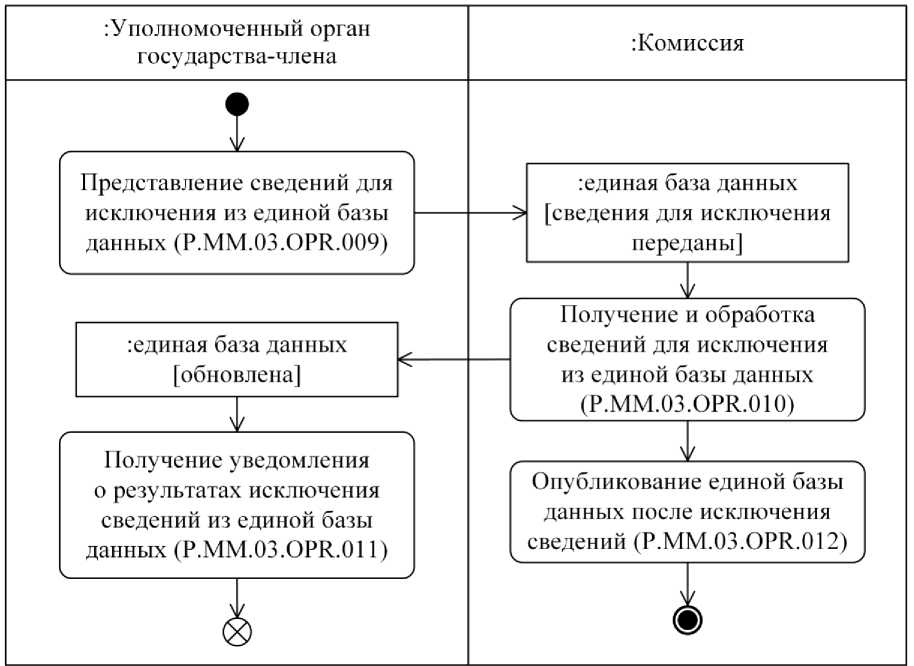
Աղյուսակ 16

«Տվյալների միասնական բազայում փոփոխված տեղեկությունների հրապարակում» գործառնության (P.MM.03.OPR.008) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.008 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տվյալների միասնական բազայում փոփոխված տեղեկությունների հրապարակում |
| 3 | Կատարողը | Հանձնաժողով |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է կատարողի կողմից՝ տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների թարմացման պահից («Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.006)) |
| 5 | Սահմանափակումները | - |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը հրապարակում է Միության տեղեկատվական պորտալում նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին փոփոխված տեղեկությունները |
| 7 | Արդյունքները | թարմացված տվյալների միասնական բազան հրապարակված է Միության տեղեկատվական պորտալում |

«Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հանում» (P.MM.03.PRC.003) ընթացակարգը

43. «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հանում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.003) կատարման սխեման ներկայացված է 7-րդ նկարում։



:Անդամ պետության լիազորված մարմին

:Հանձնաժողով

Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար (P.MM.03.0PR.009)

։ տվյալների միասնական բազա [հանելու համար տեղեկությունները փոխանցվել են]

Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար (Р.ММ.ОЗ .OPR.010)

Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայից հանելու արդյունքների մասին ծանուցման ստացում (Р.ММ.ОЗ.OPR.011)

Տվյալների միասնական բազայի հրապարակում տեղեկությունները հանելուց հետո (P.MM.03.0PR.012)

։տվյալների միասնական բազա [թարմացվել է]

Նկ. 7. «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հանում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.003) կատարման սխեմա

44. «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հանում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.003) կատարվում է դեղամիջոցը նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող ճանաչելու մասին անդամ պետության լիազորված մարմնի որոշումը չեղարկելու դեպքում, ինչպես նաեւ անդամ պետության դատական մարմնի կողմից այդպիսի որոշումը ոչ իրավաչափ ճանաչվելու դեպքում:

45. Առաջինը կատարվում է «Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.009), որի կատարման արդյունքներով անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ձեւակերպվում եւ Հանձնաժողով են ներկայացվում տվյալների միասնական բազայից հանելու ենթակա՝ նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները:

46. Տվյալների միասնական բազայից հանելու ենթակա՝ նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները Հանձնաժողովի կողմից ստանալիս կատարվում է «Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.010), որի կատարման արդյունքներով տեղեկությունները հանվում են տվյալների միասնական բազայից։ Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայից հանելու արդյունքների մասին ծանուցումը փոխանցվում է անդամ պետության լիազորված մարմնին։

47. Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայից հանելու արդյունքների մասին ծանուցումն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստանալիս կատարվում է «Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայից հանելու արդյունքների մասին ծանուցման ստացում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.011), որի կատարման արդյունքներով իրականացվում է նշված ծանուցման ընդունումն ու մշակումը:

48. «Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.010) կատարելու դեպքում կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայի հրապարակում՝ տեղեկությունները հանելուց հետո» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.012), որի կատարման արդյունքներով թարմացված տվյալների միասնական բազան հրապարակվում է Միության տեղեկատվական պորտալում:

49. «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հանում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.003) կատարման արդյունքը թարմացված եւ հրապարակված տվյալների միասնական բազան է՝ փոփոխությունները դիտելու հնարավորությամբ։

50. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հանում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.003) շրջանակներում կատարվող գործառնությունների ցանկը բերված է 17-րդ աղյուսակում։

Աղյուսակ 17

Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հանում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.003) շրջանակներում կատարվող գործառնությունների ցանկ

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.OPR.009 | տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար | բերված է սույն կանոնների 18-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.010 | տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար | բերված է սույն կանոնների 19-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.011 | տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայից հանելու արդյունքների մասին ծանուցման ստացում | բերված է սույն կանոնների 20-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.012 | տվյալների միասնական բազայի հրապարակում՝ տեղեկությունները հանելուց հետո | բերված է սույն կանոնների 21-րդ աղյուսակում |

Աղյուսակ 18

«Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար» գործառնության (P.MM.03.OPR.009) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.009 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար |
| 3 | Կատարողը | անդամ պետության լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է դեղամիջոցը նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող ճանաչելու մասին որոշումն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից չեղարկելու դեպքում, ինչպես նաեւ անդամ պետության դատական մարմնի կողմից այդպիսի որոշումը ոչ իրավաչափ ճանաչվելու դեպքում |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը ձեւավորում է տվյալների միասնական բազայից հանելու ենթակա՝ նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները եւ դրանք ուղարկում է Հանձնաժողով՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ներկայացվել են տվյալների միասնական բազայից հանելու ենթակա դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները |

Աղյուսակ 19

«Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար » գործառնության (P.MM.03.OPR.010) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.010 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար |
| 3 | Կատարողը | Հանձնաժողով |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է տվյալների միասնական բազային հանելու ենթակա՝ նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները կատարողի կողմից ստանալիս («Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.009)) |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը: Պահանջվում է ավտորիզացում, տեղեկությունները ներկայացվում են միայն անդամ պետությունների լիազորված մարմինների կողմից: Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) վավերապայմանները պետք է համապատասխանեն Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգով նախատեսված պահանջներին |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողն ընդունում է տվյալների միասնական բազայից հանելու ենթակա՝ նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները եւ դրանք ստուգում է՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան: Ստուգումը հաջողությամբ անցնելու դեպքում կատարողը լրացնում է տեղեկությունների գործողության ավարտի ամսաթիվը եւ ժամը, օգտագործելով փոխանցված տեղեկությունների կազմում նշված գործողության ավարտի ամսաթվի եւ ժամի արժեքը, ինչպես նաեւ արձանագրում է տեղեկությունների թարմացման ամսաթիվն ու ժամը։ Արդյունքում՝ տեղեկությունները պահպանվում են փոփոխությունների պատմությանը ծանոթանալու հնարավորությունն ապահովելու համար եւ անհասանելի են դառնում հետագա մշակման համար։ Կատարողն անդամ պետության լիազորված մարմին ուղարկում է տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայից հանելու մասին ծանուցումը՝ մշակման արդյունքի ծածկագրով, որը համապատասխանում է տեղեկությունների հանմանը՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան: |
| 7 | Արդյունքները | տվյալների միասնական բազայի տեղեկությունները թարմացվել են, անդամ պետության լիազորված մարմին ուղարկվել է տվյալների միասնական բազայի տեղեկությունները թարմացնելու մասին ծանուցում |

Աղյուսակ 20

«Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայից հանելու արդյունքների մասին ծանուցման ստացում» գործառնության (P.MM.03.OPR.011) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.011 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայից հանելու արդյունքների մասին ծանուցման ստացում |
| 3 | Կատարողը | անդամ պետության լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայից հանելու արդյունքների մասին ծանուցումը ստանալիս («Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.010)) |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողն ընդունում է ծանուցումն ու այն ստուգում՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստացվել է տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունները հանելու արդյունքների մասին ծանուցումը |

Աղյուսակ 21

«Տվյալների միասնական բազայի հրապարակում տեղեկությունները հանելուց հետո» գործառնության (P.MM.03.OPR.012) նկարագրությունը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.012 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տվյալների միասնական բազայի հրապարակում տեղեկությունները հանելուց հետո |
| 3 | Կատարողը | Հանձնաժողով |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է կատարողի կողմից՝ տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների թարմացման պահից («Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.010)) |
| 5 | Սահմանափակումները | - |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը հրապարակում է տվյալների միասնական բազայից թարմացված տեղեկությունները Միության տեղեկատվական պորտալում |
| 7 | Արդյունքները | տվյալների միասնական բազայից թարմացված տեղեկությունները հրապարակվել են Միության տեղեկատվական պորտալում |

2. Տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկությունների ներկայացման ընթացակարգերը

«Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգը

51. «Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.004) կատարման սխեման ներկայացված է 8-րդ նկարում։

:Անդամ պետության լիազորված մարմին

:Հանձնաժողով

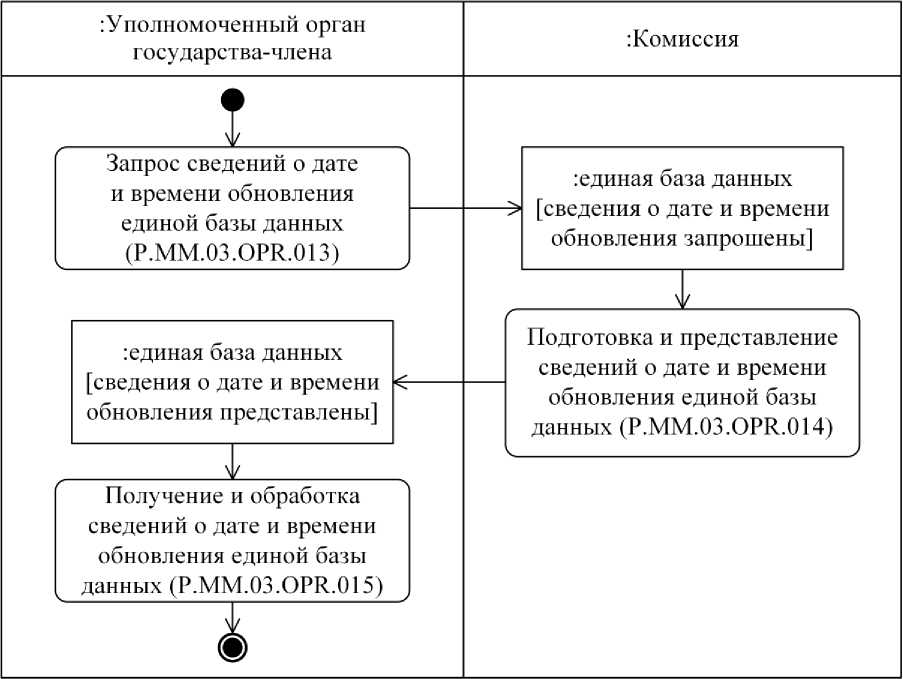
Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցում (P.MM.03.0PR.013)

։տվյալների միասնական բազա [թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունները հարցվել են]

տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում (P.MM.03.0PR.014)

Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում եւ մշակում (Р.ММ.ОЗ .OPR.015)

։ ։տվյալների միասնական բազա [թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունները ներկայացվել են]



Նկ. 8. «Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.004) կատարման սխեմա

52. «Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.004) անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից կատարվում է տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկություններ ստանալու անհրաժեշտություն առաջանալու դեպքում։

53. Առաջինը կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.0013), որի կատարման արդյունքներով անդամ պետության լիազորված մարմինը ձեւակերպում ու Հանձնաժողով է ուղարկում տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը։

54. Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցումն Հանձնաժողովի կողմից ստանալիս կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.014), որի կատարման արդյունքներով ձեւավորվում եւ անդամ պետության լիազորված մարմին են ներկայացվում տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունները:

55. Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկություններն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստանալիս կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում եւ մշակում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.015)։

56. «Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.004) կատարման արդյունքը տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկություններն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստանալն է։

57. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.004) շրջանակներում կատարվող գործառնությունների ցանկը բերված է 22-րդ աղյուսակում։

Աղյուսակ 22

Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.004) շրջանակներում կատարվող գործառնությունների ցանկ

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.OPR.013 | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցում | բերված է սույն կանոնների 23-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.014 | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում | բերված է սույն կանոնների 24-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.015 | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում եւ մշակում | բերված է սույն կանոնների 25-րդ աղյուսակում |

Աղյուսակ 23

«Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցում» գործառնության (P.MM.03.OPR.013) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.013 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցում |
| 3 | Կատարողը | անդամ պետության լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունները կատարողի կողմից ստանալու անհրաժեշտություն առաջանալու դեպքում |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը Հանձնաժողով է ուղարկում տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության Կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկություններ ներկայացնելու մասին հարցումն ուղարկվել է Հանձնաժողով |

Աղյուսակ 24

«Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում» գործառնության (P.MM.03.OPR.014) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.014 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում |
| 3 | Կատարողը | Հանձնաժողով |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը կատարողի կողմից ստանալիս («Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.013)) |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը: Պահանջվում է ավտորիզացում, տեղեկությունները հարցվում են միայն անդամ պետությունների լիազորված մարմինների կողմից |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը ստուգում է ստացված հարցումը, ձեւավորում եւ անդամ պետության լիազորված մարմին է ուղարկում տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկություններ՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունները ներկայացվել են անդամ պետության լիազորված մարմին |

Աղյուսակ 25

«Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում եւ մշակում» գործառնության (P.MM.03.OPR.015) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.015 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում եւ մշակում |
| 3 | Կատարողը | անդամ պետության լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկություններ ստանալիս («Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.014)) |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը ստուգում է տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ ստացված տեղեկությունները՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության Կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | անդամ պետության լիազորված մարմինը ստացել է տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունները |

«Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգ (P.MM.03.PRC.005)

58. «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.005) կատարման սխեման ներկայացված է 9-րդ նկարում։

։Հանձնաժողով

Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցում (P.MM.03.OPR.016)

։տվյալների միասնական բազա [տեղեկությունները հարցվել են]

Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում (P.MM.03.OPR.017)

։ տվյալների միասնական բազա [տեղեկությունները ներկայացվել են]

։ տվյալների միասնական բազա [տեղեկությունները բացակայում են]

Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում եւ մշակում (P.MM.03.0PR.018)

Անդամ պետության լիազորված մարմին



Նկ. 9. «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.005) կատարման սխեմա

59. «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.005) կատարվում է տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունները անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստանալու անհրաժեշտություն առաջանալու դեպքում։

60. Առաջինը կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.016), որի կատարման արդյունքներով անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ձեւակերպվում ու Հանձնաժողով է ուղարկվում տվյալների միասնական բազայից տեղեկություններ ներկայացնելու հարցում։

61. Տվյալների միասնական բազայից տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը Հանձնաժողովի կողմից ստանալիս կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.017), որի կատարման արդյունքներով կազմվում եւ անդամ պետության լիազորված մարմին են ներկայացվում հարցվող տեղեկությունները, կամ ծանուցում է ուղարկվում հարցման պարամետրերը բավարարող տեղեկությունների բացակայության մասին։

62. Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունները կամ հարցման պարամետրերը բավարարող տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցումն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստանալիս կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում եւ մշակում» գործառնությունը (P.MM. 03 .OPR.018).

63. «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.005) կատարման արդյունքն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից միասնական բազայից տեղեկությունները կամ տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցում ստանալն է։

64. «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.005) շրջանակներում կատարվող ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների ցանկը բերված է 26-րդ աղյուսակում։

Աղյուսակ 26

«Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.005) շրջանակներում կատարվող ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների ցանկը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.OPR.016 | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցում | բերված է սույն կանոնների 27-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.017 | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում | բերված է սույն կանոնների 28-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.018 | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում եւ մշակում | բերված է սույն կանոնների 29-րդ աղյուսակում |

Աղյուսակ 27

«Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցում»   
գործառնության (P.MM.03.OPR.016) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.016 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցում |
| 3 | Կատարողը | անդամ պետության լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է տվյալների միասնական բազայից տեղեկություններն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստանալու անհրաժեշտություն առաջանալու դեպքում |
| 5 | Սահմանափակումները | տեղեկությունների հարցման ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը Հանձնաժողով է ուղարկում տվյալների միասնական բազայից տեղեկություններ ներկայացնելու հարցում՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան: Կատարողը բոլոր անդամ պետությունների կամ կոնկրետ անդամ պետության մասով արդիական տեղեկություններ է պահանջում՝ հարցման մեջ նշելով դրա ծածկագիրը։ Հարցման մեջ նշվում է այն ամսաթիվը, որի դրությամբ անհրաժեշտ է ներկայացնել արդիական տեղեկությունները։ Եթե ամսաթիվը նշված չէ, ապա ներկայացվում են ընթացիկ ամսաթվի դրությամբ տվյալների միասնական բազայում պարունակվող բոլոր արդիական տեղեկությունները |
| 7 | Արդյունքները | անդամ պետության լիազորված մարմինն ուղարկել է տվյալների միասնական բազայից տեղեկություններ ներկայացնելու հարցում |

Աղյուսակ 28

«Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում» գործառնության (P.MM.03.OPR.017) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.017 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում |
| 3 | Կատարողը | Հանձնաժողով |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է տվյալների միասնական բազայից տեղեկություններ ներկայացնելու հարցում ստանալիս («Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.016)) |
| 5 | Սահմանափակումները | հարցման եւ ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը: Պահանջվում է ավտորիզացում, տեղեկությունների հարցումը կատարվում է միայն անդամ պետությունների լիազորված մարմինների կողմից |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողն ստուգում է ստացված հարցումը՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան:  Ստուգումը հաջողությամբ կատարելու դեպքում կատարողն ուղարկում է հարցման պատասխանը, որով կարող են ուղարկվել հաղորդագրություններ՝ տվյալների միասնական բազայից տեղեկություններով, տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցմամբ՝ տեղեկությունների բացակայությանը համապատասխանող մշակման արդյունքի ծածկագրով։  Տվյալների միասնական բազայից տեղեկություններով պատասխան հաղորդագրությունների մեջ ներկայացվում են հարցման մեջ նշված ամսաթվի դրությամբ արդիական տեղեկությունները, այն է՝ տեղեկություններ, որոնց համար սկսելու ամսաթիվը փոքր է հարցման մեջ նշվածից, իսկ ավարտի ամսաթիվը մեծ է հարցման մեջ նշվածից կամ տրված չէ։  Եթե հարցման մեջ նշված է եղել երկրի ծածկագիրը, ապա պատասխան հաղորդագրության մեջ տվյալների միասնական բազայից տեղեկություններ են ներկայացվում կոնկրետ նշված անդամ պետության մասով, հակառակ դեպքում՝ բոլոր անդամ պետությունների մասով։ |
| 7 | Արդյունքները | անդամ պետության լիազորված մարմին ներկայացվել են տվյալների միասնական բազայից տեղեկություններ, կամ հարցման պարամետրերին բավարարող տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցում |

Աղյուսակ 29

«Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում եւ մշակում» գործառնության (P.MM.03.OPR.018) նկարագրություն

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.018 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում եւ մշակում |
| 3 | Կատարողը | անդամ պետության լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունները կամ հարցման պարամետրերին բավարարող տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցումն ստանալիս («Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.017)) |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը ստուգում է ստացված տեղեկությունները՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստացվել են տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայից կամ տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցումը |

«Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.006)

65. «Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.006) կատարման սխեման ներկայացված է 10-րդ նկարում։

Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում եւ մշակում (Р.ММ.ОЗ.OPR.021)

։ տվյալների միասնական բազա [փոփոխված տեղեկությունները բացակայում են]

։ տվյալների միասնական բազա [փոփոխված տեղեկությունները ներկայացվել են]

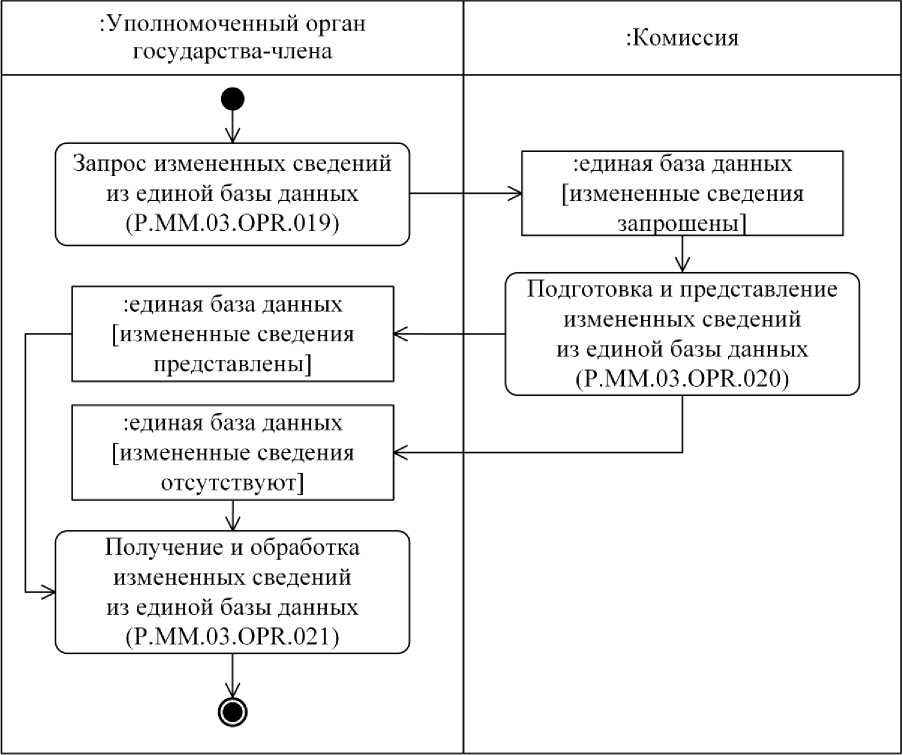
Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների հարցում (Р.ММ.ОЗ .OPR. 019)

Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում (Р.ММ.03 .OPR.020)

։տվյալների միասնական բազա [փոփոխված տեղեկությունները հարցվել են

։Հանձնաժողով

Անդամ պետության լիազորված մարմին



Նկ. 10. «Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.006) կատարման սխեմա

66. «Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.006) անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից կատարվում է ռեեստրից այն փոփոխված տեղեկությունները ստանալու նպատակով, որոնց ավելացումը տվյալների միասնական բազայում կամ որոնցում փոփոխությունների կատարումը տեղի է ունեցել հարցման մեջ նշված պահից մինչեւ այդ հարցումը կատարելու պահն ընկած ժամանակահատվածում։

67. Առաջինը կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների հարցում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.019), որի կատարման արդյունքներով անդամ պետության լիազորված մարմինը ձեւակերպում ու Հանձնաժողով է ուղարկում տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը։

68. Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկություններ ներկայացնելու հարցում ստանալիս կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.020), որի կատարման արդյունքներով ձեւակերպում եւ անդամ պետության լիազորված մարմին են ներկայացվում տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկություններ կամ հարցման պարամետրերին բավարարող տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցում:

69. Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկություններ կամ հարցման պարամետրերին բավարարող տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցում ստանալիս կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում եւ մշակում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.021):

70. «Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.006) կատարման արդյունքն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից միասնական բազայից տեղեկություններ կամ հարցման պարամետրերին բավարարող տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցում ստանալն է։

71. «Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.006) շրջանակներում կատարվող ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների ցանկը բերված է 30-րդ աղյուսակում։

Աղյուսակ 30

Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.006) շրջանակներում կատարվող գործառնությունների ցանկը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.OPR.019 | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների հարցում | բերված է սույն կանոնների 31-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.020 | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում | բերված է սույն կանոնների 32-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.021 | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում եւ մշակում | բերված է սույն կանոնների 33-րդ աղյուսակում |

Աղյուսակ 31

«Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների հարցում» գործառնության (P.MM.03.OPR.019) նկարագրություն

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.019 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների հարցում |
| 3 | Կատարողը | անդամ պետության լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկություններ ստանալու անհրաժեշտություն առաջանալու դեպքում |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | Կատարողը, Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան, Հանձնաժողով է ուղարկում տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկություններ ներկայացնելու հարցում՝ հարցման մեջ նշված ամսաթվից եւ ժամից սկսած։ Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկություններն ամբողջ ծավալով ստանալու հարցում կատարելու համար հարցման մեջ ամսաթիվը եւ ժամը չեն լրացվում։  Կոնկրետ անդամ պետության մասով փոփոխված տեղեկությունների հարցման անհրաժեշտություն առաջանալու դեպքում հարցման մեջ պետք է նշվի դրա ծածկագիրը։ Եթե երկրի ծածկագիրը հարցման մեջ նշված չէ, ապա ներկայացվում են բոլոր անդամ պետությունների մասով փոփոխված տեղեկությունները |
| 7 | Արդյունքները | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումն ուղարկվել է Հանձնաժողով |

Աղյուսակ 32

«Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում» գործառնության   
(P.MM.03.OPR.020) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.020 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում |
| 3 | Կատարողը | Հանձնաժողով |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը կատարողի կողմից ստանալիս («Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների հարցում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.019)) |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը: Պահանջվում է ավտորիզացում, տեղեկությունները հարցվում են միայն անդամ պետությունների լիազորված մարմինների կողմից |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողն ստուգում է ստացված հարցումը՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան:  Ստուգումը հաջողությամբ կատարելու դեպքում կատարողն ուղարկում է հարցման պատասխանը։  Հարցմանն ի պատասխան կարող են ուղարկվել հաղորդագրություններ՝ տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկություններով՝ սկսած հարցման մեջ նշված ամսաթվից եւ ժամից. տեղեկությունների բացակայության (հարցման մեջ նշված՝ ամսաթվից եւ ժամից սկսած փոփոխությունների բացակայություն) մասին ծանուցմամբ՝ տեղեկությունների բացակայությանը համապատասխանող՝ մշակման արդյունքների ծածկագրով։  Պատասխան հաղորդագրության մեջ տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունները ներկայացվում են բոլոր անդամ պետությունների կամ կոնկրետ անդամ պետության մասով՝ պայմանավորված հարցման պայմաններից: Հարցումը կատարելու արդյունքում տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունները ներկայացվում են՝ հաշվի առնելով փոփոխության պատմությունը |
| 7 | Արդյունքները | անդամ պետության լիազորված մարմին ներկայացվել են տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունները կամ հարցման պարամետրերին բավարարող տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցումը |

Աղյուսակ 33

«Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում եւ մշակում» գործառնության   
(P.MM.03.OPR.021) նկարագրությունը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.021 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում եւ մշակում |
| 3 | Կատարողը | անդամ պետության լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկություններ ստանալու դեպքում («Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.020)) |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը ստուգում է ստացված տեղեկությունները՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստացվել են տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունները կամ հարցման պարամետրերին բավարարող տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցումը |

3. Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ընթացակարգեր  
«Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.007)

72. «Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.007) կատարման սխեման ներկայացված է 11-րդ նկարում։

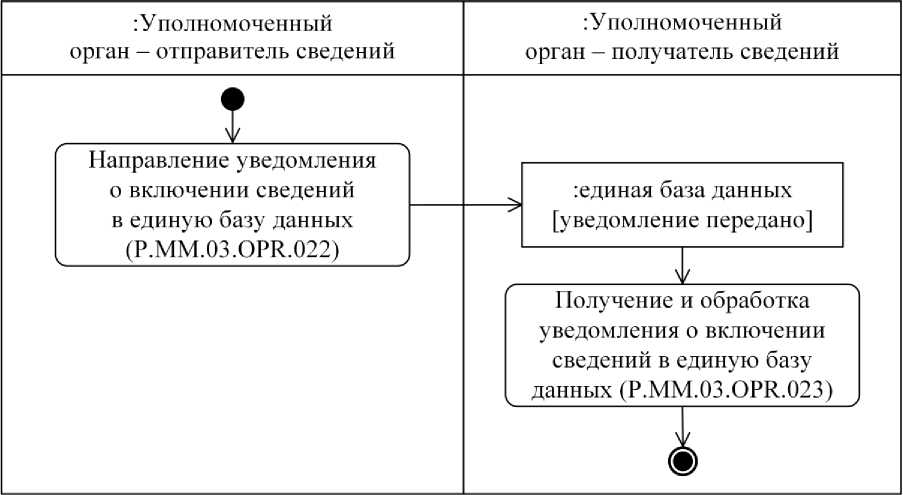
Տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմին

Տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմին

Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ուղարկում (P.MM.03.0PR.022)

Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ստացում եւ մշակում (P.MM.03.0PR.023)

։տվյալների միասնական բազա [ծանուցումը փոխանցվել է]



Նկ. 11. «Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.007) կատարման սխեմա

73. «Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.007) կատարվում է «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների ներառում» (P.MM.03.PRC.001) ընթացակարգը այն կատարած անդամ պետության լիազորված մարմնի (տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմնի) կողմից ավարտելու ժամանակ տվյալների միասնական բազայում տեղեկություններ ներառելիս:

74. Առաջինը կատարվում է «Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ուղարկում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.022), որի կատարման արդյունքներով տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմնի կողմից ձեւակերպվում եւ տեղեկությունները ստացող լիազորված մարմին է ուղարկվում տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունները ներառելու մասին ծանուցումը։

75. Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցումը տեղեկությունները ստացող լիազորված մարմնի կողմից ստանալիս կատարվում է «Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ստացում եւ մշակում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.023):

76. «Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.007) կատարման արդյունքը տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունները ներառելու մասին ծանուցումն տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմնի կողմից ստանալն է։

77. «Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.007) շրջանակներում կատարվող՝ ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների ցանկը բերված է 34-րդ աղյուսակում։

Աղյուսակ 34

«Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.007) շրջանակներում կատարվող՝ ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների ցանկը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.OPR.022 | տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ուղարկում | բերված է սույն կանոնների 35-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.023 | տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ընդունում եւ մշակում | բերված է սույն կանոնների 36-րդ աղյուսակում |

Աղյուսակ 35

«Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ուղարկում» գործառնության (P.MM.03.OPR.022) նկարագրությունը

| Թիվը՝  ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.022 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ուղարկում |
| 3 | Կատարողը | տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է կատարողի կողմից՝ տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելիս՝ «Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների ներառում» ընթացակարգն (P.MM.03.PRC.001) ավարտելուց հետո |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը անդամ պետությունների լիազորված մարմիններ է ուղարկում տվյալների միասնական բազայում տեղեկություններ ներառելու մասին ծանուցում՝ անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմին է ուղարկվել տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունները ներառելու մասին ծանուցում |

Աղյուսակ 36

«Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ստացում եւ մշակում» գործառնության   
(P.MM.03.OPR.023) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.023 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ընդունում եւ մշակում |
| 3 | Կատարողը | տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցումը կատարողի կողմից ստանալիս («Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ուղարկում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.022)) |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողն ստանում է ծանուցում՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմնի կողմից ստացվել է տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունները ներառելու մասին ծանուցումը |

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում»   
ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.008)

78. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.008) կատարման սխեման ներկայացված է 12-րդ նկարում:

Տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմին

Տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմին

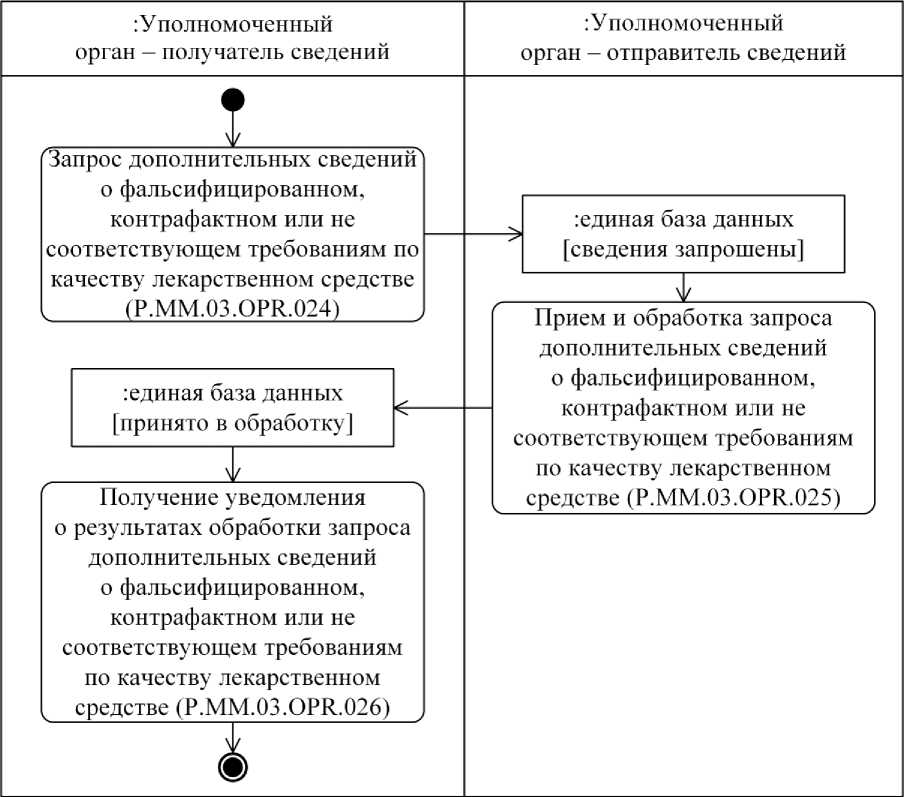
Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցում (P.MM.03.0PR.024)

Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման ընդունում եւ մշակում (P.MM.03.0PR.025)

Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման մշակման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում (P.MM.03.0PR.026)

:տվյալների միասնական բազա [ընդունված է մշակման]

։տվյալների միասնական բազա [տեղեկությունները հարցվել են]



Նկ. 12. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.008) կատարման սխեմա

79. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.008) կատարվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից ստանալու անհրաժեշտություն առաջանալու դեպքում:

80. Առաջինը կատարվում է «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.024), որի կատարման արդյունքներով տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմնի կողմից ձեւակերպվում եւ տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմին է ուղարկվում կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը:

81. Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմնի կողմից ստանալիս կատարվում է «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ընդունում եւ մշակում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.025), որի կատարման արդյունքներով տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմնի կողմից ձեւակերպվում եւ տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմին է ուղարկվում կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող տեղեկությունների հարցման ընդունման եւ մշակման մասին ծանուցումը:

82. Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման մշակման արդյունքների մասին ծանուցումը տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմնի կողմից ստանալիս կատարվում է «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման մշակման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.026):

83. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ներկայացման հարցման ուղարկում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.008) կատարման արդյունքը կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ներկայացման հարցումը տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմնի կողմից ստանալն է:

84. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.008) շրջանակներում կատարվող ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների ցանկը բերված է 37-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 37

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.008) շրջանակներում կատարվող ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների ցանկը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.OPR.024 | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցում | բերված է սույն կանոնների 38-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.025 | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման ընդունում եւ մշակում | բերված է սույն կանոնների 39-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.026 | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում | բերված է սույն կանոնների 40-րդ աղյուսակում |

Աղյուսակ 38

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցում» (P.MM.03.OPR.024) գործառնության նկարագրություն

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝  ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.024 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցում |
| 3 | Կատարողը | տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները կատարողի կողմից ստանալու անհրաժեշտություն առաջանալու դեպքում |
| 5 | Սահմանափակումները | տեղեկությունների հարցման ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողն ուղարկում է տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմին կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմնի կողմից ուղարկվել է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը |

Աղյուսակ 39

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման ընդունում եւ մշակում» գործառնության   
(P.MM.03.OPR.025) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.025 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման ընդունում եւ մշակում |
| 3 | Կատարողը | տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է, եթե կատարողն ստացել է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցում («Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների հարցում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.024)) |
| 5 | Սահմանափակումները | հարցման եւ ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը ստուգում է ստացված հարցումը՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան:  Ստուգումը հաջողությամբ կատարելու դեպքում կատարողն իրականացնում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման ընդունումն ու մշակումը եւ տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմին է ուղարկում կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների հարցումն ընդունելու եւ մշակելու մասին ծանուցումը՝ տեղեկությունների ստացմանը համապատասխանող մշակման արդյունքի ծածկագրով՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմնի կողմից մշակման է ընդունվել կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը |

Աղյուսակ 40

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում» գործառնության (P.MM.03.OPR.026) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.026 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում |
| 3 | Կատարողը | տեղեկություններնստացող լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը ընդունելու եւ մշակելու ծանուցում ստանալու դեպքում («Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման ընդունում եւ մշակում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.025)) |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողն ընդունում է ծանուցումը եւ ստուգում այն՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմնի կողմից ստացվել է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը մշակելու արդյունքների մասին ծանուցումը |

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգ (P.MM.03.PRC.009)

85. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.009) կատարման սխեման ներկայացված է 13-րդ նկարում:

Տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմին

Տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմին

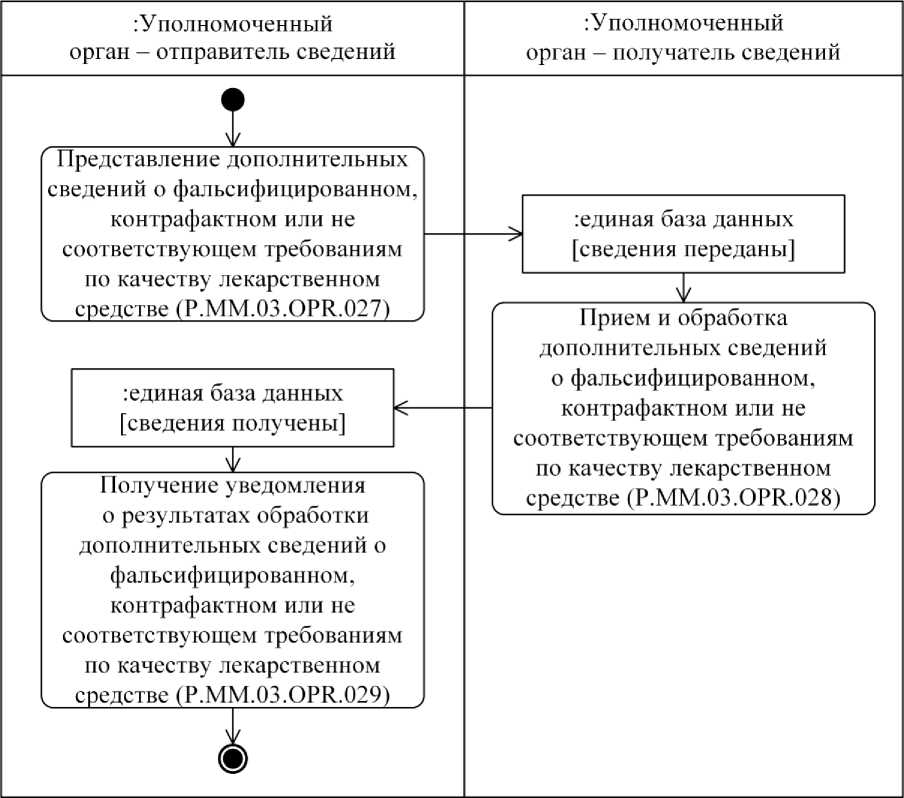
Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ներկայացում (P.MM.03.0PR.027)

:տվյալների միասնական բազա [տեղեկությունները փոխանցվել են]

:տվյալների միասնական բազա [տեղեկություններն ստացվել են]

Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ընդունում եւ մշակում (P.MM.03.0PR.028)

Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների մշակման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում (P.MM.03.0PR.029)



Նկ. 13. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.009) կատարման սխեմա

86. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.009) կատարվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ներկայացման հարցումն անդամ պետության լիազորված մարմնի կողմից մյուս անդամ պետության լիազորված մարմնից ստանալուց հետո, «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում» ընթացակարգը (P.MM.03.PRC.008) կատարելուց հետո:

87. Առաջինը կատարվում է «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ներկայացում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.027), որի կատարման արդյունքներով տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմնի կողմից ձեւակերպվում եւ տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմին է ներկայացվում կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը:

88. Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունները տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմնի կողմից ստանալիս կատարվում է «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ընդունում եւ մշակում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.028), որի կատարման արդյունքներով իրականացվում է նշված տեղեկությունների ընդունումն ու մշակումը: Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունները ընդունելու եւ մշակելու մասին ծանուցումը փոխանցվում է տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմնին:

89. Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունները ընդունելու եւ մշակելու մասին ծանուցումը տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմնի կողմից ստանալիս կատարվում է «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների մշակման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.029):

90. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.009) կատարման արդյունքը կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմնի կողմից ստանալն է:

91. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.009) շրջանակներում կատարվող ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների ցանկը բերված է 41-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 41

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ստացում» ընթացակարգի (P.MM.03.PRC.009) շրջանակներում կատարվող ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների ցանկը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.OPR.027 | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ներկայացում | բերված է սույն կանոնների 42-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.028 | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ընդունում եւ մշակում | բերված է սույն կանոնների 43-րդ աղյուսակում |
| P.MM.03.OPR.029 | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի վերաբերյալ լրացուցիչ տեղեկությունների մշակման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում | բերված է սույն կանոնների 44-րդ աղյուսակում |

Աղյուսակ 42

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ներկայացում» գործառնության (P.MM.03.OPR.027) նկարագրությունը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.027 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ներկայացում |
| 3 | Կատարողը | տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները կատարողի կողմից ներկայացվելու դեպքում |
| 5 | Սահմանափակումները | տեղեկությունների հարցման ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողը ձեւավորում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները եւ դրանք ուղարկում է տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմին՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները ներկայացվել են տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմին |

Աղյուսակ 43

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ընդունում եւ մշակում» գործառնության (P.MM.03.OPR.028) նկարագրությունը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.028 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ընդունում եւ մշակում |
| 3 | Կատարողը | տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները կատարողի կողմից ստանալիս («Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների ներկայացում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.027)) |
| 5 | Սահմանափակումները | հարցման եւ ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողն ընդունում է տեղեկությունները եւ ստուգում դրանք՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան: Ստուգումը հաջողությամբ կատարելու դեպքում կատարողն ընդունում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող տեղեկությունները, ձեւավորում եւ տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմին է ուղարկում տեղեկությունները բարեհաջող մշակելու մասին ծանուցումը՝ տեղեկությունների ստացմանը համապատասխանող մշակման արդյունքի ծածկագրի արժեքով՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները ներկայացվել են տեղեկություններն ստացող լիազորված մարմին |

Աղյուսակ 44

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների արդյունքների մասին ծանուցման ստացում» գործառնության   
(P.MM.03.OPR.029) նկարագրությունը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝ ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.OPR.029 |
| 2 | Գործառնության անվանումը | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի վերաբերյալ լրացուցիչ տեղեկությունների մշակման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում |
| 3 | Կատարողը | տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմին |
| 4 | Կատարման պայմանները | կատարվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների մշակման արդյունքների մասին ծանուցումն ստանալիս («Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ընդունում եւ մշակում» գործառնությունը (P.MM.03.OPR.028)) |
| 5 | Սահմանափակումները | ներկայացվող տեղեկությունների ձեւաչափն ու կառուցվածքը պետք է համապատասխանեն Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը |
| 6 | Գործառնության նկարագրությունը | կատարողն ընդունում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների մշակման արդյունքների մասին ծանուցումը եւ այն ստուգում է՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան |
| 7 | Արդյունքները | տեղեկություններն ուղարկող լիազորված մարմնի կողմից ստացվել է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների մշակման արդյունքների մասին ծանուցումը |

IX. Գործողությունների կարգն արտակարգ իրավիճակների ժամանակ

92. Ընդհանուր գործընթացի ընթացակարգերը կատարելիս հնարավոր են բացառիկ իրավիճակներ, որոնց ժամանակ տվյալների մշակումը չի կարող կատարվել սովորական ռեժիմով: Դա կարող է տեղի ունենալ տեխնիկական խափանումների, կառուցվածքային եւ ձեւաչափատրամաբանական հսկողության սխալների առաջացման եւ այլ դեպքերում:

93. Կառուցվածքային եւ ձեւաչափատրամաբանական հսկողության սխալների առաջացման դեպքում անդամ պետության լիազորված մարմինն իրականացնում է էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը եւ էլեկտրոնային փաստաթղթերը լրացնելուն ներկայացվող պահանջներին այն հաղորդագրության համապատասխանելու մասով ստուգումը, որի առնչությամբ ստացվել է սխալի մասին ծանուցումը՝ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին եւ Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան: Նշված փաստաթղթերի պահանջներին տեղեկությունների անհամապատասխանությունը հայտնաբերելու դեպքում անդամ պետության լիազորված մարմինն անհրաժեշտ միջոցներ է ձեռնարկում՝ հայտնաբերված սխալը սահմանված կարգով վերացնելու ուղղությամբ։

94. Արտակարգ իրավիճակների կարգավորման նպատակով սույն կանոններով նախատեսված պահանջների կատարումն ապահովող անդամ պետությունների լիազորված մարմիններն այլ լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովին տեղեկացնում են ընդհանուր գործընթացն իրագործելու ժամանակ տեխնիկական աջակցություն ապահովող պատասխանատու անձանց մասին։

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

ՀԱՍՏԱՏՎԱԾ Է

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի   
2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ

**ԿԱՆՈՆԱԿԱՐԳ**

«Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության

I. Ընդհանուր դրույթներ

1. Սույն կանոնակարգը մշակվել է Եվրասիական տնտեսական միության (այսուհետ՝ Միություն) իրավունքի մաս կազմող հետեւյալ ակտերին համապատասխան՝

«Եվրասիական տնտեսական միության մասին» 2014 թվականի մայիսի 29-ի պայմանագիր.

«Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում դեղամիջոցների շրջանառության միասնական սկզբունքների եւ կանոնների մասին» 2014 թվականի դեկտեմբերի 23-ի համաձայնագիր.

Եվրասիական տնտեսական բարձրագույն խորհրդի 2014 թվականի դեկտեմբերի 23-ի ««Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում դեղամիջոցների շրջանառության միասնական սկզբունքների եւ կանոնների մասին» համաձայնագիրը իրագործելու մասին» թիվ 108 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2014 թվականի նոյեմբերի 6-ի «Ընդհանուր գործընթացներն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս տեղեկատվական փոխգործակցությունը կանոնակարգող տեխնոլոգիական փաստաթղթերի մասին» թիվ 200 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի հունվարի 27-ի «Արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգում տվյալների էլեկտրոնային փոխանակման կանոնները հաստատելու մասին» թիվ 5 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի ապրիլի 14-ի «Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում ընդհանուր գործընթացների ցանկի եւ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2014 թվականի օգոստոսի 19-ի թիվ 132 որոշման մեջ փոփոխություն կատարելու մասին» թիվ 29 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի հունիսի 9-ի «Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում ընդհանուր գործընթացների վերլուծության, օպտիմալացման, ներդաշնակեցման եւ նկարագրության մեթոդիկայի մասին» թիվ 63 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի սեպտեմբերի 28-ի «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների պետական իշխանության մարմինների՝ միմյանց միջեւ եւ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի հետ անդրսահմանային փոխգործակցության ժամանակ էլեկտրոնային փաստաթղթերի փոխանակման վերաբերյալ հիմնադրույթի հաստատման մասին» թիվ 125 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի դեկտեմբերի 22-ի «Դեղաձեւերի անվանացանկ» թիվ 172 որոշում։

II. Կիրառության ոլորտը

2. Սույն կանոնակարգը մշակվել է ընդհանուր գործընթացի մասնակիցների կողմից «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացի (այսուհետ՝ ընդհանուր գործընթաց) տրանզակցիաների կատարման կարգի եւ պայմանների միատեսակ կիրառումն ապահովելու նպատակով:

3. Սույն կանոնակարգով սահմանվում է ընդհանուր գործընթացի մասնակիցների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության իրականացմանն անմիջականորեն ուղղված՝ ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների կատարման կարգին եւ պայմաններին ներկայացվող պահանջները։

4. Սույն կանոնակարգը կիրառվում է ընդհանուր գործընթացի մասնակիցների կողմից ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում ընթացակարգերի եւ գործառնությունների կատարման կարգը վերահսկելիս, ինչպես նաեւ այդ ընդհանուր գործընթացի իրագործումն ապահովող տեղեկատվական համակարգերի բաղադրիչները նախագծելիս, մշակելիս եւ լրամշակելիս։

III. Հիմնական հասկացությունները

5. Սույն կանոնակարգի նպատակներով օգտագործվում են հասկացություններ, որոնք ունեն հետեւյալ իմաստը՝

«իսկորոշում»՝ սուբյեկտին իր կողմից ներկայացված նույնականացուցչի հասանելիության պատկանելիության ստուգում, դրա իսկության հաստատում.

«էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) վավերապայման»՝ էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) տվյալների միավոր, որը որոշակի համատեքստում համարվում է անբաժանելի.

«ընդհանուր գործընթացի տեղեկատվական օբյեկտի վիճակ»՝ տեղեկատվական օբյեկտն իր կենսական պարբերաշրջանի որոշակի փուլում բնութագրող հատկություն, որը փոփոխվում է ընդհանուր գործընթացի գործառնությունները կատարելիս։

«Նախաձեռնող», «սկզբնավորող գործառնություն», «ընդունող գործառնություն», «ռեսպոնդենտ», «ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրություն» եւ «ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիա» հասկացությունները սույն կանոնակարգում օգտագործվում են Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի հունիսի 9-ի թիվ 63 որոշմամբ հաստատված՝ Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում ընդհանուր գործընթացների վերլուծության, օպտիմալացման, ներդաշնակեցման եւ նկարագրության մեթոդիկայով սահմանված իմաստներով։

Սույն կանոնակարգում օգտագործվող մյուս հասկացությունները կիրառվում են Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ հաստատված՝ «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնների (այսուհետ՝ Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոններ) 4-րդ կետում սահմանված իմաստներով։

IV. Ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում տեղեկատվական փոխգործակցության մասին հիմնական տեղեկությունները

1. Տեղեկատվական փոխգործակցության մասնակիցները

6. Ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում տեղեկատվական փոխգործակցության մասնակիցների դերերի ցանկը բերված է 1-ին աղյուսակում։

Աղյուսակ 1

Տեղեկատվական փոխգործակցության մասնակիցների դերերի ցանկը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Դերի անվանումը | Դերի նկարագրությունը | Դերը կատարող մասնակիցը |
| 1 | 2 | 3 |
| Տեղեկությունների տիրապետող | ներկայացնում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին տեղեկությունները՝ տվյալների միասնական բազան թարմացնելու համար. ստանում է տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունները՝ ըստ ինտեգրված համակարգի միջոցներով հարցման | անդամ պետության լիազորված մարմին (P.MM.03.ACT.001) |
| Համակարգող | պատասխանատու է տվյալների միասնական բազայի ձեւավորման եւ վարման համար: Տրամադրում է տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկությունների հասանելիությունը | Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողով (P.ACT.001) |

2. Տեղեկատվական փոխգործակցության կառուցվածքը

7. Ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում Միության անդամ պետությունների լիազորված մարմինների (այսուհետ՝ անդամ պետությունների լիազորված մարմիններ) եւ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի (այսուհետ՝ Հանձնաժողով) միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցությունն իրականացվում է ընդհանուր գործընթացի ընթացակարգերին համապատասխան՝

տեղեկատվական փոխգործակցություն՝ տվյալների միասնական բազան ձեւավորելիս եւ վարելիս.

տեղեկատվական փոխգործակցություն՝ տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկություններ ներկայացնելիս։

Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կառուցվածքը ներկայացված է 1-ին նկարում:

Տեղեկատվական փոխգործակցությունը տվյալների միասնական բազան ձեւավորելիս եւ վարելիս

Տեղեկատվական փոխգործակցություն տվյալների միասնական բազայից տեղեկություններ ներկայացնելիս

«Մասնակցություն»

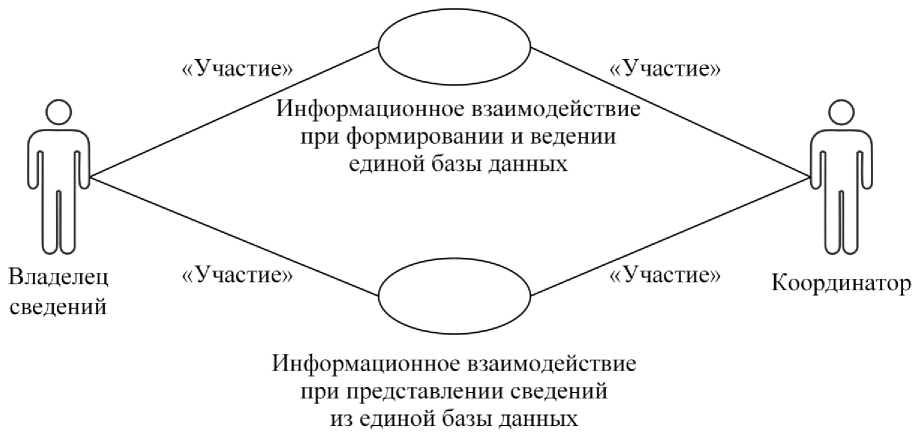
«Մասնակցություն»

Համակարգող

«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

Տեղեկությունների տիրապետող



Նկ. 1. Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կառուցվածք

8. Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցությունն իրագործվում է ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում: Ընդհանուր գործընթացի կառուցվածքը սահմանված է Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոններում:

9. Տեղեկատվական փոխգործակցությամբ սահմանվում է ընդհանուր գործընթացի այն տրանզակցիաների կատարման կարգը, որոնցից յուրաքանչյուրն ընդհանուր գործընթացի մասնակիցների միջեւ ընդհանուր գործընթացի տեղեկատվական օբյեկտի վիճակների սինքրոնացման նպատակով հաղորդագրությունների փոխանակում է։ Յուրաքանչյուր տեղեկատվական փոխգործակցության համար սահմանված են ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների եւ այդ գործառնություններին համապատասխանող տրանզակցիաների միջեւ փոխադարձ կապերը:

10. Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիա կատարելիս նախաձեռնողն իր կողմից իրականացվող գործառնության (սկզբնավորող գործառնության) շրջանակներում ռեսպոնդենտին է ուղարկում հաղորդագրություն-հարցում, որին ի պատասխան ռեսպոնդենտն իր կողմից իրականացվող գործառնության (ընդունող գործառնության) շրջանակներում կարող է ուղարկել կամ չուղարկել հաղորդագրություն-պատասխան՝ ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի ձեւանմուշից պայմանավորված։ Հաղորդագրության կազմում տվյալների կառուցվածքը պետք է համապատասխանի Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ հաստատված՝ «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելու համար օգտագործվող Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը (այսուհետ՝ Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրություն)։

11. Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաները կատարվում են ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների տրված պարամետրերին համապատասխան, ինչպես սահմանված է սույն կանոնակարգով։

V. Տեղեկատվական փոխգործակցությունն ընթացակարգերի   
խմբերի շրջանակներում

1. Տեղեկատվական փոխգործակցությունը տվյալների միասնական բազան ձեւավորելիս եւ վարելիս

12. Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների կատարման սխեման տվյալների միասնական բազան ձեւավորելիս եւ վարելիս ներկայացված է 2-րդ նկարում։ Ընդհանուր գործընթացի յուրաքանչյուր ընթացակարգի համար 2-րդ աղյուսակում բերված է ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների, տեղեկատվական օբյեկտների միջանկյալ եւ վերջնական վիճակների ու ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների միջեւ կապը։

:Համակարգող

։ Տեղեկություններ տիրապետող

[դեղամիջոցը շրջանառությունից հանելու մասին որոշումը ընդունվել է]

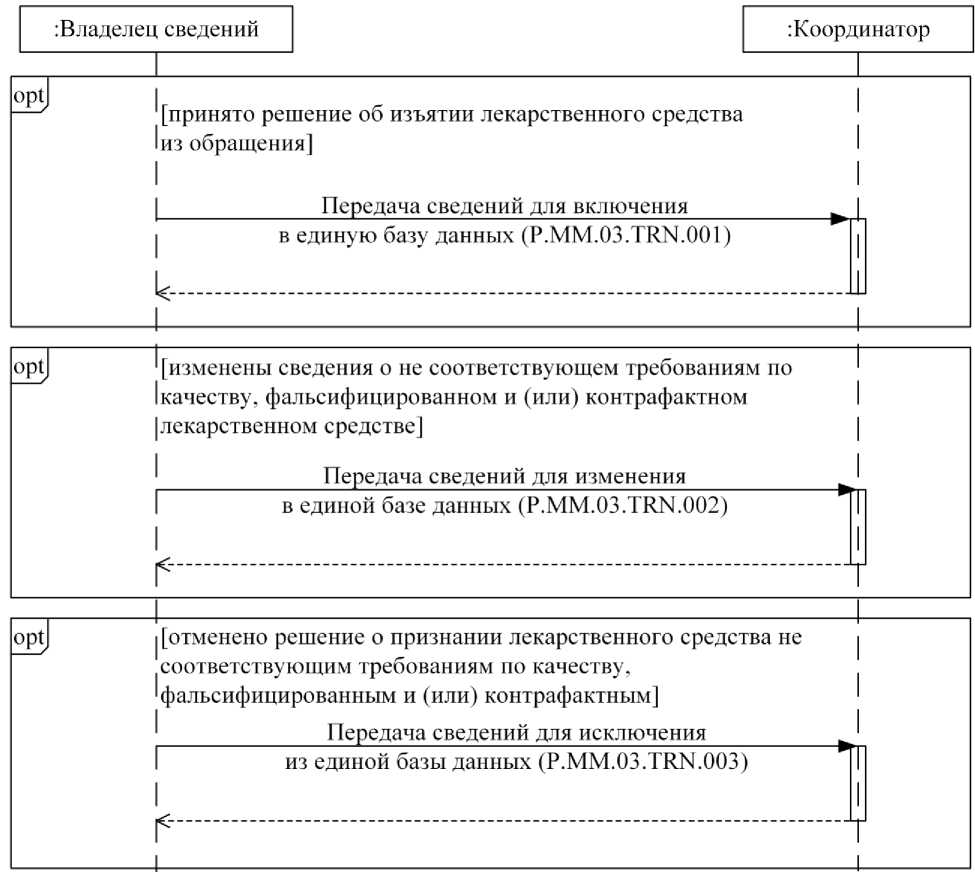
[որակի պահանջներին չհամապատասխանող, կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները փոփոխվել են]

Տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար տեղեկությունների փոխանցում (P.MM.03.TRN.001)

Տվյալների միասնական բազայում փոփոխության համար տեղեկությունների փոխանցում (P.MM.03.TRN.002)

[դեղամիջոցը որակի պահանջներին չհամապատասխանող, կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) ճանաչելու մասին որոշումը չեղարկվել է]

Տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար (P.MM.03.TRN.003)



Նկ. 2. Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների կատարման սխեման տվյալների միասնական բազան ձեւավորելիս եւ վարելիս

Աղյուսակ 2

Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների ցանկը՝ տվյալների միասնական բազան ձեւավորելիս եւ վարելիս

| Թիվը՝ ը/կ | Նախաձեռնողի կողմից կատարվող գործառնությունը | Ընդհանուր գործընթացի տեղեկատվական օբյեկտի միջանկյալ վիճակը | Ռեսպոնդենտի կողմից կատարվող գործառնությունը | Ընդհանուր գործընթացի տեղեկատվական օբյեկտի վերջնական վիճակը | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիան |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
| 1 | Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների ներառում (P.MM.03.PRC.001) | | | | |
| 1.1 | Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար (P.MM.03.OPR.001): Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունները ներառելու արդյունքների մասին ծանուցման ստացում (P.MM.03.OPR.003) | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). ներառելու համար տեղեկությունները փոխանցվել են | տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար (P.MM.03.OPR.002) | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). թարմացվել է | տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար տեղեկությունների փոխանցում (P.MM.03.TRN.001) |
| 2 | Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխում (P.MM.03.PRC.002) | | | | |
| 2.1 | Տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար տեղեկությունների ներկայացում (P.MM.03.OPR.005): Տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների փոփոխման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում (P.MM.03.OPR.007) | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). փոփոխության համար տեղեկությունները փոխանցվել են | տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխություններ կատարելու համար (P.MM.03.OPR.006) | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). թարմացվել է | տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխության համար (P.MM.03.TRN.002) |
| 3 | Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հանում (P.MM.03.PRC.003) | | | | |
| 3.1 | Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար (P.MM.03.OPR.009) Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայից հանելու արդյունքների մասին ծանուցման ստացում (P.MM.03.OPR.011) | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). հանելու համար տեղեկությունները փոխանցվել են | տվյալների միասնական բազայից հանելու համար տեղեկությունների ստացում եւ մշակում (P.MM.03.OPR.010) | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001).թարմացվել է | տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար (P.MM.03.TRN.003) |

2. Տեղեկատվական փոխգործակցություն տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկությունները ներկայացնելիս

13. Տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկություններ ներկայացնելիս ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների կատարման սխեման ներկայացված է 3-րդ նկարում։ Ընդհանուր գործընթացի յուրաքանչյուր ընթացակարգի համար 3-րդ աղյուսակում բերված է ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների, տեղեկատվական օբյեկտների միջանկյալ եւ վերջնական վիճակների ու ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների միջեւ կապը։

:Համակարգող

։ Տեղեկություններ տիրապետող

[տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունները հարցվել են]

[տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունները հարցվել են]

Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում (P.MM.03.TRN.004)

Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում (P.MM.03.TRN.005)

[տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունները հարցվել են]

Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում (P.MM.03.TRN.006)



Նկ. 3. Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների կատարման սխեման տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկությունները ներկայացնելիս

Աղյուսակ 3

Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների ցանկը՝ տվյալների միասնական բազայում պարունակվող տեղեկություններ ներկայացնելիս

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Թիվը՝ ը/կ | Նախաձեռնողի կողմից կատարվող գործառնությունը | Ընդհանուր գործընթացի տեղեկատվական օբյեկտի միջանկյալ վիճակը | Ռեսպոնդենտի կողմից կատարվող գործառնությունը | Ընդհանուր գործընթացի տեղեկատվական օբյեկտի վերջնական վիճակը | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիան |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
| 1 | Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում (P.MM.03.PRC.004) | | | | |
| 1.1 | Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցում (P.MM.03.OPR.013): Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի մասին տեղեկությունների ստացում եւ մշակում (P.MM.03.OPR.015) | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունները հարցվել են | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում (P.MM.03.OPR.014) | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունները ներկայացվել են | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում (P.MM.03.TRN.004) |
| 2 | Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում (P.MM.03.PRC.005) | | | | |
| 2.1 | Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցում (P.MM.03.OPR.016): Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում եւ մշակում (P.MM.03.OPR.018) | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). տեղեկությունները հարցվել են | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում (P.MM.03.OPR.017) | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). տեղեկությունները բացակայում են:  Տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). տեղեկությունները ներկայացվել են | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում  (P.MM.03.TRN.005) |
| 3 | Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում (P.MM.03.PRC.006) | | | | |
| 3.1 | Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների հարցում (P.MM.03.OPR.019): Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում եւ մշակում (P.MM.03.OPR.021) | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). փոփոխված տեղեկությունները հարցվել են | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում (P.MM.03.OPR.020) | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001).  փոփոխված տեղեկությունները բացակայում են։  Տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001).  փոփոխված տեղեկությունները ներկայացվել են | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում (P.MM.03.TRN.006) |

VI. Ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրությունների նկարագրությունը

14. Ընդհանուր գործընթացն իրագործելիս տեղեկատվական փոխգործակցության շրջանակներում փոխանցվող՝ ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրությունների ցանկը բերված է 4-րդ աղյուսակում։ Հաղորդագրության կազմում տվյալների կառուցվածքը պետք է համապատասխանի Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը։ Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրության մեջ համապատասխան կառուցվածքին հղումը սահմանվում է ըստ 4-րդ աղյուսակի 3-րդ վանդակի արժեքի:

Աղյուսակ 4

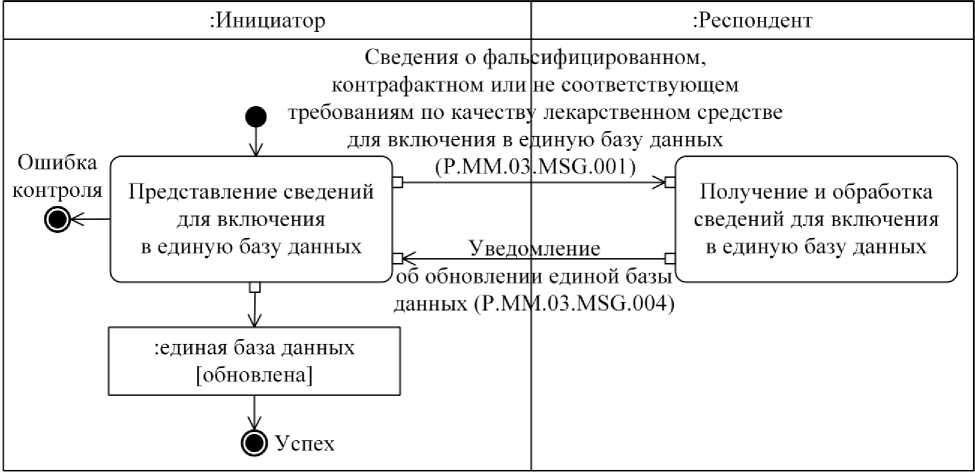
Ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրությունների ցանկը

| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.MSG.001 | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկություններ՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար | դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկություններ (R.HC.MM.03.001) |
| P.MM.03.MSG.002 | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկություններ՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար | դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկություններ (R.HC.MM.03.001) |
| Р.ММ.ОЗ .MSG.003 | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկություններ՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար | դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկություններ (R.HC.MM. 03.001) |
| Р.ММ.ОЗ .MSG.004 | տվյալների միասնական բազայի թարմացման մասին ծանուցում | մշակման արդյունքի մասին ծանուցում (R.006) |
| Р.ММ.ОЗ.MSG.005 | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցում | ընդհանուր ռեսուրսի արդիականացման վիճակ (R.007) |
| Р.ММ.ОЗ.MSG.006 | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկություններ | ընդհանուր ռեսուրսի արդիականացման վիճակ (R.007) |
| Р.ММ.ОЗ.MSG.007 | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցում | ընդհանուր ռեսուրսի արդիականացման վիճակ (R.007) |
| Р.ММ.ОЗ.MSG.008 | տվյալների միասնական բազայից տեղեկություններ | դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկություններ (R.HC.MM. 03.001) |
| Р.ММ.ОЗ.MSG.009 | տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցում | մշակման արդյունքի մասին ծանուցում (R.006) |
| Р.ММ.ОЗ.MSG.010 | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների հարցում | ընդհանուր ռեսուրսի արդիականացման վիճակ (R.007) |
| Р.ММ.ОЗ.MSG.011 | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկություններ | դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկություններ (R.HC.MM. 03.001) |
| Р.ММ.ОЗ.MSG.012 | տվյալների միասնական բազայում փոփոխված տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցում | մշակման արդյունքի մասին ծանուցում (R.006) |

VII. Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների նկարագրությունը

1. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունների փոխանցում՝   
տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար»   
տրանզակցիա (P.MM.03.TRN.001)

15. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար» տրանզակցիան (P.MM.03.TRN.001) կատարվում է համապատասխան տեղեկությունները նախաձեռնողի կողմից ռեսպոնդենտին փոխանցելու համար: Ընդհանուր գործընթացի նշված տրանզակցիայի կատարման սխեման ներկայացված է 4-րդ նկարում։ Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը բերված են 5-րդ աղյուսակում։



։Նախաձեռնող

։Ռեսպոնդենտ

Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար

Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար

։տվյալների միասնական բազա [թարմացվել է]

Հաջողված

Հսկողության սխալ

Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար (P.MM.03.MSG.001)

Տվյալների միասնական բազայի թարմացման մասին ծանուցումը (P.MM.03.MSG.004)

Նկ. 4. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար» տրանզակցիայի (P.MM.03.TRN.001) կատարման սխեմա

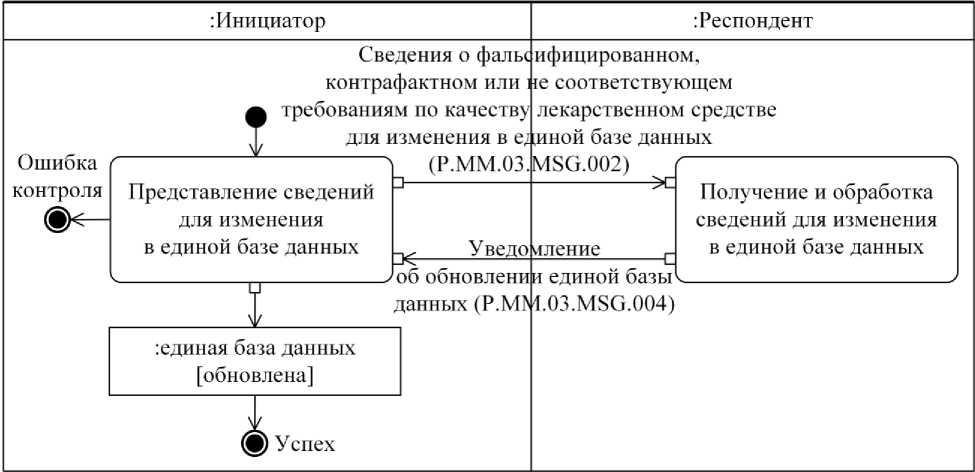
Աղյուսակ 5

Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար» տրանզակցիայի   
(P.MM.03.TRN.001) նկարագրությունը

| Թիվը՝ ը/կ | Պարտադիր տարրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.TRN.001 |
| 2 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի անվանումը | տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար |
| 3 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի ձեւանմուշը | հարցում/պատասխան |
| 4 | Սկզբնավորող դերը | նախաձեռնող |
| 5 | Սկզբնավորող գործառնությունը | տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար |
| 6 | Արձագանքող դերը | ռեսպոնդենտ |
| 7 | Ընդունող գործառնությունը | տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար |
| 8 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի կատարման արդյունքը | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). թարմացվել է |
| 9 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը՝ |  |
|  | ստացումը հաստատելու համար ժամանակը | – |
|  | մշակման համար ընդունումը հաստատելու ժամանակը | 20 րոպե |
|  | պատասխանին սպասելու ժամանակը | 4 ժամ |
|  | ավտորիզացման հատկանիշը | այո |
|  | կրկնությունների քանակը | 3 |
| 10 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունները՝ |  |
|  | սկզբնավորող հաղորդագրություն | կեղծված, կոնտրաֆակտ կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկություններ՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար (P.MM.03.MSG.001) |
|  | պատասխան հաղորդագրություն | տվյալների միասնական բազայի թարմացման մասին ծանուցում (P.MM.03.MSG.004) |
| 11 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունների պարամետրերը՝  ԷԹՍ-ի հատկանիշը | ոչ՝ P.MM.03.MSG.001-ի համար (բացառությամբ այն դեպքերի, երբ ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում տեղեկատվական փոխգործակցության իրականացման ժամանակ ԷԹՍ-ի կիրառումը նախատեսված է Հանձնաժողովի կոլեգիայի համապատասխան որոշմամբ) |
|  |  | ոչ՝ MM.03.MSG.004-ի համար |
|  | սխալ ԷԹՍ-ով էլեկտրոնային փաստաթղթի փոխանցում | – |

2. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար»   
տրանզակցիա (P.MM.03.TRN.002)

16. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար» տրանզակցիան (P.MM.03.TRN.002) կատարվում է համապատասխան տեղեկությունները նախաձեռնողի կողմից ռեսպոնդենտին փոխանցելու համար: Ընդհանուր գործընթացի նշված տրանզակցիայի կատարման սխեման ներկայացված է 5-րդ նկարում։ Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը բերված են 6-րդ աղյուսակում։



։Նախաձեռնող

։Ռեսպոնդենտ

Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար

Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար

։տվյալների միասնական բազա [թարմացվել է]

Հաջողված

Հսկողության սխալ

Տվյալների միասնական բազայի թարմացման մասին ծանուցումը (P.MM.03.MSG.004)

Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխության համար (P.MM.03.MSG.002)

Նկ. 5. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար» տրանզակցիայի (P.MM.03.TRN.002) կատարման սխեմա

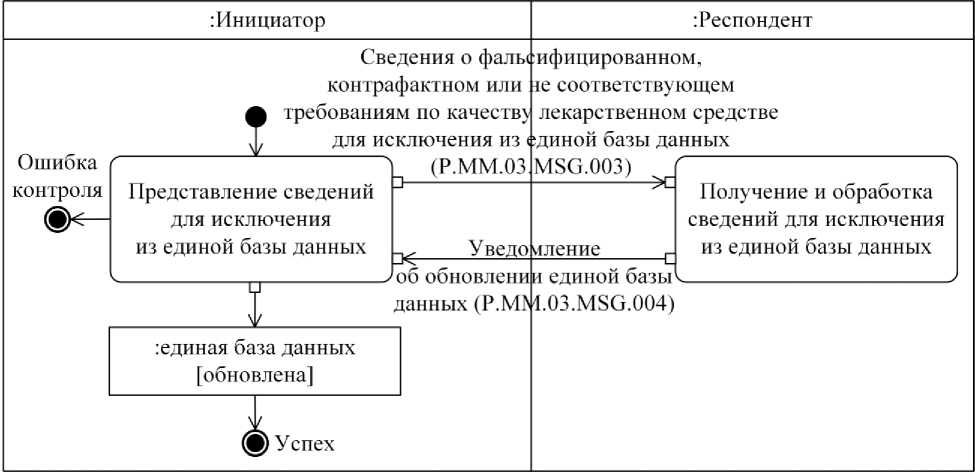
Աղյուսակ 6

Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար» տրանզակցիայի   
(P.MM.03.TRN.002) նկարագրությունը

| Թիվը՝  ը/կ | Պարտադիր տարրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.TRN.002 |
| 2 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի անվանումը | տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար |
| 3 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի ձեւանմուշը | հարցում/պատասխան |
| 4 | Սկզբնավորող դերը | նախաձեռնող |
| 5 | Սկզբնավորող գործառնությունը | տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար |
| 6 | Արձագանքող դերը | ռեսպոնդենտ |
| 7 | Ընդունող գործառնությունը | տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար |
| 8 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի կատարման արդյունքը | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). թարմացվել է |
| 9 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը՝ |  |
|  | ստացումը հաստատելու համար ժամանակը | – |
|  | մշակման համար ընդունումը հաստատելու ժամանակը | 20 րոպե |
|  | պատասխանին սպասելու ժամանակը | 4 ժամ |
|  | ավտորիզացման հատկանիշը | այո |
|  | կրկնությունների քանակը | 3 |
| 10 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունները՝ |  |
|  | սկզբնավորող հաղորդագրություն | Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկություններ՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար (P.MM.03.MSG.002) |
|  | պատասխան հաղորդագրություն | տվյալների միասնական բազայի թարմացման մասին ծանուցում (P.MM.03.MSG.004) |
| 11 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունների պարամետրերը՝ |  |
|  | ԷԹՍ-ի հատկանիշը | ոչ՝ P.MM.03.MSG.002-ի համար (բացառությամբ այն դեպքերի, երբ ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում տեղեկատվական փոխգործակցության իրականացման ժամանակ ԷԹՍ-ի կիրառումը նախատեսված է Հանձնաժողովի կոլեգիայի համապատասխան որոշմամբ) |
|  |  | ոչ՝ MM.03.MSG.004-ի համար |
|  | սխալ ԷԹՍ-ով էլեկտրոնային փաստաթղթի փոխանցում | – |

3. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար»   
տրանզակցիան (P.MM.03.TRN.003)

17. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար» տրանզակցիան (P.MM.03.TRN.003) կատարվում է համապատասխան տեղեկությունները նախաձեռնողի կողմից ռեսպոնդենտին փոխանցելու համար: Ընդհանուր գործընթացի նշված տրանզակցիայի կատարման սխեման ներկայացված է 6-րդ նկարում։ Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը բերված են 7-րդ աղյուսակում։



։Նախաձեռնող

։Ռեսպոնդենտ

Տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար

Տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար

։տվյալների միասնական բազա [թարմացվել է]

Հաջողված

Հսկողության սխալ

Տվյալների միասնական բազայի թարմացման մասին ծանուցումը (P.MM.03.MSG.004)

Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկությունները՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար (P.MM.03.MSG.003)

Նկ. 6. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար» տրանզակցիայի կատարման սխեմա (P.MM.03.TRN.003)

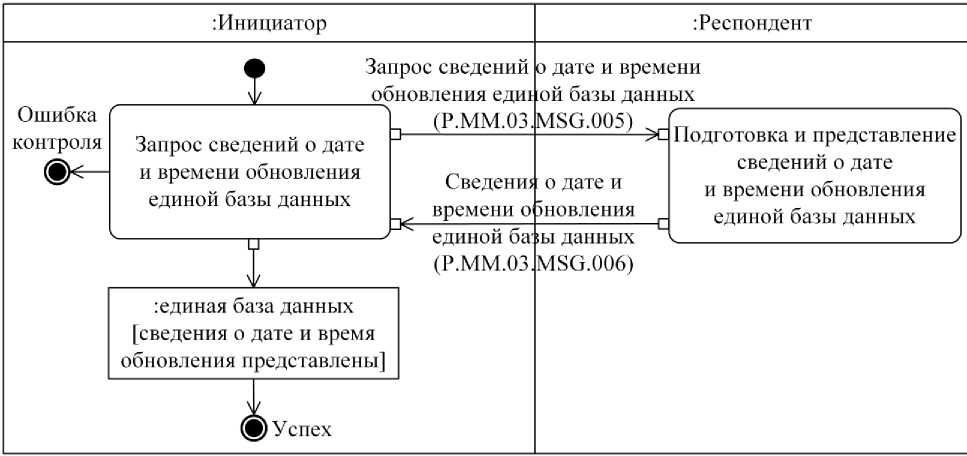
Աղյուսակ 7

Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար» տրանզակցիայի (P.MM.03.TRN.003) նկարագրությունը

| Թիվը՝  ը/կ | Պարտադիր տարրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.TRN.003 |
| 2 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի անվանումը | տեղեկությունների փոխանցում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար |
| 3 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի ձեւանմուշը | հարցում/պատասխան |
| 4 | Սկզբնավորող դերը | նախաձեռնող |
| 5 | Սկզբնավորող գործառնությունը | տեղեկությունների ներկայացում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար |
| 6 | Արձագանքող դերը | ռեսպոնդենտ |
| 7 | Ընդունող գործառնությունը | տեղեկությունների ստացում եւ մշակում՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար |
| 8 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի կատարման արդյունքը | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). թարմացվել է |
| 9 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը՝ |  |
|  | ստացումը հաստատելու համար ժամանակը | – |
|  | մշակման համար ընդունումը հաստատելու ժամանակը | 20 րոպե |
|  | պատասխանին սպասելու ժամանակը | 4 ժամ |
|  | ավտորիզացման հատկանիշը | այո |
|  | կրկնությունների քանակը | 3 |
| 10 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունները՝ |  |
|  | սկզբնավորող հաղորդագրություն | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկություններ՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար (P.MM.03.MSG.003) |
|  | պատասխան հաղորդագրություն | տվյալների միասնական բազայի թարմացման մասին ծանուցում (P.MM.03.MSG.004) |
| 11 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունների պարամետրերը՝  ԷԹՍ-ի հատկանիշը | ոչ՝ P.MM.03.MSG.003-ի համար (բացառությամբ այն դեպքերի, երբ ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում տեղեկատվական փոխգործակցության իրականացման ժամանակ ԷԹՍ-ի կիրառումը նախատեսված է Հանձնաժողովի կոլեգիայի համապատասխան որոշմամբ) |
|  |  | ոչ՝ MM.03.MSG.004-ի համար |
|  | սխալ ԷԹՍ-ով էլեկտրոնային փաստաթղթի փոխանցում | – |

4. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում» տրանզակցիան (P.MM.03.TRN.004)

18. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում» տրանզակցիան (P.MM.03.TRN.004) կատարվում է նախաձեռնողի հարցմամբ ռեսպոնդենտի կողմից համապատասխան տեղեկություններ ներկայացնելու համար։ Ընդհանուր գործընթացի նշված տրանզակցիայի կատարման սխեման ներկայացված է 7-րդ նկարում։ Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը բերված են 8-րդ աղյուսակում։



։Նախաձեռնող

։Ռեսպոնդենտ

Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցումը

Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի մասին տեղեկությունների նախապատրաստումը եւ ներկայացումը

։տվյալների միասնական բազա [թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունները ներկայացվել են]

Հաջողված

Հսկողության սխալ

Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունները (P.MM.03.MSG.006)

Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցում (P.MM.03.MSG.005)

Նկ. 7. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում» տրանզակցիայի (P.MM.03.TRN.004) կատարման սխեմա

Աղյուսակ 8

Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում» տրանզակցիայի (P.MM.03.TRN.004) նկարագրությունը

| Թիվը՝  ը/կ | Պարտադիր տարրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.TRN.004 |
| 2 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի անվանումը | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների ստացում |
| 3 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի ձեւանմուշը | հարցում/պատասխան |
| 4 | Սկզբնավորող դերը | նախաձեռնող |
| 5 | Սկզբնավորող գործառնությունը | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցում |
| 6 | Արձագանքող դերը | ռեսպոնդենտ |
| 7 | Ընդունող գործառնությունը | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում |
| 8 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի կատարման արդյունքը | տվյալների միասնական բազան (P.MM.03.BEN.001). թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունները ներկայացվել են |
| 9 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը՝ |  |
|  | ստացումը հաստատելու համար ժամանակը | – |
|  | մշակման համար ընդունումը հաստատելու ժամանակը | – |
|  | պատասխանին սպասելու ժամանակը | 4 ժամ |
|  | ավտորիզացման հատկանիշը | այո |
|  | կրկնությունների քանակը | 3 |
| 10 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունները՝ |  |
|  | սկզբնավորող  հաղորդագրություն | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկությունների հարցում (P.MM.03.MSG.005) |
|  | պատասխան հաղորդագրություն | տվյալների միասնական բազայի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի վերաբերյալ տեղեկություններ (P.MM.03.MSG.006) |
| 11 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունների պարամետրերը՝ |  |
|  | ԷԹՍ-ի հատկանիշը | ոչ |
|  | սխալ ԷԹՍ-ով էլեկտրոնային փաստաթղթի փոխանցում | – |

5. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում» տրանզակցիա (P.MM.03.TRN.005)

19. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում» տրանզակցիան (P.MM.03.TRN.005) կատարվում է նախաձեռնողի հարցմամբ ռեսպոնդենտի կողմից համապատասխան տեղեկություններ ներկայացնելու համար։ Ընդհանուր գործընթացի նշված տրանզակցիայի կատարման սխեման ներկայացված է 8-րդ նկարում։ Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը բերված են 9-րդ աղյուսակում։



։Նախաձեռնող

։Ռեսպոնդենտ

Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցում

Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում

։տվյալների միասնական բազա [տեղեկությունները բացակայում են]

Հաջողված

Հսկողության սխալ

տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունները (P.MM.03.MSG.008)

Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցում (P.MM.03.MSG.007)

Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցում (P.MM.03.MSG.009)

։տվյալների միասնական բազա [տեղեկությունները ներկայացվել են]

Հաջողված

Նկ. 8. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում» տրանզակցիայի (P.MM.03.TRN.005) կատարման սխեմա

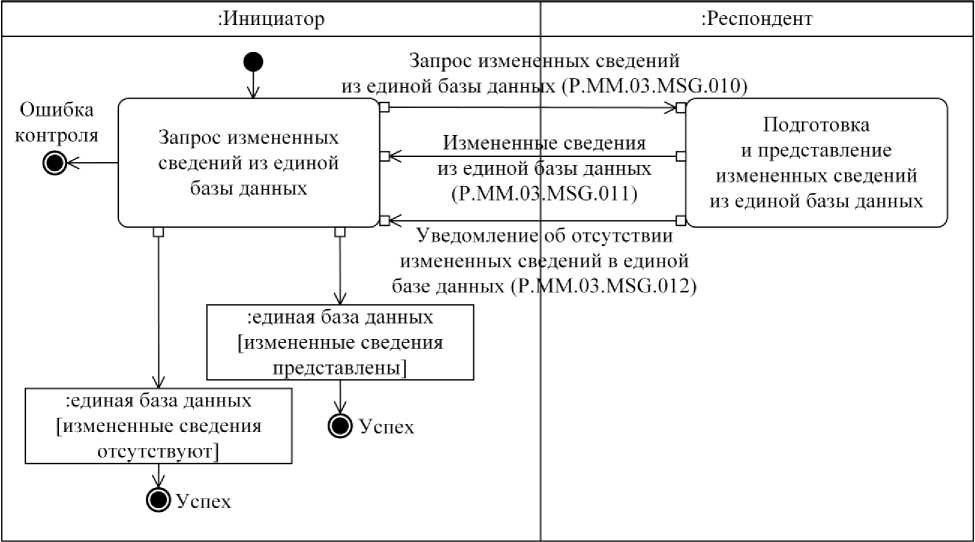
Աղյուսակ 9

Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում» տրանզակցիայի (P.MM.03.TRN.005) նկարագրությունը

| Թիվը՝  ը/կ | Պարտադիր տարրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.TRN.005 |
| 2 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի անվանումը | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում |
| 3 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի ձեւանմուշը | հարցում/պատասխան |
| 4 | Սկզբնավորող դերը | նախաձեռնող |
| 5 | Սկզբնավորող գործառնությունը | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցում |
| 6 | Արձագանքող դերը | ռեսպոնդենտ |
| 7 | Ընդունող գործառնությունը | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում |
| 8 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի կատարման արդյունքը | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). տեղեկությունները բացակայում են տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). տեղեկությունները ներկայացվել են |
| 9 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը՝ |  |
|  | ստացումը հաստատելու համար ժամանակը | – |
|  | մշակման համար ընդունումը հաստատելու ժամանակը | 20 րոպե |
|  | պատասխանին սպասելու ժամանակը | 4 ժամ |
|  | ավտորիզացման հատկանիշը | այո |
|  | կրկնությունների քանակը | 3 |
| 10 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունները՝ |  |
|  | սկզբնավորող | տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների հարցում |
|  | հաղորդագրություն | (P.MM.03.MSG.007) |
|  | պատասխան հաղորդագրություն | տվյալների միասնական բազայից տեղեկություններ (P.MM.03.MSG.008) տվյալների միասնական բազայում տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցում (P.MM.03.MSG.009) |
| 11 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունների պարամետրերը՝ |  |
|  | ԷԹՍ-ի հատկանիշը | ոչ |
|  | սխալ ԷԹՍ-ով էլեկտրոնային փաստաթղթի փոխանցում | – |

6. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում»   
տրանզակցիան (P.MM.03.TRN.006)

20. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում» տրանզակցիան (P.MM.03.TRN.006) կատարվում է նախաձեռնողի հարցմամբ ռեսպոնդենտի կողմից համապատասխան տեղեկություններ ներկայացնելու համար։ Ընդհանուր գործընթացի նշված տրանզակցիայի կատարման սխեման ներկայացված է 9-րդ նկարում։ Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը բերված են 10-րդ աղյուսակում։



։Նախաձեռնող

։Ռեսպոնդենտ

Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների հարցում

Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում

:տվյալների միասնական բազա [փոփոխված տեղեկությունները բացակայում են]

Հաջողված

Հսկողության սխալ

տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունները (P.MM.03.MSG.011)

Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների հարցումը (P.MM.03.MSG.010)

Տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցումը (P.MM.03.MSG.012)

տվյալների միասնական բազա [փոփոխված տեղեկությունները ներկայացվել են]

Հաջողված

Նկ. 9. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում» տրանզակցիայի (P.MM.03.TRN.006) կատարման սխեմա

Աղյուսակ 10

Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տվյալների միասնական բազայից տեղեկությունների ստացում» տրանզակցիայի (P.MM.03.TRN.006) նկարագրությունը

| Թիվը՝  ը/կ | Պարտադիր տարրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.TRN.006 |
| 2 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի անվանումը | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների ստացում |
| 3 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի ձեւանմուշը | հարցում/պատասխան |
| 4 | Սկզբնավորող դերը | նախաձեռնող |
| 5 | Սկզբնավորող գործառնությունը | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների հարցում |
| 6 | Արձագանքող դերը | ռեսպոնդենտ |
| 7 | Ընդունող գործառնությունը | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների նախապատրաստում եւ ներկայացում |
| 8 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի կատարման արդյունքը | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունները բացակայում են (P.MM.03.BEN.001)՝ փոփոխված տեղեկությունները ներկայացվել են |
| 9 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը՝ |  |
|  | ստացումը հաստատելու համար ժամանակը | – |
|  | մշակման համար ընդունումը հաստատելու ժամանակը | 20 րոպե |
|  | պատասխանին սպասելու ժամանակը | 4 ժամ |
|  | ավտորիզացման հատկանիշը | այո |
|  | կրկնությունների քանակը | 3 |
| 10 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունները՝ |  |
|  | սկզբնավորող  հաղորդագրություն | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկությունների հարցում (P.MM.03.MSG.010) |
|  | պատասխան հաղորդագրություն | տվյալների միասնական բազայից փոփոխված տեղեկություններ (P.MM.03.MSG.011) |
|  |  | տվյալների միասնական բազայում փոփոխված տեղեկությունների բացակայության մասին ծանուցում (P.MM.03.MSG.012) |
| 11 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունների պարամետրերը՝ |  |
|  | ԷԹՍ-ի հատկանիշը | ոչ |
|  | սխալ ԷԹՍ-ով էլեկտրոնային փաստաթղթի փոխանցում | – |

VIII. Գործողությունների կարգն արտակարգ իրավիճակներում

21. Ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում տեղեկատվական փոխգործակցության ժամանակ հնարավոր են այնպիսի արտակարգ իրավիճակներ, երբ տվյալների մշակումը չի կարող կատարվել սովորական ռեժիմով։ Արտակարգ իրավիճակներն առաջանում են տեխնիկական խափանումների, սպասման ժամանակը լրանալու եւ այլ դեպքերում: Արտակարգ իրավիճակի առաջացման պատճառների վերաբերյալ ընդհանուր գործընթացի մասնակցի կողմից մեկնաբանություններ ու այն կարգավորելու վերաբերյալ առաջարկություններ ստանալու համար նախատեսված է արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի աջակցության ծառայություն համապատասխան հարցում ուղարկելու հնարավորություն։ Արտակարգ իրավիճակի կարգավորման վերաբերյալ ընդհանուր առաջարկությունները բերված են 11-րդ աղյուսակում:

22. Անդամ պետության լիազորված մարմինն անցկացնում է էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը եւ սույն կանոնակարգի IX բաժնում նշված՝ հաղորդագրությունների հսկողությանը ներկայացվող պահանջներին այն հաղորդագրության համապատասխանության ստուգում, որի առնչությամբ ստացվել է սխալի մասին ծանուցումը: Նշված պահանջներին անհամապատասխանություն հայտնաբերելու դեպքում անդամ պետության լիազորված մարմինը ձեռնարկում է բոլոր անհրաժեշտ միջոցները՝ հայտնաբերված սխալը վերացնելու համար։ Անհամապատասխանություններ չհայտնաբերելու դեպքում անդամ պետության լիազորված մարմինն այդ արտակարգ իրավիճակի նկարագրությամբ հաղորդագրություն է ուղարկում արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի աջակցության ծառայություն։

Աղյուսակ 11

Գործողություններն արտակարգ իրավիճակներում

| Արտակարգ իրավիճակի ծածկագիրը | Արտակարգ իրավիճակի նկարագրությունը | Արտակարգ իրավիճակի պատճառները | Արտակարգ իրավիճակի առաջացման դեպքում գործողությունների նկարագրությունը |
| --- | --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| P.EXC.002 | ընդհանուր գործընթացի երկկողմ տրանզակցիայի նախաձեռնողը կրկնությունների համաձայնեցված քանակը լրանալուց հետո հաղորդագրություն-պատասխան չի ստացել | տրանսպորտային համակարգում տեխնիկական խափանումները կամ ծրագրային ապահովման համակարգային սխալը | անհրաժեշտ է հարցում ուղարկել ազգային հատվածի տեխնիկական աջակցության այն ծառայություն, որտեղ ձեւավորվել է հաղորդագրությունը |
| P.EXC.004 | ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի նախաձեռնողը սխալի մասին ծանուցում է ստացել | տեղեկատուներն ու դասակարգիչները չեն սինքրոնացվել կամ էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) XML սխեմաները չեն թարմացվել | անհրաժեշտ է, որպեսզի ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիան նախաձեռնողի կողմից սինքրոնացվեն օգտագործվող տեղեկատուներն ու դասակարգիչները կամ թարմացվեն էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) XML սխեմաները։  Եթե տեղեկատուներն ու դասակարգիչները սինքրոնացվել են, էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) XML սխեմաները թարմացվել են,  ապա անհրաժեշտ է հարցում ուղարկել ընդունող մասնակցի աջակցման ծառայություն |

IX. Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների լրացմանը ներկայացվող պահանջները

23. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկություններ՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար» (P.MM.03.MSG.001) հաղորդագրությամբ փոխանցվող «Դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկություններ» (R.HC.MM.03.001) էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) վավերապայմանների լրացմանը ներկայացվող պահանջները բերված են 12-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 12

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկություններ՝ տվյալների միասնական բազայում ներառելու համար» (P.MM.03.MSG.001) հաղորդագրությամբ փոխանցվող «Դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկություններ» (R.HC.MM.03.001) էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) վավերապայմանների լրացմանը ներկայացվող պահանջները

| Պահանջի ծածկագիրը | Պահանջի ձեւակերպումը |
| --- | --- |
| 1 | էլեկտրոնային հաղորդագրությունում լրացվում է 1 վավերապայման՝ «Դեղամիջոցի որակի հսկողության մասին տեղեկություններ» (hccdo:DrugMonitoringItemDetails) |
| 2 | «Ընդհանուր ռեսուրսի գրառման տեխնոլոգիական բնութագրեր» (ccdo:ResourceItemStatusDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Մեկնարկի ամսաթիվը եւ ժամը» (csdo:StartDateTime) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է |
| 3 | «Ընդհանուր ռեսուրսի գրառման տեխնոլոգիական բնութագրեր» (ccdo:ResourceItemStatusDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Ավարտի ամսաթիվը եւ ժամը» (csdo:EndDateTime) վավերապայմանը չի լրացվում |
| 4 | տվյալների միասնական բազան չպետք է պարունակի «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode), «Այն դեղամիջոցների մասին տվյալների միասնական բազայի ենթաբաժնի ծածկագիրը, որոնց նկատմամբ շրջանառությունից հանելու մասին որոշում է ընդունվել» (hcsdo:StatusLowQualityCode), «Դեղապատրաստուկի առեւտրային անվանումը» (hcsdo:DrugTradeName), «Դեղամիջոցի անվանման մասին տեղեկություններ» (hccdo:DrugNameDetails), «Պաշտոնական փաստաթուղթ» (hccdo:OfficialDocDetails) վավերապայմանների միեւնույն արժեքներով՝ նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին տեղեկություններ, որոնցում «Ընդհանուր ռեսուրսի գրառման տեխնոլոգիական բնութագրեր» (ccdo:ResourceItemStatusDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Ավարտի ամսաթիվը եւ ժամը» (csdo:EndDateTime) վավերապայմանը լրացված չէ |
| 5 | «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode) բարդ վավերապայմանի կազմում «տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» (codeListId ատրիբուտ) ատրիբուտի արժեքը պետք է պարունակի Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնների VII բաժնում նշված՝ աշխարհի երկրների դասակարգչի ծածկագրային նշագիրը |
| 6 | «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode) վավերապայմանի արժեքը պետք է համապատասխանի երկրի ծածկագրին՝ ըստ աշխարհի երկրների դասակարգչի, որը պարունակում է աշխարհի երկրների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը՝ ISO 3166-1 ստանդարտին համապատասխան |
| 7 | եթե «Դեղամիջոցի անվանման մասին տեղեկություններ» (hccdo:DrugNameDetails) բարդ վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում պետք է լրացված լինի «Դեղամիջոցի անվանման ծածկագիրը» (hcsdo:DrugCode) կամ «Դեղամիջոցի անվանումը» (hcsdo:DrugName) վավերապայմանը |
| 8 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի մասին տեղեկություններ»(hccdo:ActiveSubstanceDetails) վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում պետք է լրացված լինի «Ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի ծածկագիրը» (hcsdo:ActiveSubstanceCode) կամ «Ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի անվանումը» (hcsdo: ActiveSubstanceName) վավերապայմանը |
| 9 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի մասին տեղեկություններ» (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails) վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում պետք է լրացված լինի «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի ծածկագիրը» (hcsdo:AuxiliarySubstanceCode) կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի անվանումը» (hcsdo:AuxiliarySubstanceName) վավերապայմանը |
| 10 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի մասին տեղեկություններ» (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails) վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում պետք է լրացված լինի «Օժանդակ նյութի գործառութային նշանակության ծածկագիրը» (hcsdo:FunctionalPurposeCode) կամ «Օժանդակ նյութի գործառութային նշանակության անվանումը» (hcsdo:AuxiliarySubstanceName) վավերապայմանը |
| 11 | եթե «Դեղաչափի «կոնցենտրացիայի» մեծության տեսակի ծածկագիրը» (SubstanceMeasureTypeCode ատրիբուտ) վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա արժեքը պետք է համապատասխանի հետեւյալ արժեքներից մեկին՝  01՝ նշված է դեղաչափի կոնկրետ մեծությունը.  02՝ դեղաչափի մեծությունը փոքր կամ հավասար է նշված արժեքին.  03՝ դեղաչափի մեծությունը մեծ կամ հավասար է նշված արժեքին.  04՝ դեղաչափի մեծությունը փոքր է նշված արժեքից.  05՝ դեղաչափի մեծությունը մեծ է նշված արժեքից |
| 12 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության արտահայտման միավորի մասին տեղեկություններ» (hccdo:DosageUnitDetails) վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում պետք է լրացված լինի «Դեղապատրաստուկի բաղադրության արտահայտման միավորի տեսակի ծածկագիրը» (hcsdo:DosageUnitKindCode) կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության արտահայտման միավորի տեսակի անվանումը» (hcsdo:DosageUnitKindName) վավերապայմանը |
| 13 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության արտահայտման միավորի տեսակի ծածկագիրը» (hcsdo:DosageUnitKindCode) վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա արժեքը պետք է համապատասխանի հետեւյալ արժեքներից մեկին՝  01՝ դեղաչափը նշված է դեղաձեւի միավորի հաշվարկով.  02՝ դեղաչափը նշված է դոզավորման միավորի հաշվարկով.  03՝ դեղաչափը նշված է զանգվածի միավորի հաշվարկով.  04՝ դեղաչափը նշված է ծավալի միավորի հաշվարկով.  05՝ դեղաչափը նշված է առաջնային փաթեթավորմամբ դեղամիջոցի ընդհանուր քանակի հաշվարկով.  06՝ դեղաչափը նշված է լուծվելուց հետո ծավալի միավորի հաշվարկով.  07՝ դեղաչափը նշված է նոսրացվելուց առաջ ծավալի միավորի հաշվարկով.  08՝ դեղաչափը նշված է ժամանակի միավորի հաշվարկով.  09՝ դեղաչափը նշված է դոզավորման միավորի հետ համընկնող՝ դեղաձեւի միավորի հաշվարկով |
| 14 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի ծածկագիրը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) վավերապայմանի կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի անվանումը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «ազդող նյութ» արժեքին, ապա «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բաղադրիչի մասին տեղեկություններ» (hccdo:SubstanceDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում պետք է լրացված լինի «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի մասին տեղեկություններ» (hccdo:ActiveSubstanceDetails) վավերապայմանը |
| 15 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի ծածկագիրը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) վավերապայմանի կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի անվանումը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «ազդող նյութ» արժեքին, ապա «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բաղադրիչի մասին տեղեկություններ» (hccdo:SubstanceDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի մասին տեղեկություններ» (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails) եւ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ռեագենտի անվանումը» (hcsdo:ReagentName) վավերապայմանները չեն լրացվում |
| 16 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի ծածկագիրը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) վավերապայմանի կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի անվանումը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «օժանդակ նյութը» արժեքին, ապա «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բաղադրիչի մասին տեղեկությունները» (hccdo:SubstanceDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում պետք է լրացված լինի «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի մասին տեղեկություններ» (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails) վավերապայմանը |
| 17 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի ծածկագիրը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) վավերապայմանի կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի անվանումը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «օժանդակ նյութը» արժեքին, ապա «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բաղադրիչի մասին տեղեկություններ» (hccdo:SubstanceDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի մասին տեղեկություններ»(hccdo:ActiveSubstanceDetails) եւ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ռեագենտի անվանումը» (hcsdo:ReagentName) վավերապայմանները չեն լրացվում |
| 18 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի ծածկագիրը»  (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) վավերապայմանի կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի անվանումը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «ռեագենտ» արժեքին, ապա «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բաղադրիչի մասին տեղեկությունները» (hccdo:SubstanceDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում պետք է լրացված լինի «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ռեագենտի անվանումը» (hcsdo:ReagentName) վավերապայմանը |
| 19 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի ծածկագիրը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) վավերապայմանի կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի անվանումը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «ռեագենտ» արժեքին, ապա «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բաղադրիչի մասին տեղեկություններ» (hccdo:SubstanceDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի մասին տեղեկություններ»(hccdo:ActiveSubstanceDetails) եւ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի մասին տեղեկություններ» (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails) վավերապայմանները չեն լրացվում |
| 20 | եթե «Այն դեղամիջոցների մասին տվյալների միասնական բազայի ենթաբաժնի ծածկագիրը, որոնց նկատմամբ շրջանառությունից հանելու մասին որոշում է ընդունվել» (hcsdo:StatusLowQualityCode) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «որակի պահանջներին չհամապատասխանող» արժեքին, ապա «Որակի վերաբերյալ նորմատիվ փաստաթղթի այն ցուցանիշի մասին տեղեկությունները, որի մասով անհամապատասխանություններ են հայտնաբերվել» (hccdo:LowQualityDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում, «Որակի անհամապատասխանության ցուցանիշի ծածկագիրը» (hcsdo:LowQualityCode) վավերապայմանը եւ (կամ) «Որակի անհամապատասխանության ցուցանիշի անվանումը» (hccdo:FalsificationSignDetails) վավերապայմանը չեն լրացվում |
| 21 | եթե «Այն դեղամիջոցների մասին տվյալների միասնական բազայի ենթաբաժնի ծածկագիրը, որոնց նկատմամբ շրջանառությունից հանելու մասին որոշում է ընդունվել» (hcsdo:StatusLowQualityCode) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «նմանակված (կոնտրաֆակտ)» կամ «կեղծված» արժեքին, ապա «Դեղապատրաստուկի կեղծված լինելու եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) ծագման հատկանիշի մասին տեղեկությունները»  (hccdo:FalsificationSignDetails) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է, ընդ որում` «Որակի վերաբերյալ նորմատիվ փաստաթղթի այն ցուցանիշի մասին տեղեկությունները, որի մասով անհամապատասխանություններ են հայտնաբերվել» (hccdo:LowQualityDetails) վավերապայմանը չի լրացվում |
| 22 | «Դեղամիջոցի որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկություններ» (hccdo:DrugMonitoringDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում պետք է լրացված լինի «Դեղապատրաստուկի առեւտրային անվանումը» (hcsdo:DrugTradeName) վավերապայմանը կամ «Դեղամիջոցի անվանման մասին տեղեկություններ» (hccdo:DrugNameDetails) վավերապայմանը |
| 23 | «Արտադրողի մասին տեղեկություններ» (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderDetailsV2) բարդ վավերապայմանի կազմում «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode) վավերապայմանը պետք է լրացված լինի |
| 24 | «Արտադրողի մասին տեղեկություններ» բարդ վավերապայմանի (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderDetailsV2) կազմում «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode) վավերապայմանի արժեքը պետք է համապատասխանի երկրի ծածկագրին՝ ըստ աշխարհի երկրների դասակարգչի, որը պարունակում է աշխարհի երկրների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը՝ ISO 3166-1 ստանդարտին համապատասխան |
| 25 | «Արտադրողի մասին տեղեկություններ» (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderDetailsV2) բարդ վավերապայմանի կազմի մեջ մտնող «Երկրի ծածկագիրը» բարդ վավերապայմանի (csdo:UnifiedCountryCode) կազմում «տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» (codeListId ատրիբուտ) ատրիբուտի արժեքը պետք է պարունակի Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնների VII բաժնում նշված՝ աշխարհի երկրների դասակարգչի ծածկագրային նշագիրը |
| 26 | «Արտադրողի մասին տեղեկություններ» (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderDetailsV2) բարդ վավերապայմանի կազմում պետք է լրացված լինի «Տնտեսավարող սուբյեկտի անվանումը» (csdo:BusinessEntityName) վավերապայմանը եւ (կամ) «Տնտեսավարող սուբյեկտի կրճատ անվանումը» (csdo:BusinessEntityBriefName) վավերապայմանը |
| 27 | եթե «Գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ (հայտատուի) մասին տեղեկություններ» (hccdo:RegistrationCertificateHolderDetails) բարդ վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է |
| 28 | եթե «Գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ (հայտատուի) մասին տեղեկություններ» (hccdo:RegistrationCertificateHolderDetails) բարդ վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում «Երկրի ծածկագիրը» վավերապայմանի (csdo:UnifiedCountryCode) արժեքը պետք է համապատասխանի երկրի ծածկագրին՝ ըստ աշխարհի երկրների դասակարգչի, որը պարունակում է աշխարհի երկրների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը՝ ISO 3166-1 ստանդարտին համապատասխան |
| 29 | եթե «Գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ (հայտատուի) մասին տեղեկություններ» (hccdo:RegistrationCertificateHolderDetails) բարդ վավերապայմանը լրացված է, ապա «Գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ (հայտատուի) մասին տեղեկությունները» բարդ վավերապայմանի (hccdo:RegistrationCertificateHolderDetails) կազմի մեջ մտնող «Երկրի ծածկագիրը» բարդ վավերապայմանի (csdo:UnifiedCountryCode) կազմում «տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» (codeListId ատրիբուտ) ատրիբուտի արժեքը պետք է պարունակի Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնների VII բաժնում նշված՝ աշխարհի երկրների դասակարգչի ծածկագրային նշագիրը |
| 30 | եթե «Դիստրիբյուտորի (մատակարարի) մասին տեղեկություններ» (hccdo:DistributorDetails) բարդ վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է |
| 31 | եթե «Դիստրիբյուտորի (մատակարարի) մասին տեղեկություններ» (hccdo:DistributorDetails) բարդ վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում առկա «Երկրի ծածկագիրը» վավերապայմանի (csdo:UnifiedCountryCode) արժեքը պետք է համապատասխանի երկրի ծածկագրին՝ ըստ աշխարհի երկրների դասակարգչի, որը պարունակում է աշխարհի երկրների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը՝ ISO 3166-1 ստանդարտին համապատասխան |
| 32 | եթե «Դիստրիբյուտորի (մատակարարի) մասին տեղեկություններ» (hccdo:DistributorDetails) բարդ վավերապայմանը լրացված է, ապա «Դիստրիբյուտորի (մատակարարի) մասին տեղեկություններ» (hccdo:DistributorDetails) բարդ վավերապայմանի կազմի մեջ մտնող «Երկրի ծածկագիրը» բարդ վավերապայմանի (csdo:UnifiedCountryCode) կազմում «տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» (codeListId ատրիբուտ) ատրիբուտի արժեքը պետք է պարունակի Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնների VII բաժնում նշված՝ աշխարհի երկրների դասակարգչի ծածկագրային նշագիրը |
| 33 | եթե «Ապրանքի քանակը» (csdo:UnifiedCommodityMeasure) վավերապայմանը, «Վատորակ, կեղծված կամ նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի հայտնաբերված փաթեթվածքների քանակը» (hcsdo:CounterfeitPackageQuantity) վավերապայմանը լրացված են, ապա դրանց կազմում առկա «չափման միավորը» վավերապայմանը (measurementUnitCode ատրիբուտ) պետք է համապատասխանի Միացյալ ազգերի կազմակերպության չափման միավորների դասակարգչում առկա չափման միավորի ծածկագրին: |
| 34 | եթե «Դեղաչափ (կոնցենտրացիա)» (hcsdo:SubstanceMeasure) վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում «դեղաչափի եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի ծածկագիրը» (Substance MeasureCode ատրիբուտ) վավերապայմանը եւ (կամ) «դեղաչափի եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի անվանումը» (SubstanceMeasureName ատրիբուտ) վավերապայմանը պետք է լրացված լինի |
| 35 | «դեղաչափի եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի ծածկագիրը» (SubstanceMeasureCode ատրիբուտ) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «այլ» արժեքին, ապա «դեղաչափի եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի անվանումը» (SubstanceMeasureName ատրիբուտ) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է |
| 36 | «Դեղապատրաստուկի փաթեթավորված միավորի մասին տեղեկություններ» բարդ վավերապայմանի (hccdo:PackageDetails) կազմում «Դեղամիջոցի առաջնային փաթեթվածքի տեսակի ծածկագիրը» (hcsdo:DrugPackageKindCode) կամ «Դեղամիջոցի առաջնային փաթեթվածքի տեսակի անվանումը» (hcsdo:DrugPackageKindName) վավերապայմանը պետք է լրացված լինի |
| 37 | եթե «Դեղամիջոցի առաջնային փաթեթվածքի տեսակի ծածկագիրը» (hcsdo:DrugPackageKindCode) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «այլ» արժեքին, ապա «Դեղամիջոցի առաջնային փաթեթվածքի տեսակի անվանումը» (hcsdo:DrugPackageKindName) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է |
| 38 | «Դեղապատրաստուկի փաթեթավորված միավորի մասին տեղեկությունները» (hccdo:PackageDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում պետք է լրացված լինի «Դեղամիջոցի երկրորդային (սպառողական) փաթեթվածքի տեսակի ծածկագիրը» (hcsdo:DrugSecondaryPackageKindCode) կամ «Դեղամիջոցի երկրորդային (սպառողական) փաթեթվածքի տեսակի անվանումը» (hcsdo:DrugSecondaryPackageKindName) վավերապայմանը |
| 39 | եթե «Դեղամիջոցի փաթեթվածքում առկա կոմպլեկտավորող տարրի մասին տեղեկությունները» (hccdo:ComponentDetails) վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում պետք է լրացված լինի«Կոմպլեկտավորող տարրի ծածկագիրը» (hcsdo:ComponentCode) եւ (կամ) «Կոմպլեկտավորող տարրի անվանումը» (hcsdo:ComponentName) վավերապայմանը |
| 40 | «Քանակը փաթեթվածքում» (hcsdo:PackageMeasure) վավերապայմանի կազմում «չափման միավորը» (measurementUnitCode ատրիբուտ) վավերապայմանի արժեքը պետք է համապատասխանի նույն վավերապայմանի կազմում «դասակարգչի նույնականացուցիչը» (measurementUnitCodeListId ատրիբուտ) արժեքով սահմանված չափման միավորների դասակարգչում առկա չափման միավորի ծածկագրին |
| 41 | «Քանակը փաթեթվածքում» (hcsdo:PackageMeasure) վավերապայմանի կազմում «չափման միավորը» (measurementUnitCode ատրիբուտ) վավերապայմանի արժեքը պետք է համապատասխանի ՄԱԿ-ի չափման միավորների դասակարգչի ծածկագրին |
| 42 | եթե «Կոմպլեկտավորող տարրի ծածկագիրը» (hcsdo:ComponentCode) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «այլ» արժեքին, ապա «Կոմպլեկտավորող տարրի անվանումը» (hcsdo:ComponentName) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է |
| 43 | «Կեղծված կամ նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի հատկանիշի իլյուստրացիա» (hcsdo:FalsificationSignPicture) բարդ վավերապայմանի կազմում «տվյալների ձեւաչափի ծածկագիրը» (mediaTypeCode ատրիբուտ) վավերապայմանի արժեքը կարող է ընդունել հետեւյալ արժեքները՝ «application/pdf»՝ տվյալների PDF ձեւաչափ «image/tiff»՝ տվյալների TIFF ձեւաչափ «image/png»՝ տվյալների PNG ձեւաչափ «image/jpeg»՝ տվյալների JPEG ձեւաչափ |
| 44 | եթե «Վերահսկվող կազմակերպության տեսակի ծածկագիրը» (hcsdo:OrganizationRestrictionKindCode) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «այլ» արժեքին, ապա «Վերահսկվող կազմակերպության տեսակի անվանումը» (hcsdo:OrganizationRestrictionKindName) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է |
| 45 | եթե «Վերահսկվող կազմակերպության տեսակի ծածկագիրը» (hcsdo:OrganizationRestrictionKindCode) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «մաքսային մարմին» արժեքին, ապա «Անդամ պետության լիազորված մարմնի անվանումը» (csdo:AuthorityName) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է |
| 46 | եթե «Որակի անհամապատասխանության ցուցանիշի ծածկագիրը» (hcsdo:LowQualityCode) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «այլ» արժեքին, ապա «Որակի անհամապատասխանության ցուցանիշի անվանումը» (hcsdo:LowQualityName) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է |
| 47 | «Պաշտոնական փաստաթուղթը» (hccdo:OfficialDocDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Փաստաթղթի ամսաթիվը» (csdo:DocCreationDate) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է |

24. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկություններ՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար» հաղորդագրությամբ (P.MM.03.MSG.002) փոխանցվող «Դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.001) էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) վավերապայմանների լրացմանը ներկայացվող պահանջները բերված են 13-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 13

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկություններ՝ տվյալների միասնական բազայում փոփոխելու համար» հաղորդագրությամբ (P.MM.03.MSG.002) փոխանցվող «Դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.001) էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) վավերապայմանների լրացմանը ներկայացվող պահանջները

| Պահանջի ծածկագիրը | Պահանջի ձեւակերպումը | |
| --- | --- | --- |
| 1 | էլեկտրոնային հաղորդագրության մեջ լրացվում է 1 վավերապայման՝ «Դեղամիջոցի որակի հսկողության մասին տեղեկությունները» (hccdo:DrugMonitoringItemDetails) | |
| 2 | «Ընդհանուր ռեսուրսի գրառման տեխնոլոգիական բնութագրերը» (ccdo:ResourceItemStatusDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Մեկնարկի ամսաթիվը եւ ժամը» (csdo:StartDateTime) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է | |
| 3 | «Ընդհանուր ռեսուրսի գրառման տեխնոլոգիական բնութագրերը» (ccdo:ResourceItemStatusDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Ավարտի ամսաթիվը եւ ժամը» (csdo:EndDateTime) վավերապայմանը չի լրացվում | |
| 4 | տվյալների միասնական բազան չպետք է պարունակի «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode), «Այն դեղամիջոցների մասին տվյալների միասնական բազայի ենթաբաժնի ծածկագիրը, որոնց նկատմամբ շրջանառությունից հանելու մասին որոշում է ընդունվել» (hcsdo:StatusLowQualityCode), «Դեղապատրաստուկի առեւտրային անվանումը» (hcsdo:DrugTradeName), «Դեղամիջոցի անվանման մասին տեղեկություններ» (hccdo:DrugNameDetails), «Պաշտոնական փաստաթուղթը» (hccdo:OfficialDocDetails) վավերապայմանների միեւնույն արժեքներով՝ նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների մասին տեղեկություններ, որոնցում «Ընդհանուր ռեսուրսի գրառման տեխնոլոգիական բնութագրերը» (ccdo:ResourceItemStatusDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Ավարտի ամսաթիվը եւ ժամը» (csdo:EndDateTime) վավերապայմանը լրացված չէ | |
| 5 | «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode) բարդ վավերապայմանի կազմում «տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» (codeListId ատրիբուտ) ատրիբուտի արժեքը պետք է պարունակի Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնների VII բաժնում նշված՝ աշխարհի երկրների դասակարգչի ծածկագրային նշագիրը | |
| 6 | «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode) վավերապայմանի արժեքը պետք է համապատասխանի երկրի ծածկագրին՝ ըստ աշխարհի երկրների դասակարգչի, որը պարունակում է աշխարհի երկրների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը՝ ISO 3166-1 ստանդարտին համապատասխան | |
| 7 | եթե «Դեղամիջոցի անվանման մասին տեղեկությունները» (hccdo:DrugNameDetails) բարդ վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում «Դեղամիջոցի անվանման ծածկագիրը» (hcsdo:DrugCode) կամ «Դեղամիջոցի անվանումը» (hcsdo:DrugName) վավերապայմանը պետք է լրացված լինի | |
| 8 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի մասին տեղեկությունները»(hccdo:ActiveSubstanceDetails) վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում պետք է լրացված լինի «Ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի ծածկագիրը» (hcsdo:ActiveSubstanceCode) կամ «Ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի անվանումը»  (hcsdo: ActiveSubstanceName) վավերապայմանը | |
| 9 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի մասին տեղեկությունները» (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails) վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում պետք է լրացված լինի «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի ծածկագիրը» (hcsdo:AuxiliarySubstanceCode) կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի անվանումը» (hcsdo:AuxiliarySubstanceName) վավերապայմանը | |
| 10 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ օժանդակ նյութի մասին տեղեկությունները» (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails) վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում «Օժանդակ նյութի գործառութային նշանակության ծածկագիրը» (hcsdo:FunctionalPurposeCode) կամ «Օժանդակ նյութի գործառութային նշանակության անվանումը» (hcsdo:AuxiliarySubstanceName) վավերապայմանը պետք է լրացված լինի | |
| 11 | եթե «Դեղաչափի «կոնցենտրացիայի» մեծության տեսակի ծածկագիրը» վավերապայմանը  (SubstanceMeasureTypeCode ատրիբուտ) լրացված է, ապա դրա արժեքը պետք է համապատասխանի հետեւյալ արժեքներից մեկին՝  01՝ նշված է դեղաչափի կոնկրետ մեծությունը;  02՝ դեղաչափի մեծությունը փոքր կամ հավասար է նշված արժեքին.  03՝ դեղաչափի մեծությունը մեծ կամ հավասար է նշված արժեքին.  04՝ դեղաչափի մեծությունը փոքր է նշված արժեքից.  05՝ դեղաչափի մեծությունը մեծ է նշված արժեքից | |
| 12 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության արտահայտման միավորի մասին տեղեկությունները» (hccdo:DosageUnitDetails) վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում «Դեղապատրաստուկի բաղադրության արտահայտման միավորի տեսակի ծածկագիրը» (hcsdo:DosageUnitKindCode) կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության արտահայտման միավորի տեսակի անվանումը» (hcsdo:DosageUnitKindName) վավերապայմանը պետք է լրացված լինի | |
| 13 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության արտահայտման միավորի տեսակի ծածկագիրը» (hcsdo:DosageUnitKindCode) վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա արժեքը պետք է համապատասխանի հետեւյալ արժեքներից մեկին՝  01՝ դեղաչափը նշված է դեղաձեւի միավորի հաշվարկով.  02՝ դեղաչափը նշված է դոզավորման միավորի հաշվարկով.  03՝ դեղաչափը նշված է զանգվածի միավորի հաշվարկով.  04 ՝ դեղաչափը նշված է ծավալի միավորի հաշվարկով.  05 ՝ դեղաչափը նշված է առաջնային փաթեթավորմամբ դեղամիջոցի ընդհանուր քանակի հաշվարկով.  06՝ դեղաչափը նշված է լուծվելուց հետո ծավալի միավորի հաշվարկով.  07՝ դեղաչափը նշված է նոսրացվելուց առաջ ծավալի միավորի հաշվարկով.  08՝ դեղաչափը նշված է ժամանակի միավորի հաշվարկով.  09՝ դեղաչափը նշված է դոզավորման միավորի հետ համընկնող՝ դեղաձեւի միավորի հաշվարկով | |
| 14 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի ծածկագիրը»  (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) վավերապայմանի կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի անվանումը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «ազդող նյութ» արժեքին, ապա «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բաղադրիչի մասին տեղեկությունները» (hccdo:SubstanceDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում պետք է լրացնել «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի մասին տեղեկությունները»(hccdo:ActiveSubstanceDetails) վավերապայմանը | |
| 15 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի ծածկագիրը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) վավերապայմանի կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի անվանումը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «ազդող նյութ» արժեքին, ապա «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բաղադրիչի մասին տեղեկությունները» (hccdo:SubstanceDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի մասին տեղեկությունները» (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails) եւ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ռեագենտի անվանումը» (hcsdo:ReagentName) վավերապայմանները չեն լրացվում | |
| 16 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի ծածկագիրը»  (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) վավերապայմանի կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի անվանումը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «օժանդակ նյութ» արժեքին, ապա «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բաղադրիչի մասին տեղեկությունները» (hccdo:SubstanceDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի մասին տեղեկությունները» (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails) վավերապայմանը պետք է լրացված լինի | |
| 17 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի ծածկագիրը»  (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) վավերապայմանի կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի անվանումը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «օժանդակ նյութը» արժեքին, ապա «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բաղադրիչի մասին տեղեկությունները» (hccdo:SubstanceDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի մասին տեղեկությունները»(hccdo:ActiveSubstanceDetails) եւ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ռեագենտի անվանումը» (hcsdo:ReagentName) վավերապայմանները չեն լրացվում | |
| 18 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի ծածկագիրը»  (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) վավերապայմանի կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի անվանումը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «ռեագենտ» արժեքին, ապա «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բաղադրիչի մասին տեղեկությունները» (hccdo:SubstanceDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ռեագենտի անվանումը» (hcsdo:ReagentName) վավերապայմանը պետք է լրացված լինի | |
| 19 | եթե «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի ծածկագիրը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode) վավերապայմանի կամ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի անվանումը» (hcsdo:DrugSubstanceRoleName) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «ռեագենտ» արժեքին, ապա «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բաղադրիչի մասին տեղեկությունները» (hccdo:SubstanceDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի մասին տեղեկությունները»(hccdo:ActiveSubstanceDetails) եւ «Դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի մասին տեղեկությունները» (hccdo:AuxiliarySubstanceDetails) վավերապայմանները չեն լրացվում | |
| 20 | եթե «Այն դեղամիջոցների մասին տվյալների միասնական բազայի ենթաբաժնի ծածկագիրը, որոնց նկատմամբ շրջանառությունից հանելու մասին որոշում է ընդունվել» (hcsdo:StatusLowQualityCode) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «որակի պահանջներին չհամապատասխանող» արժեքին, ապա «Որակի վերաբերյալ նորմատիվ փաստաթղթի այն ցուցանիշի մասին տեղեկությունները, որի մասով անհամապատասխանություններ են հայտնաբերվել» (hccdo:LowQualityDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Որակի անհամապատասխանության ցուցանիշի ծածկագիրը» (hcsdo:LowQualityCode) վավերապայմանը եւ (կամ) «Որակի անհամապատասխանության ցուցանիշի անվանումը» (hccdo:FalsificationSignDetails) վավերապայմանը պետք է լրացված լինի |
| 21 | եթե «Այն դեղամիջոցների մասին տվյալների միասնական բազայի ենթաբաժնի ծածկագիրը, որոնց նկատմամբ շրջանառությունից հանելու մասին որոշում է ընդունվել» վավերապայմանի (hcsdo:StatusLowQualityCode) արժեքը համապատասխանում է «նմանակված (կոնտրաֆակտ)» կամ «կեղծված» արժեքին, ապա «Դեղապատրաստուկի կեղծված լինելու եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) ծագման հատկանիշի մասին տեղեկությունները»  (hccdo:FalsificationSignDetails) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է, ընդ որում «Որակի վերաբերյալ նորմատիվ փաստաթղթի այն ցուցանիշի մասին տեղեկությունները, որի մասով անհամապատասխանություններ են հայտնաբերվել» վավերապայմանը (hccdo:LowQualityDetails) չի լրացվում |
| 22 | «Դեղամիջոցի որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկությունները» (hccdo:DrugMonitoringDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում պետք է լրացված լինի «Դեղապատրաստուկի առեւտրային անվանումը» (hcsdo:DrugTradeName) վավերապայմանը կամ «Դեղամիջոցի անվանման մասին տեղեկությունները» (hccdo:DrugNameDetails) վավերապայմանը |
| 23 | «Արտադրողի մասին տեղեկությունները» (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderDetailsV2) բարդ վավերապայմանի կազմում «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode) վավերապայմանը պետք է լրացված լինի | |
| 24 | «Արտադրողի մասին տեղեկությունները» (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderDetailsV2) բարդ վավերապայմանի կազմում «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode) վավերապայմանի արժեքը պետք է համապատասխանի երկրի ծածկագրին՝ ըստ աշխարհի երկրների դասակարգչի, որը պարունակում է աշխարհի երկրների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը՝ ISO 3166-1 ստանդարտին համապատասխան | |
| 25 | «Արտադրողի մասին տեղեկությունները» (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderDetailsV2) բարդ վավերապայմանի կազմի մեջ մտնող «Երկրի ծածկագիրը» բարդ վավերապայմանի (csdo:UnifiedCountryCode) կազմում «տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» (codeListId ատրիբուտ) ատրիբուտի արժեքը պետք է պարունակի Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնների VII բաժնում նշված՝ աշխարհի երկրների դասակարգչի ծածկագրային նշագիրը | |
| 26 | «Արտադրողի մասին տեղեկությունները» (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderDetailsV2) բարդ վավերապայմանի կազմում պետք է լրացված լինի «Տնտեսավարող սուբյեկտի անվանումը» (csdo:BusinessEntityName) վավերապայմանը եւ (կամ) «Տնտեսավարող սուբյեկտի կրճատ անվանումը» (csdo:BusinessEntityBriefName) վավերապայմանը | |
| 27 | եթե «Գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ (հայտատուի) մասին տեղեկությունները» hccdo:RegistrationCertificateHolderDetails) բարդ վավերապայմանը լրացված է,  ապա դրա կազմում «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է | |
| 28 | եթե «Գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ (հայտատուի) մասին տեղեկությունները» (hccdo:RegistrationCertificateHolderDetails) բարդ վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում «Երկրի ծածկագիրը» վավերապայմանի (csdo:UnifiedCountryCode) արժեքը պետք է համապատասխանի երկրի ծածկագրին՝ ըստ աշխարհի երկրների դասակարգչի, որը պարունակում է աշխարհի երկրների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը՝ ISO 3166-1 ստանդարտին համապատասխան | |
| 29 | եթե «Գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ (հայտատուի) մասին տեղեկությունները» (hccdo:RegistrationCertificateHolderDetails) բարդ վավերապայմանը լրացված է,ապա  «Գրանցման հավաստագրի (հայտատուի) իրավատիրոջ մասին տեղեկությունները» (hccdo:RegistrationCertificateHolderDetails) բարդ վավերապայմանի մեջ մտնող «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode) բարդ վավերապայմանի կազմում «տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» (codeListId ատրիբուտ) ատրիբուտի արժեքը | |
|  | պետք է պարունակի Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնների VII բաժնում նշված՝ աշխարհի երկրների դասակարգչի ծածկագրային նշագիրը | |
| 30 | եթե «Դիստրիբյուտորի (մատակարարի) մասին տեղեկությունները» (hccdo:DistributorDetails) բարդ վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է | |
| 31 | եթե «Դիստրիբյուտորի (մատակարարի) մասին տեղեկությունները» (hccdo:DistributorDetails) բարդ վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում առկա «Երկրի ծածկագիրը» վավերապայմանի (csdo:UnifiedCountryCode) արժեքը պետք է համապատասխանի երկրի ծածկագրին՝ ըստ աշխարհի երկրների դասակարգչի, որը պարունակում է աշխարհի երկրների ծածկագրերի եւ անվանումների ցանկը՝ ISO 3166-1 ստանդարտին համապատասխան | |
| 32 | եթե «Դիստրիբյուտորի (մատակարարի) մասին տեղեկությունները» (hccdo:DistributorDetails) բարդ վավերապայմանը լրացված է, ապա «Դիստրիբյուտորի (մատակարարի) մասին տեղեկությունները» (hccdo:DistributorDetails) բարդ վավերապայմանի կազմի մեջ մտնող «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode) բարդ վավերապայմանի կազմում «տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» (codeListId ատրիբուտ) վավերապայմանի արժեքը պետք է պարունակի Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնների VII բաժնում նշված՝ աշխարհի երկրների դասակարգչի ծածկագրային նշագիրը | |
| 33 | եթե «Ապրանքի քանակը» վավերապայմանը (csdo:UnifiedCommodityMeasure), «Վատորակ, կեղծված կամ նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղապատրաստուկի հայտնաբերված փաթեթվածքների քանակը» (hcsdo:CounterfeitPackageQuantity) վավերապայմանները լրացված են, ապա դրանց կազմում առկա «չափման միավորը» վավերապայման (measurementUnitCode ատրիբուտ) արժեքը պետք է համապատասխանի Միացյալ ազգերի կազմակերպության չափման միավորների դասակարգչում առկա չափման միավորի ծածկագրին | |
| 34 | եթե «Դեղաչափ (կոնցենտրացիա)» վավերապայմանը (hcsdo:SubstanceMeasure) լրացված է, ապա դրա կազմում «դեղաչափի եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի ծածկագիրը» վավերապայմանը (SubstanceMeasureCode ատրիբուտ) եւ (կամ) «դեղաչափի եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի անվանումը» (SubstanceMeasureName ատրիբուտ) վավերապայմանը պետք է լրացված լինի | |
| 35 | եթե «դեղաչափի եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի ծածկագիրը» (SubstanceMeasureCode ատրիբուտ) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «այլ» արժեքին, ապա «դեղաչափի եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի անվանումը» (SubstanceMeasureName ատրիբուտ) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է | |
| 36 | «Դեղապատրաստուկի փաթեթավորված միավորի մասին տեղեկություններ» բարդ վավերապայմանի (hccdo:PackageDetails) կազմում «Դեղամիջոցի առաջնային փաթեթվածքի տեսակի ծածկագիրը» (hcsdo:DrugPackageKindCode) կամ «Դեղամիջոցի առաջնային փաթեթվածքի տեսակի անվանումը» (hcsdo:DrugPackageKindName) վավերապայմանը պետք է լրացված լինի | |
| 37 | եթե «Դեղամիջոցի առաջնային փաթեթվածքի տեսակի ծածկագիրը» (hcsdo:DrugPackageKindCode) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «այլ» արժեքին, ապա «Դեղամիջոցի առաջնային փաթեթվածքի տեսակի անվանումը» վավերապայմանը (hcsdo:DrugPackageKindName) պարտադիր լրացվում է | |
| 38 | «Դեղապատրաստուկի փաթեթավորված միավորի մասին տեղեկություններ» (hccdo:PackageDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում պետք է լրացված լինի «Դեղամիջոցի երկրորդային (սպառողական) փաթեթվածքի տեսակի ծածկագիրը» (hcsdo:DrugSecondaryPackageKindCode) կամ «Դեղամիջոցի երկրորդային (սպառողական) փաթեթվածքի տեսակի անվանումը» (hcsdo:DrugSecondaryPackageKindName) վավերապայմանը | |
| 39 | եթե «Դեղամիջոցի փաթեթվածքում առկա կոմպլեկտավորող տարրի մասին տեղեկությունները» (hccdo:ComponentDetails) վավերապայմանը լրացված է, ապա դրա կազմում պետք է լրացված լինի «Կոմպլեկտավորող տարրի ծածկագիրը» (hcsdo:ComponentCode) եւ (կամ) «Կոմպլեկտավորող տարրի անվանումը» (hcsdo:ComponentName) վավերապայմանը | |
| 40 | «Քանակը փաթեթվածքում» (hcsdo:PackageMeasure) վավերապայմանի կազմում «Չափման միավորը» (measurementUnitCode ատրիբուտ) վավերապայմանի արժեքը պետք է համապատասխանի նույն վավերապայմանի կազմում «դասակարգչի նույնականացուցիչը» (measurementUnitCodeListId ատրիբուտ) վավերապայմանով սահմանված չափման միավորների դասակարգչում առկա չափման միավորի ծածկագրին | |
| 41 | «Քանակը փաթեթվածքում» (hcsdo:PackageMeasure) վավերապայմանի կազմում «դասակարգչի նույնականացուցիչը» (measurementUnitCodeListId ատրիբուտ) վավերապայմանը պետք է համապատասխանի Միացյալ ազգերի կազմակերպության չափման միավորների դասակարգչում առկա չափման միավորի ծածկագրին  «Քանակը փաթեթվածքում» (hcsdo:PackageMeasure) վավերապայմանի կազմում «չափման միավորը» (measurementUnitCode ատրիբուտ) վավերապայմանի արժեքը պետք է համապատասխանի ՄԱԿ-ի չափման միավորների դասակարգչի ծածկագրին | |
| 42 | եթե «Կոմպլեկտավորող տարրի ծածկագիրը» (hcsdo:ComponentCode) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «այլ» արժեքին, ապա «Կոմպլեկտավորող տարրի անվանումը» (hcsdo:ComponentName) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է | |
| 43 | «Կեղծված կամ նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի հատկանիշի իլյուստրացիա» (hcsdo:FalsificationSignPicture) բարդ վավերապայմանի կազմում «տվյալների ձեւաչափի ծածկագիրը» (mediaTypeCode ատրիբուտ) վավերապայմանի արժեքը կարող է ընդունել հետեւյալ արժեքները՝ «application/pdf»՝ տվյալների PDF ձեւաչափ «image/tiff»՝ տվյալների TIFF ձեւաչափ «image/png»՝ տվյալների PNG ձեւաչափ «image/jpeg»՝ տվյալների JPEG ձեւաչափ | |
| 44 | եթե «Վերահսկվող կազմակերպության տեսակի ծածկագիրը» (hcsdo:OrganizationRestrictionKindCode) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «այլ» արժեքին, ապա «Վերահսկվող կազմակերպության տեսակի անվանումը» (hcsdo:OrganizationRestrictionKindName) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է | |
| 45 | եթե «Վերահսկվող կազմակերպության տեսակի ծածկագիրը» (hcsdo:OrganizationRestrictionKindCode) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «մաքսային մարմին» արժեքին, ապա «Անդամ պետության լիազորված մարմնի անվանումը» (csdo:AuthorityName) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է | |
| 46 | եթե «Որակի անհամապատասխանության ցուցանիշի ծածկագիրը» (hcsdo:LowQualityCode) վավերապայմանի արժեքը համապատասխանում է «այլ» արժեքին, ապա «Որակի անհամապատասխանության ցուցանիշի անվանումը» (hcsdo:LowQualityName) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է | |
| 47 | «Պաշտոնական փաստաթուղթը» (hccdo:OfficialDocDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Փաստաթղթի ամսաթիվը» (csdo:DocCreationDate) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է | |

25. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկություններ՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար» հաղորդագրությամբ (P.MM.03.MSG.003) փոխանցվող «Դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.001) էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) վավերապայմանների լրացմանը ներկայացվող պահանջները բերված են 14-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 14

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին տեղեկություններ՝ տվյալների միասնական բազայից հանելու համար» հաղորդագրությամբ (P.MM.03.MSG.003) փոխանցվող «Դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.001) էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) վավերապայմանների լրացմանը ներկայացվող պահանջները

|  |  |
| --- | --- |
| Պահանջի ծածկագիրը | Պահանջի ձեւակերպումը |
| 1 | էլեկտրոնային հաղորդագրության մեջ լրացվում է 1 վավերապայման՝ «Դեղամիջոցի որակի հսկողության մասին տեղեկություններ» (hccdo:DrugMonitoringItemDetails) |
| 2 | տվյալների միասնական բազան պետք է պարունակի նմանակված (կոնտրաֆակտ), կեղծված կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող այնպիսի դեղամիջոցների մասին տեղեկություններ, որոնք ունեն նույն արժեքով «Երկրի ծածկագիրը» (csdo:UnifiedCountryCode), «Այն դեղամիջոցների մասին տվյալների միասնական բազայի ենթաբաժնի ծածկագիրը, որոնց նկատմամբ շրջանառությունից հանելու մասին որոշում է ընդունվել» (hcsdo:StatusLowQualityCode), «Դեղապատրաստուկի առեւտրային անվանումը» (hcsdo:DrugTradeName), «Դեղամիջոցի անվանման մասին տեղեկություններ» (hccdo:DrugNameDetails), «Պաշտոնական փաստաթուղթը» (hccdo:OfficialDocDetails) վավերապայմաններ, որոնցում «Ընդհանուր ռեսուրսի գրառման տեխնոլոգիական բնութագրերը» բարդ վավերապայմանի կազմում «Ավարտի ամսաթիվը եւ ժամը» (csdo:EndDateTime) վավերապայմանը լրացված չէ |
| 3 | «Ընդհանուր ռեսուրսի գրառման տեխնոլոգիական բնութագրերը» (ccdo:ResourceItemStatusDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Ավարտի ամսաթիվը եւ ժամը» (csdo:EndDateTime) վավերապայմանը եւ «Մեկնարկի ամսաթիվը եւ ժամը» (csdo:StartDateTime) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում են |
| 4 | «Ընդհանուր ռեսուրսի գրառման տեխնոլոգիական բնութագրերը» (ccdo:ResourceItemStatusDetails) բարդ վավերապայմանի կազմում «Ավարտի ամսաթիվը եւ ժամը» (csdo:EndDateTime) վավերապայմանի արժեքը պետք է ավելի լինի «Մեկնարկի ամսաթիվը եւ ժամը» (csdo:StartDateTime) վավերապայմանի արժեքից կամ դրան հավասար լինի։ |
| 5 | «Դեղապատրաստուկի առեւտրային անվանումը» (hcsdo:DrugTradcNamc) կամ «Դեղամիջոցի անվանման մասին տեղեկությունները» (hccdo:DrugNameDetails) վավերապայմաններից առնվազն մեկը պետք է լրացված լինի |

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

ՀԱՍՏԱՏՎԱԾ Է

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի   
2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ

**ԿԱՆՈՆԱԿԱՐԳ**

«Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության

I. Ընդհանուր դրույթներ

1. Սույն կանոնակարգը մշակվել է Եվրասիական տնտեսական միության (այսուհետ՝ Միություն) իրավունքի մաս կազմող հետեւյալ ակտերին համապատասխան՝

«Եվրասիական տնտեսական միության մասին» 2014 թվականի մայիսի 29-ի պայմանագիր.

«Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում դեղամիջոցների շրջանառության միասնական սկզբունքների եւ կանոնների մասին» 2014 թվականի դեկտեմբերի 23-ի համաձայնագիր.

Եվրասիական տնտեսական բարձրագույն խորհրդի 2014 թվականի դեկտեմբերի 23-ի ««Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում դեղամիջոցների շրջանառության միասնական սկզբունքների եւ կանոնների մասին» համաձայնագիրն իրագործելու մասին» թիվ 108 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2014 թվականի նոյեմբերի 6-ի «Ընդհանուր գործընթացներն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս տեղեկատվական փոխգործակցությունը կանոնակարգող տեխնոլոգիական փաստաթղթերի մասին» թիվ 200 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի հունվարի 27-ի «Արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգում տվյալների էլեկտրոնային փոխանակման կանոնները հաստատելու մասին» թիվ 5 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի ապրիլի 14-ի «Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում ընդհանուր գործընթացների ցանկի եւ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2014 թվականի օգոստոսի 19-ի թիվ 132 որոշման մեջ փոփոխություն կատարելու մասին» թիվ 29 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի հունիսի 9-ի «Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում ընդհանուր գործընթացների վերլուծության, օպտիմալացման, ներդաշնակեցման եւ նկարագրության մեթոդիկայի մասին» թիվ 63 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի սեպտեմբերի 28-ի ««Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների պետական իշխանության մարմինների՝ միմյանց միջեւ եւ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի հետ անդրսահմանային փոխգործակցության ընթացքում էլեկտրոնային փաստաթղթերի փոխանակման վերաբերյալ» հիմնադրույթը հաստատելու մասին» թիվ 125 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի դեկտեմբերի 22-ի «Դեղաձեւերի անվանացանկ» թիվ 172 որոշում։

II. Կիրառության ոլորտը

2. Սույն կանոնակարգը մշակվել է «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացի (այսուհետ՝ ընդհանուր գործընթաց) տրանզակցիաների կատարման պայմանների եւ կարգի ընդհանուր գործընթացի մասնակիցների կողմից միատեսակ կիրառումն ապահովելու նպատակով:

3. Սույն կանոնակարգով սահմանվում է ընդհանուր գործընթացի մասնակիցների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության իրականացմանն անմիջականորեն ուղղված՝ ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների կատարման կարգին եւ պայմաններին ներկայացվող պահանջները։

4. Սույն կանոնակարգը կիրառվում է ընդհանուր գործընթացի մասնակիցների կողմից ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում ընթացակարգերի եւ գործառնությունների կատարման կարգը վերահսկելիս, ինչպես նաեւ այդ ընդհանուր գործընթացի իրագործումն ապահովող տեղեկատվական համակարգերի բաղադրիչները նախագծելիս, մշակելիս եւ լրամշակելիս։

III. Հիմնական հասկացությունները

5. Սույն կանոնակարգի նպատակներով օգտագործվում են հասկացություններ, որոնք ունեն հետեւյալ իմաստը՝

«իսկորոշում»՝ սուբյեկտին իր կողմից ներկայացված նույնականացուցչի հասանելիության պատկանելիության ստուգում, դրա իսկության հաստատում.

«էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) վավերապայման»՝ էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) տվյալների միավոր, որը որոշակի համատեքստում համարվում է անբաժանելի.

«ընդհանուր գործընթացի տեղեկատվական օբյեկտի վիճակ»՝ տեղեկատվական օբյեկտն իր կենսական պարբերաշրջանի որոշակի փուլում բնութագրող հատկություն, որը փոփոխվում է ընդհանուր գործընթացի գործառնությունները կատարելիս.

«Նախաձեռնող», «սկզբնավորող գործառնություն», «ընդունող գործառնություն», «ռեսպոնդենտ», «ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրություն» եւ «ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիա» հասկացությունները սույն Կանոնակարգում օգտագործվում են Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի հունիսի 9-ի թիվ 63 որոշմամբ հաստատված՝ Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում ընդհանուր գործընթացների վերլուծության, օպտիմալացման, ներդաշնակեցման եւ նկարագրության մեթոդիկայով սահմանված իմաստներով։

Սույն կանոնակարգում օգտագործվող այլ հասկացությունները կիրառվում են Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ հաստատված՝ «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնների (այսուհետ՝ Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոններ) 4-րդ կետում նշված իմաստներով։

IV. Ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում տեղեկատվական փոխգործակցության մասին հիմնական տեղեկությունները

1. Տեղեկատվական փոխգործակցության մասնակիցները

6. Ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում տեղեկատվական փոխգործակցության մասնակիցների դերերի ցանկը բերված է 1-ին աղյուսակում։

Աղյուսակ 1

Տեղեկատվական փոխգործակցության մասնակիցների դերերի ցանկը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Դերի անվանումը | Դերի նկարագրությունը | Դերը կատարող մասնակիցը |
| 1 | 2 | 3 |
| Տեղեկություններ տիրապետող | ծանուցում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման մասին. ներկայացնում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները | տեղեկությունները ուղարկող լիազորված մարմինը (P.MM.03.ACT.002) |
| Տեղեկություններ սպառող | ստանում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման մասին ծանուցումը, հարցում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները | տեղեկությունները ստացող լիազորված մարմինը (P.MM.03.ACT.003) |

2. Տեղեկատվական փոխգործակցության կառուցվածքը

7. Ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում Միության անդամ պետությունների լիազորված մարմինների (այսուհետ՝ անդամ պետությունների լիազորված մարմիններ) միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցությունն իրականացվում է ընդհանուր գործընթացի ընթացակարգերին համապատասխան՝

անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ժամանակ տեղեկատվական փոխգործակցությունը:

Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կառուցվածքը ներկայացված է 1-ին նկարում։



«Մասնակցություն»

«Մասնակցություն»

Տեղեկություններ սպառող

Տեղեկություններ տիրապետող

Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ժամանակ տեղեկատվական փոխգործակցությունը

Նկ. 1. Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կառուցվածք

8. Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցությունն իրագործվում է ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում: Ընդհանուր գործընթացի կառուցվածքը սահմանված է Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոններում:

9. Տեղեկատվական փոխգործակցությամբ սահմանվում է ընդհանուր գործընթացի այն տրանզակցիաների կատարման կարգը, որոնցից յուրաքանչյուրն ընդհանուր գործընթացի մասնակիցների միջեւ ընդհանուր գործընթացի տեղեկատվական օբյեկտի վիճակների սինքրոնացման նպատակով հաղորդագրությունների փոխանակում է։ Յուրաքանչյուր տեղեկատվական փոխգործակցության համար սահմանված են ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների եւ այդ գործառնություններին համապատասխանող տրանզակցիաների միջեւ փոխադարձ կապերը:

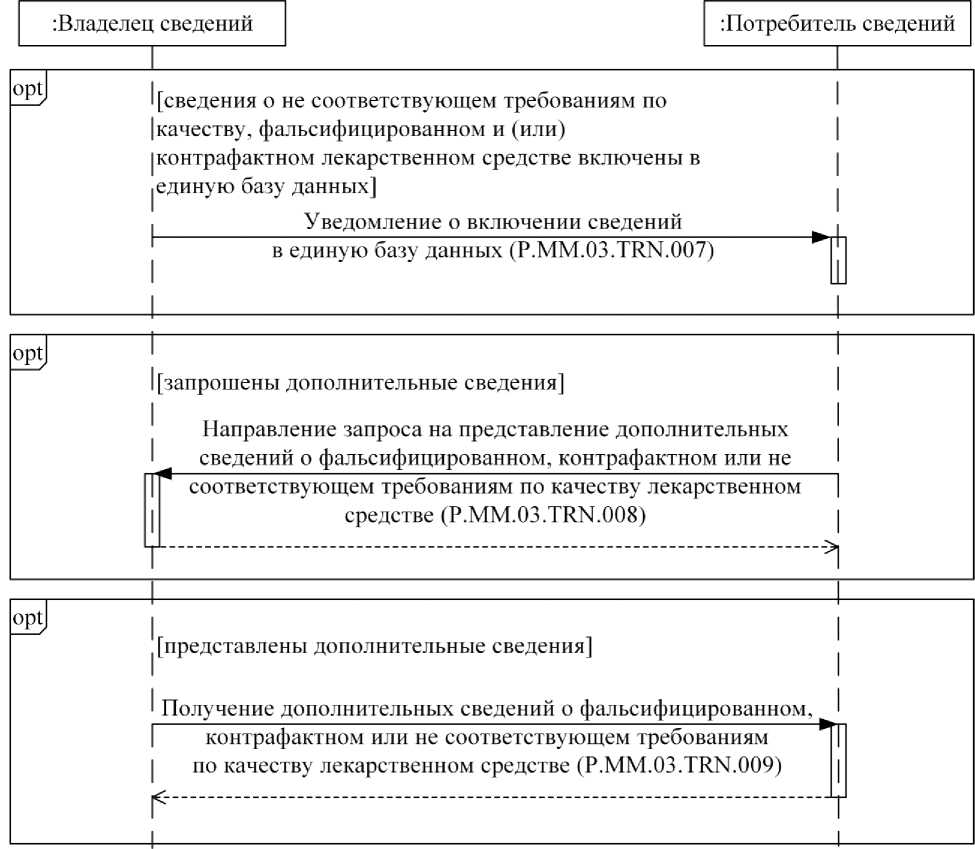
10. Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիա կատարելիս նախաձեռնողն իր կողմից իրականացվող գործառնության (սկզբնավորող գործառնության) շրջանակներում ռեսպոնդենտին է ուղարկում հաղորդագրություն-հարցում, որին ի պատասխան ռեսպոնդենտն իր կողմից իրականացվող գործառնության (ընդունող գործառնության) շրջանակներում կարող է ուղարկել կամ չուղարկել հաղորդագրություն-պատասխան՝ ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի ձեւանմուշով պայմանավորված։ Հաղորդագրության կազմում տվյալների կառուցվածքը պետք է համապատասխանի Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ հաստատված՝ ««Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելու համար օգտագործվող էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը (այսուհետ՝ Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրություն)։

11. Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաները կատարվում են ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների տրված պարամետրերին համապատասխան, ինչպես սահմանված է սույն կանոնակարգով։

V. Տեղեկատվական փոխգործակցությունն ընթացակարգերի   
խմբերի շրջանակներում

1. Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ժամանակ   
տեղեկատվական փոխգործակցությունը

12. Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ժամանակ ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների կատարման սխեման ներկայացված է 2-րդ նկարում: Ընդհանուր գործընթացի յուրաքանչյուր ընթացակարգի համար 2-րդ աղյուսակում բերված է ընդհանուր գործընթացի գործառնությունների, տեղեկատվական օբյեկտների միջանկյալ եւ վերջնական վիճակների ու ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների միջեւ կապը։



:Տեղեկություններ տիրապետող

Տեղեկություններ սպառող

[որակի պահանջներին չհամապատասխանող, կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների մասին տեղեկությունները ներառված են տվյալների միասնական բազայում]

Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցում (P.MM.03.TRN.007)

[լրացուցիչ տեղեկությունները հարցված են]

Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում (P.MM.03.TRN.008)

[լրացուցիչ տեղեկությունները ներկայացվել են]

Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ստացումը (P.MM.03.TRN.009)

Նկ. 2. Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ժամանակ ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների կատարման սխեմա

Աղյուսակ 2

Անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկությունների փոխանակման ժամանակ ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների ցանկը

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Թիվը՝ ը/կ | Նախաձեռնողի կողմից կատարվող գործառնությունը | Ընդհանուր գործընթացի տեղեկատվական օբյեկտի միջանկյալ վիճակը | Ռեսպոնդենտի կողմից կատարվող գործառնությունը | Ընդհանուր գործընթացի տեղեկատվական օբյեկտի վերջնական վիճակը | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիան |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
| 1 | Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցումը (P.MM.03.PRC.007) | | | | |
| 1.1 | Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ուղարկում (P.MM.03.OPR.022) | – | տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ընդունում եւ մշակում (P.MM.03.OPR.023) | տվյալների միասնական բազան (P.MM.03.BEN.001). ծանուցումը փոխանցվել է | տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցումը (P.MM.03.TRN.007) |
| 2 | Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում (P.MM.03.PRC.008) | | | | |
| 2.1 | Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցում (P.MM.03.OPR.024): Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման մշակման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում (P.MM.03.0PR.026) | տվյալների միասնական բազան (P.MM.03.BEN.001). տեղեկությունները հարցվել են | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման ընդունումը եւ մշակումը (P.MM.03.OPR.025) | տվյալների միասնական բազան (P.MM.03.BEN.001). ընդունված է մշակման | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում (P.MM.03.TRN.008) |
| 3 | Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ստացում (P.MM.03.PRC.009) | | | | |
| 3.1 | Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ներկայացում (P.MM.03.OPR.027): Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների մշակման արդյունքների մասին ծանուցման ստացում (P.MM.03.OPR.029) | տվյալների միասնական բազան (P.MM.03.BEN.001). տեղեկությունները փոխանցվել են | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ընդունում եւ մշակում (P.MM.03.OPR.028) | տվյալների միասնական բազան (P.MM.03.BEN.001). տեղեկությունները ստացվել են | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ստացումը (P.MM.03.TRN.009) |

VI. Ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրությունների նկարագրությունը

13. Ընդհանուր գործընթացն իրագործելիս տեղեկատվական փոխգործակցության շրջանակներում փոխանցվող՝ ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրությունների ցանկը բերված է 3-րդ աղյուսակում։ Հաղորդագրության կազմում տվյալների կառուցվածքը պետք է համապատասխանի Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը։ Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրության մեջ համապատասխան կառուցվածքին հղումը սահմանվում է ըստ 3-րդ աղյուսակի 3-րդ սյունակի արժեքի:

Աղյուսակ 3

Ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրությունների ցանկը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ծածկագրային նշագիրը | Անվանումը | Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքը |
| 1 | 2 | 3 |
| P.MM.03.MSG.013 | տվյալների միասնական բազայի թարմացման մասին ծանուցում | դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկությունները (R.HC.MM.03.001) |
| P.MM.03.MSG.014 | լրացուցիչ տեղեկությունների հարցում | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները (R.HC.MM.03.002) |
| P.MM.03.MSG.015 | տեղեկությունների ընդունման եւ մշակման մասին ծանուցում | մշակման արդյունքի մասին ծանուցումը (R.006) |
| P.MM.03.MSG.016 | լրացուցիչ տեղեկություններ | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները (R.HC.MM.03.002) |

VII. Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիաների նկարագրությունը

1. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցումը» տրանզակցիան (P.MM.03.TRN.007)

14. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցում» տրանզակցիան (P.MM.03.TRN.007) կատարվում է համապատասխան տեղեկությունները ռեսպոնդենտին փոխանցելու համար: Ընդհանուր գործընթացի նշված տրանզակցիայի կատարման սխեման ներկայացված է 3-րդ նկարում։ Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը բերված են 4-րդ աղյուսակում։



։Նախաձեռնող

։Ռեսպոնդենտ

Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ուղարկումը

Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ընդունումը եւ մշակումը

։տվյալների միասնական բազա [ծանուցումը փոխանցվել է]

Հաջողված

Հսկողության սխալը

Տվյալների միասնական բազայի թարմացման մասին ծանուցումը (P.MM.03.MSG.013)

Նկ. 3. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցումը» տրանզակցիայի (P.MM.03.TRN.007) կատարման սխեմա

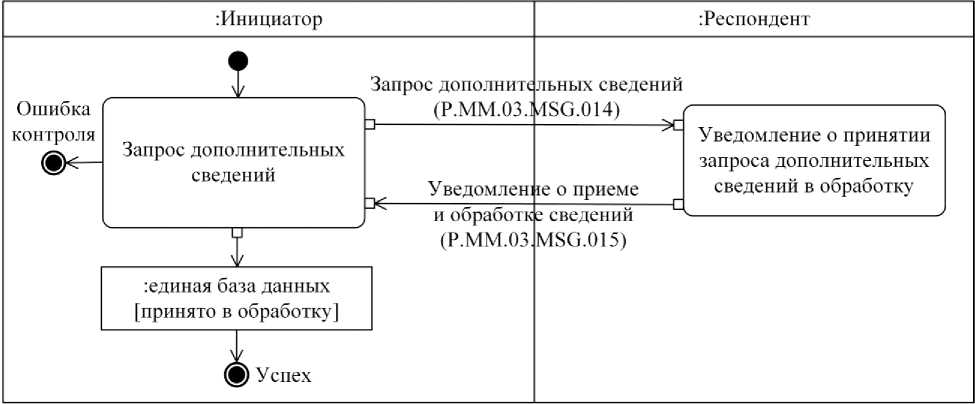
Աղյուսակ 4

Ընդհանուր գործընթացի՝ «Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցումը» տրանզակցիայի   
(P.MM.03.TRN.007) նկարագրությունը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝  ը/կ | Պարտադիր տարրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.TRN.007 |
| 2 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի անվանումը | Տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցում |
| 3 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի ձեւանմուշը | ազդարարում |
| 4 | Սկզբնավորող դերը | նախաձեռնող |
| 5 | Սկզբնավորող գործառնությունը | տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ուղարկում |
| 6 | Արձագանքող դերը | ռեսպոնդենտ |
| 7 | Ընդունող գործառնությունը | տեղեկությունները տվյալների միասնական բազայում ներառելու մասին ծանուցման ընդունումը եւ մշակումը |
| 8 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի կատարման արդյունքը | տվյալների միասնական բազան (P.MM.03.BEN.001). ծանուցումը փոխանցվել է |
| 9 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը՝ |  |
|  | ստացումը հաստատելու համար ժամանակը | 24 ժամ |
|  | մշակման համար ընդունումը հաստատելու ժամանակը | – |
|  | պատասխանին սպասելու ժամանակը | – |
|  | ավտորիզացման հատկանիշը | այո |
|  | կրկնությունների քանակը | 3 |
| 10 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունները՝ |  |
|  | սկզբնավորող հաղորդագրություն | տվյալների միասնական բազայի թարմացման մասին ծանուցում (P.MM.03.MSG.013) |
|  | պատասխան հաղորդագրություն | ոչ |
| 11 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունների պարամետրերը՝ |  |
|  | ԷԹՍ հատկանիշը | ոչ |
|  | սխալ ԷԹՍ-ով էլեկտրոնային փաստաթղթի փոխանցում | – |

2. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկումը» տրանզակցիա (P.MM.03.TRN.008)

15. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում» տրանզակցիան (P.MM.03.TRN.008) կատարվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցումը նախաձեռնողի կողմից ռեսպոնդենտին ուղարկելու համար: Ընդհանուր գործընթացի նշված տրանզակցիայի կատարման սխեման ներկայացված է 4-րդ նկարում։ Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը բերված են 5-րդ աղյուսակում։



։Նախաձեռնող

։Ռեսպոնդենտ

Լրացուցիչ տեղեկությունների հարցումը

Լրացուցիչ տեղեկությունների հարցումը մշակման ընդունելու մասին ծանուցումը

:տվյալների միասնական բազա [ընդունված է մշակման]

Հաջողված

Հսկողության սխալը

Լրացուցիչ տեղեկությունների հարցումը (P.MM.03.MSG.014)

Տեղեկությունները ընդունելու եւ մշակելու մասին ծանուցումը (P.MM.03.MSG.015)

Նկ. 4. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում» տրանզակցիայի (P.MM.03.TRN.008) կատարման սխեմա

Աղյուսակ 5

Ընդհանուր գործընթացի՝ «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկում» տրանզակցիայի (P.MM.03.TRN.008) նկարագրությունը

| Թիվը՝  ը/կ | Պարտադիր տարրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.TRN.008 |
| 2 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի անվանումը | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման ուղարկումը |
| 3 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի ձեւանմուշը | հարցում/պատասխան |
| 4 | Սկզբնավորող դերը | նախաձեռնող |
| 5 | Սկզբնավորող գործառնությունը | լրացուցիչ տեղեկությունների հարցումը |
| 6 | Արձագանքող դերը | ռեսպոնդենտ |
| 7 | Ընդունող գործառնությունը | լրացուցիչ տեղեկությունների հարցումը մշակման ընդունելու մասին ծանուցումը |
| 8 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի կատարման արդյունքը | տվյալների միասնական բազան (P.MM.03.BEN.001). ընդունված է մշակման |
| 9 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը՝ |  |
|  | ստացումը հաստատելու համար ժամանակը | – |
|  | մշակման համար ընդունումը հաստատելու ժամանակը | 20 րոպե |
|  | պատասխանին սպասելու ժամանակը | 4 ժամ |
|  | ավտորիզացման հատկանիշը | այո |
|  | կրկնությունների քանակը | 3 |
| 10 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունները՝ |  |
|  | սկզբնավորող  հաղորդագրություն | լրացուցիչ տեղեկությունների հարցումը (P.MM.03.MSG.014) |
|  | պատասխան հաղորդագրություն | տեղեկությունները ընդունելու եւ մշակելու մասին ծանուցումը (P.MM.03.MSG.015) |
| 11 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունների պարամետրերը՝ |  |
|  | ԷԹՍ հատկանիշը | ոչ՝ P.MM.03.MSG.014-ի համար (բացառությամբ այն դեպքերի, երբ ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում տեղեկատվական փոխգործակցության իրականացման ժամանակ ԷԹՍ-ի կիրառումը նախատեսված է Հանձնաժողովի կոլեգիայի համապատասխան որոշմամբ) |
|  |  | ոչ՝ P.MM.03.MSG.015-ի համար |
|  | սխալ ԷԹՍ-ով էլեկտրոնային փաստաթղթի փոխանցում | – |

3. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ստացումը»   
տրանզակցիա (P.MM.03.TRN.009)

16. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ստացում» տրանզակցիան (P.MM.03.TRN.009) կատարվում է կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները ռեսպոնդենտի կողմից ստանալու համար: Ընդհանուր գործընթացի նշված տրանզակցիայի կատարման սխեման ներկայացված է 5-րդ նկարում։ Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը բերված են 6-րդ աղյուսակում։



։Նախաձեռնող

։Ռեսպոնդենտ

Լրացուցիչ տեղեկությունների ուղարկումը

Լրացուցիչ տեղեկությունների ստացումը եւ մշակումը

: տվյալների միասնական բազա [տեղեկությունները ստացվել են]

Հաջողված

Հսկողության սխալ

Լրացուցիչ տեղեկությունները (P.MM.03.MSG.016)

Տեղեկությունները ընդունելու եւ մշակելու մասին ծանուցումը (P.MM.03.MSG.015)

Նկ. 5. Ընդհանուր գործընթացի՝ «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ստացումը» տրանզակցիայի (P.MM.03.TRN.009) կատարման սխեմա

Աղյուսակ 6

Ընդհանուր գործընթացի՝ «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ստացումը» տրանզակցիայի   
(P.MM.03.TRN.009) նկարագրությունը

| Թիվը՝  ը/կ | Պարտադիր տարրը | Նկարագրությունը |
| --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Ծածկագրային նշագիրը | P.MM.03.TRN.009 |
| 2 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի անվանումը | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի մասին լրացուցիչ տեղեկությունների ստացում |
| 3 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի ձեւանմուշը | հարցում/պատասխան |
| 4 | Սկզբնավորող դերը | նախաձեռնող |
| 5 | Սկզբնավորող գործառնությունը | լրացուցիչ տեղեկությունների ուղարկումը |
| 6 | Արձագանքող դերը | ռեսպոնդենտ |
| 7 | Ընդունող գործառնությունը | լրացուցիչ տեղեկությունների ստացումը եւ մշակումը |
| 8 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի կատարման արդյունքը | տվյալների միասնական բազա (P.MM.03.BEN.001). տեղեկությունները ստացվել են |
| 9 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի պարամետրերը՝ |  |
|  | ստացումը հաստատելու ժամանակը | – |
|  | մշակման համար ընդունումը հաստատելու ժամանակը | 20 րոպե |
|  | պատասխանին սպասելու ժամանակը | 4 ժամ |
|  | ավտորիզացման հատկանիշը | այո |
|  | կրկնությունների քանակը | 3 |
| 10 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունները՝ |  |
|  | սկզբնավորող  հաղորդագրություն | լրացուցիչ տեղեկությունները (P.MM.03.MSG.016) |
|  | պատասխան հաղորդագրություն | տեղեկությունները ընդունելու եւ մշակելու մասին ծանուցումը (P.MM.03.MSG.015) |
| 11 | Ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիայի հաղորդագրությունների պարամետրերը՝ |  |
|  | ԷԹՍ հատկանիշը | ոչ՝ P.MM.03.MSG.016-ի համար (բացառությամբ այն դեպքերի, երբ ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում տեղեկատվական փոխգործակցության իրականացման ժամանակ ԷԹՍ-ի կիրառումը նախատեսված է Հանձնաժողովի կոլեգիայի համապատասխան որոշմամբ) |
|  |  | ոչ՝ P.MM.03.MSG.015-ի համար |
|  | սխալ ԷԹՍ-ով էլեկտրոնային փաստաթղթի փոխանցում | – |

VIII. Արտակարգ իրավիճակների ժամանակ գործողությունների կարգը

17. Ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում տեղեկատվական փոխգործակցության ժամանակ հնարավոր են այնպիսի արտակարգ իրավիճակներ, երբ տվյալների մշակումը չի կարող կատարվել սովորական ռեժիմով։ Արտակարգ իրավիճակներն առաջանում են տեխնիկական խափանումների, սպասման ժամանակը լրանալու եւ այլ դեպքերում: Արտակարգ իրավիճակի առաջացման պատճառների վերաբերյալ մեկնաբանություններն ու այն կարգավորելու վերաբերյալ առաջարկությունները ընդհանուր գործընթացի մասնակցի կողմից ստանալու համար նախատեսված է արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի աջակցության ծառայություն համապատասխան հարցում ուղարկելու հնարավորությունը։ Արտակարգ իրավիճակի կարգավորման վերաբերյալ ընդհանուր առաջարկությունները բերված են 7-րդ աղյուսակում:

18. Անդամ պետության լիազորված մարմինն անցկացնում է էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությանը եւ սույն կանոնակարգի IX բաժնում նշված՝ հաղորդագրությունների հսկողությանը ներկայացվող պահանջներին այն հաղորդագրության համապատասխանության ստուգումը, որի առնչությամբ ստացվել է սխալի մասին ծանուցում: Նշված պահանջներին անհամապատասխանություն հայտնաբերելու դեպքում անդամ պետության լիազորված մարմինը ձեռնարկում է բոլոր անհրաժեշտ միջոցները հայտնաբերված սխալը վերացնելու համար։ Անհամապատասխանություն չհայտնաբերելու դեպքում անդամ պետության լիազորված մարմինն այդ արտակարգ իրավիճակի նկարագրությամբ հաղորդագրություն է ուղարկում արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի աջակցության ծառայություն։

Աղյուսակ 7

Գործողություններն արտակարգ իրավիճակների ժամանակ

| Արտակարգ իրավիճակի ծածկագիրը | Արտակարգ իրավիճակի նկարագրությունը | Արտակարգ իրավիճակի պատճառները | Արտակարգ իրավիճակի առաջացման դեպքում գործողությունների նկարագրությունը |
| --- | --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| P.EXC.002 | ընդհանուր գործընթացի երկկողմ տրանզակցիան նախաձեռնողը կրկնությունների համաձայնեցված քանակը լրանալուց հետո հաղորդագրություն-պատասխան չի ստացել | տրանսպորտային համակարգում տեխնիկական խափանումները կամ ծրագրային ապահովման համակարգային սխալը | անհրաժեշտ է հարցում ուղարկել ազգային հատվածի տեխնիկական աջակցության այն ծառայություն, որտեղ ձեւավորվել է հաղորդագրությունը |
| P.EXC.004 | ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիան նախաձեռնողը սխալի մասին ծանուցում է ստացել | Չեն սինքրոնացվել տեղեկատուներն ու դասակարգիչները կամ չեն թարմացվել էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) XML սխեմաները | անհրաժեշտ է, որպեսզի ընդհանուր գործընթացի տրանզակցիան նախաձեռնողի կողմից սինքրոնացվեն օգտագործվող տեղեկատուներն ու դասակարգիչները կամ թարմացվեն էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) XML սխեմաները։  Եթե տեղեկատուներն ու դասակարգիչները սինքրոնացվել են, էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) XML սխեմաները թարմացվել են, ապա անհրաժեշտ է հարցում ուղարկել ընդունող մասնակցի աջակցության ծառայություն |

IX. Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների լրացմանը ներկայացվող պահանջները

19. «Լրացուցիչ տեղեկությունների հարցումը» հաղորդագրությամբ (P.MM.03.MSG.014) փոխանցվող «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջների չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.002) էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) վավերապայմանների լրացմանը ներկայացվող պահանջները բերված են 8-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 8

«Լրացուցիչ տեղեկությունների հարցումը» հաղորդագրությամբ (P.MM.03.MSG.014) փոխանցվող «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջների չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.002) էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) վավերապայմանների լրացմանը ներկայացվող պահանջները

| Պահանջի ծածկագիրը | Պահանջի ձեւակերպումը |
| --- | --- |
| 1 | էլեկտրոնային հաղորդագրության մեջ «Պաշտոնական փաստաթուղթ» (hccdo:OfficialDocDetails) վավերապայմանը պարտադիր լրացվում է |

20. «Լրացուցիչ տեղեկությունները» հաղորդագրությամբ (P.MM.03.MSG.016) փոխանցվող «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջների չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.002) էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) վավերապայմանների լրացմանը ներկայացվող պահանջները բերված են 9-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 9

«Լրացուցիչ տեղեկությունների հարցումը» հաղորդագրությամբ (P.MM.03.MSG.016) փոխանցվող «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջների չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.002) էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) վավերապայմանների լրացմանը ներկայացվող պահանջները

|  |  |
| --- | --- |
| Պահանջի ծածկագիրը | Պահանջի ձեւակերպումը |
| 1 | «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ ներկայացնելու հարցման պատասխանի մասին տեղեկությունները» վավերապայմանը (hccdo:CounterfeitDrugAnswerDetails) պետք է լրացված լինի |
| 2 | էլեկտրոնային հաղորդագրությունում պետք լրացված լինի հետեւյալ վավերապայմաններից մեկը՝  «Ծանոթագրությունը» (csdo:NoteText).  «PDF ձեւաչափով փաստաթուղթ» (hcsdo:PdfBinaryText).  «XML փաստաթուղթ» (hccdo:AnyDetails) |

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

ՀԱՍՏԱՏՎԱԾ Է

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի   
2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ

**ՆԿԱՐԱԳՐՈՒԹՅՈՒՆ**

«Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելու համար օգտագործվող էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների

I. Ընդհանուր դրույթներ

1. Սույն նկարագրությունը մշակվել է Եվրասիական տնտեսական միության (այսուհետ` Միություն) իրավունքի մաս կազմող հետեւյալ ակտերին համապատասխան՝

«Եվրասիական տնտեսական միության մասին» 2014 թվականի մայիսի 29-ի պայմանագիր.

«Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում դեղամիջոցների շրջանառության միասնական սկզբունքների եւ կանոնների մասին» 2014 թվականի դեկտեմբերի 23-ի համաձայնագիր.

Եվրասիական տնտեսական բարձրագույն խորհրդի 2014 թվականի դեկտեմբերի 23-ի ««Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում դեղամիջոցների շրջանառության միասնական սկզբունքների եւ կանոնների մասին» համաձայնագիրն իրագործելու մասին» թիվ 108 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2014 թվականի նոյեմբերի 6-ի «Ընդհանուր գործընթացներն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս տեղեկատվական փոխգործակցությունը կանոնակարգող տեխնոլոգիական փաստաթղթերի մասին» թիվ 200 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի հունվարի 27-ի «Արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգում տվյալների էլեկտրոնային փոխանակման կանոնները հաստատելու մասին» թիվ 5 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի ապրիլի 14-ի «Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում ընդհանուր գործընթացների ցանկի եւ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2014 թվականի օգոստոսի 19-ի թիվ 132 որոշման մեջ փոփոխություն կատարելու մասին» թիվ 29 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի հունիսի 9-ի «Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում ընդհանուր գործընթացների վերլուծության, օպտիմալացման, ներդաշնակեցման եւ նկարագրության մեթոդիկայի մասին» թիվ 63 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի սեպտեմբերի 28-ի «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների պետական իշխանության մարմինների՝ միմյանց միջեւ եւ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի հետ անդրսահմանային փոխգործակցության ժամանակ էլեկտրոնային փաստաթղթերի փոխանակման վերաբերյալ հիմնադրույթը հաստատելու մասին» թիվ 125 որոշում:

II. Կիրառության ոլորտը

2. Սույն նկարագրությունը սահմանում է «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացի (այսուհետ՝ ընդհանուր գործընթաց) շրջանակներում տեղեկատվական փոխգործակցության համար օգտագործվող էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափին եւ կառուցվածքին ներկայացվող պահանջները:

3. Սույն նկարագրությունը կիրառվում է արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի (այսուհետ՝ ինտեգրված համակարգ) միջոցներով ընդհանուր գործընթացի ընթացակարգերն իրագործելիս տեղեկատվական համակարգերի բաղադրիչները նախագծելիս, մշակելիս եւ լրամշակելիս:

4. Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների ձեւաչափերի ու կառուցվածքների նկարագրությունը ներկայացվում է աղյուսակի տեսքով՝ վավերապայմանների ամբողջական կազմի նշմամբ՝ հաշվի առնելով ստորակարգության մակարդակները՝ ընդհուպ մինչեւ պարզ (անտրոհելի) վավերապայմանները:

5. Աղյուսակում նկարագրվում է էլեկտրոնային փաստաթղթերի (տեղեկությունների) վավերապայմանների (այսուհետ` վավերապայմաններ) եւ տվյալների մոդելի տարրերի միանշանակ համապատասխանությունը:

6. Աղյուսակի կազմի մեջ են մտնում հետեւյալ դաշտերը (վանդակները)՝

«ստորակարգային համար»՝ վավերապայմանի հերթական համարը.

«վավերապայմանի անուն»՝ վավերապայմանի ընդունված կամ պաշտոնական բառային նշագիրը.

«վավերապայմանի նկարագրություն»՝ վավերապայմանի իմաստը (իմաստաբանությունը) պարզաբանող տեքստ.

«նույնականացուցիչ»՝ տվյալների մոդելում տվյալների տարրի՝ վավերապայմանին համապատասխանող նույնականացուցիչը.

«արժեքների ոլորտ»՝ վավերապայմանի հնարավոր արժեքների բառային նկարագրությունը.

«բազմ.»՝ վավերապայմանների բազմաքանակությունը. վավերապայմանի պարտադիր (կամընտրական) լինելը եւ վավերապայմանի հնարավոր կրկնությունների քանակը։

7. Վավերապայմանների բազմաքանակությունը նշելու համար օգտագործվում են հետեւյալ նշագրերը՝

1՝ վավերապայմանը պարտադիր է, կրկնություններ չեն թույլատրվում.

n՝ վավերապայմանը պարտադիր է, պետք է կրկնվի n անգամ (n > 1).

1..\*՝ վավերապայմանը պարտադիր է, կարող է կրկնվել առանց սահմանափակումների.

n..\*՝ վավերապայմանը պարտադիր է, պետք է կրկնվի ոչ պակաս, քան n անգամ (n > 1).

n..m՝ վավերապայմանը պարտադիր է, պետք է կրկնվի ոչ պակաս, քան n անգամ, եւ ոչ ավելի, քան m անգամ (n > 1, m > n).

0..1՝ վավերապայմանը կամընտրական է, կրկնություններ չեն թույլատրվում.

0..\*՝ վավերապայմանը կամընտրական է, կարող է կրկնվել առանց սահմանափակումների.

0..m՝ վավերապայմանը կամընտրական է, կարող է կրկնվել ոչ ավելի, քան m անգամ (m > 1):

III. Հիմնական հասկացությունները

8. Սույն նկարագրության նպատակներով օգտագործվում են հասկացություններ, որոնք ունեն հետեւյալ իմաստը.

«անդամ պետություն»՝ Միության անդամ հանդիսացող պետություն.

«վավերապայման»՝ էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) տվյալների միավոր, որը որոշակի համատեքստում համարվում է անբաժանելի։

Սույն նկարագրության մեջ օգտագործվող «տվյալների բազիսային մոդել», «տվյալների մոդել», «առարկայական ոլորտի տվյալների մոդել», «առարկայական ոլորտ» եւ «էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների կառուցվածքների ռեեստր» հասկացությունները կիրառվում են Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի հունիսի 9-ի թիվ 63 որոշմամբ հաստատված՝ Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում ընդհանուր գործընթացների վերլուծության, օպտիմալացման, ներդաշնակեցման եւ նկարագրության մեթոդիկայով սահմանված իմաստներով։

Սույն նկարագրության մեջ օգտագործվող այլ հասկացությունները կիրառվում են Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ հաստատված՝ «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնների 4-րդ կետով սահմանված իմաստներով:

Սույն նկարագրության 4-րդ, 7-րդ, 10-րդ եւ 13-րդ աղյուսակներում Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգեր ասելով հասկացվում են Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ հաստատված՝ «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգը եւ «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների լիազորված մարմինների եւ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգը:

IV. Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ   
տեղեկությունների կառուցվածքները

9. Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների կառուցվածքների ցանկը բերված է 1-ին աղյուսակում։

Աղյուսակ 1

Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների կառուցվածքների ցանկը

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Թիվը՝  ը/կ | Նույնականացուցիչը | Անվանումը | Անվանումների տարածությունը |
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| 1 | Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների կառուցվածքները բազիսային մոդելում | | |
| 1.1 | R.006 | մշակման արդյունքի մասին ծանուցում | urn:EEC:R:ProcessingResultDetails:vY.Y.Y |
| 1.2 | R.007 | ընդհանուր ռեսուրսի արդիականացման վիճակ | urn:EEC:R:ResourceStatusDetails:vY.Y.Y |
| 2 | Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների կառուցվածքները «Առողջապահություն» առարկայական ոլորտում | | |
| 2.1 | R.HC.MM.03.001 | դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկություններ | urn:EEC:R:HC:MM:03:DrugMonitoringDetails:v1.0.0 |
| 2.2 | R.HC.MM.03.002 | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ | urn:EEC:R:HC:MM:03:Counte rfeitDrugRequestDetails:v1.0.0 |

Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի անվանումների տարածություններում «Y.Y.Y» պայմանանշանները համապատասխանում են Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշման 2-րդ կետին համապատասխան՝ էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի տեխնիկական սխեմայի մշակման ժամանակ օգտագործված տվյալների բազիսային մոդելի տարբերակի համարին համապատասխան սահմանվող էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի տարբերակի համարին։

1. Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների կառուցվածքները բազիսային մոդելում

10. «Մշակման արդյունքի մասին ծանուցումը» (R.006) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի նկարագրությունը բերված է 2-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 2

«Մշակման արդյունքի մասին ծանուցումը» (R.006) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի նկարագրությունը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝  ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Անվանումը | մշակման արդյունքի մասին ծանուցում |
| 2 | Նույնականացուցիչը | R.006 |
| 3 | Տարբերակը | Y.Y.Y |
| 4 | Սահմանումը | ռեսպոնդենտի կողմից հարցումը մշակելու արդյունքի մասին տեղեկությունները |
| 5 | Օգտագործումը | - |
| 6 | Անվանումների տարածության նույնականացուցիչը | urn:EEC:R:ProcessingResultDetails:vY.Y.Y |
| 7 | XML փաստաթղթի հիմնական տարրը | ProcessingResultDetails |
| 8 | XML սխեմայի նիշքի (ֆայլի) անվանումը | EEC\_R\_ProcessingResultDetails\_vY.Y.Y.xsd |

Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի անվանումների տարածություններում «Y.Y.Y» պայմանանշանները համապատասխանում են Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշման 2-րդ կետին համապատասխան՝ էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի տեխնիկական սխեմայի մշակման ժամանակ օգտագործված տվյալների բազիսային մոդելի տարբերակի համարին համապատասխան սահմանվող էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի տարբերակի համարին։

11. Ներմուծվող անվանումների տարածությունները բերված են 3-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 3

Ներմուծվող անվանումների տարածությունները

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվ/կ | Անվանումների տարածության նույնականացուցիչը | Նախածանցը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | urn:EEC:M:ComplexDataObjects:vX.X.X | ccdo |
| 2 | urn:EEC:M:SimpleDataObjects:vX.X.X | csdo |

Ներմուծվող անվանումների տարածություններում «X.X.X» պայմանանշանները համապատասխանում են Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշման 2-րդ կետին համապատասխան՝ էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի տեխնիկական սխեմայի մշակման ժամանակ օգտագործված տվյալների բազիսային մոդելի տարբերակի համարին:

12. «Մշակման արդյունքի մասին ծանուցումը» (R.006) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի վավերապայմանների կազմը բերված է 4-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 4

«Մշակման արդյունքի մասին ծանուցումը» (R.006) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի վավերապայմանների կազմը

| Վավերապայմանի անվանումը | | Վավերապայմանի նկարագրությունը | Նույնականացուցիչը | Տվյալների տիպը | Բազմ. |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) վերնագիրը  (ccdo:EDocHeader) | | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) տեխնոլոգիական վավերապայմանների ամբողջությունը | M.CDE.90001 | ccdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 1 |
|  | 1.1. Ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրության ծածկագիրը  (csdo:InfEnvelopeCode) | ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրության ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.90010 | csdo:InfEnvelopeCodeType (M.SDT.90004) Ծածկագրի արժեքը՝ Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան:  Ձեւանմուշ՝ P\.[A-Z]{2}\.[0- 9]{2}\.MSG\.[0-9]{3} | 1 |
| 1.2. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ծածկագիրը  (csdo:EDocCode) | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ծածկագրային նշագիրը՝ էլեկտրոնային փաստաթղթերի կառուցվածքների եւ տեղեկությունների ռեեստրին համապատասխան | M.SDE.90001 | csdo:EDocCodeType (M.SDT.90001) Ծածկագրի արժեքը՝ էլեկտրոնային փաստաթղթերի կառուցվածքների եւ տեղեկությունների ռեեստրին համապատասխան: Ձեւանմուշ՝ R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0- 9]{2})?\.[0-9]{3} | 1 |
|  | 1.3. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) նույնականացուցիչը (csdo:EDocId) | էլեկտրոնային փաստաթուղթը (տեղեկությունները) միանշանակ նույնականացնող պայմանանշանների տողը | M.SDE.90007 | csdo:UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Նույնականացուցչի արժեքը՝ ISO/IEC 9834-8-ին համապատասխան։ Ձեւանմուշ՝ [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA- F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}- [0-9a-fA-F]{12} | 1 |
| 1.4. Սկզբնական էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) նույնականացուցիչը  (csdo:EDocRefId) | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) նույնականացուցիչը, որին ի պատասխան ձեւավորվել է տվյալ էլեկտրոնային փաստաթուղթը (տեղեկությունները) | M.SDE.90008 | csdo:UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Նույնականացուցչի արժեքը՝ ISO/IEC 9834-8-ին համապատասխան։ Ձեւանմուշ՝ [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA- F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}- [0-9a-fA-F]{12} | 0..1 |
| 1.5. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ամսաթիվը եւ ժամը (csdo:EDocDateTime) | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ստեղծման ամսաթիվը եւ ժամը | M.SDE.90002 | bdt:DateTimeType (M.BDT.00006) Ամսաթվի եւ ժամի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001–ին համապատասխան | 1 |
| 1.6. Լեզվի ծածկագիրը (csdo: LanguageCode) | լեզվի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00051 | csdo:LanguageCodeType (M.SDT.00051) Լեզվի երկտառ ծածկագիրը՝ ISO 639–1-ին համապատասխան։ Ձեւանմուշ՝ [a-z]{2} | 0..1 |
| 2. Ամսաթիվը եւ ժամը (csdo:EventDateTime) | | տեղեկությունների մշակումն ավարտելու ամսաթիվը եւ ժամը | M.SDE.00132 | bdt:DateTimeType (M.BDT.00006) Ամսաթվի եւ ժամի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001–ին համապատասխան | 1 |
| 3. Մշակման արդյունքի ծածկագիրը  (csdo:ProcessingResultV2Code) | | ստացված էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների)՝ ընդհանուր գործընթացի մասնակցի տեղեկատվական համակարգի կողմից մշակման արդյունքի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.90014 | csdo:ProcessingResultCodeV2Type (M.SDT.90006)  Ծածկագրի արժեքը՝ էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների մշակման արդյունքների դասակարգչին համապատասխան | 1 |
| 4. Նկարագրությունը (csdo:DescriptionText) | | տեղեկությունների մշակման արդյունքի նկարագրությունն ազատ ձեւով | M.SDE.00002 | csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Պայմանանշանների տողը։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 4000 | 0..1 |

13. «Ընդհանուր ռեսուրսի արդիականացման վիճակը» (R.007) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի նկարագրությունը բերված է 5-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 5

«Ընդհանուր ռեսուրսի արդիականացման վիճակը» (R.007) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի նկարագրությունը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝  ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Անվանումը | ընդհանուր ռեսուրսի արդիականացման վիճակ |
| 2 | Նույնականացուցիչը | R.007 |
| 3 | Տարբերակը | Y.Y.Y |
| 4 | Սահմանումը | տեղեկություններ՝ ընդհանուր ռեսուրսի արդիականացման համար |
| 5 | Օգտագործումը | օգտագործվում է ընդհանուր ռեսուրսի թարմացման ամսաթվի եւ ժամի հարցման եւ այդ հարցմանը պատասխանի համար, ինչպես նաեւ ընդհանուր ռեսուրսից արդիական կամ ամբողջական (փոփոխված, թարմացված) տեղեկությունների հարցման համար |
| 6 | Անվանումների տարածության նույնականացուցիչը | urn:EEC:R:ResourceStatusDetails:vY.Y.Y |
| 7 | XML փաստաթղթի հիմնական տարրը | ResourceStatusDetails |
| 8 | XML սխեմայի նիշքի (ֆայլի) անվանումը | EEC\_R\_ResourceStatusDetails\_vY.Y.Y.xsd |

Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի անվանումների տարածություններում «Y.Y.Y» պայմանանշանները համապատասխանում են Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշման 2-րդ կետին համապատասխան՝ էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի տեխնիկական սխեմայի մշակման ժամանակ օգտագործված տվյալների բազիսային մոդելի տարբերակի համարին համապատասխան սահմանվող էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի տարբերակի համարին։

14. Ներմուծվող անվանումների տարածությունները բերված են 6-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 6

Ներմուծվող անվանումների տարածությունները

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝ ը/կ | Անվանումների տարածության նույնականացուցիչը | Նախածանցը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | urn:EEC:M:ComplexDataObjects:vX.X.X | ccdo |
| 2 | urn:EEC:M:SimpleDataObjects:vX.X.X | csdo |

Ներմուծվող անվանումների տարածություններում «X.X.X» պայմանանշանները համապատասխանում են Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշման 2-րդ կետին համապատասխան՝ էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի տեխնիկական սխեմայի մշակման ժամանակ օգտագործված տվյալների բազիսային մոդելի տարբերակի համարին:

15. «Ընդհանուր ռեսուրսի արդիականացման վիճակը» (R.007) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի վավերապայմանների կազմը բերված է 7-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 7

«Ընդհանուր ռեսուրսի արդիականացման վիճակը» (R.007) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի վավերապայմանների կազմը

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Վավերապայմանի անվանումը | | Վավերապայմանի նկարագրությունը | Նույնականացուցիչը | Տվյալների տիպը | Բազմ. |
| 1. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) վերնագիրը  (ccdo:EDocHeader) | | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) տեխնոլոգիական վավերապայմանների ամբողջությունը | M.CDE.90001 | ccdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 1 |
|  | 1.1. Ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրության ծածկագիրը  (csdo:InfEnvelopeCode) | ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրության ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.90010 | csdo:InfEnvelopeCodeType (M.SDT.90004) Ծածկագրի արժեքը՝ Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան: Ձեւանմուշ՝ P\.[A-Z]{2}\.[0- 9]{2}\.MSG\.[0-9]{3} | 1 |
| 1.2. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ծածկագիրը  (csdo:EDocCode) | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ծածկագրային նշագիրը՝ էլեկտրոնային փաստաթղթերի կառուցվածքների եւ տեղեկությունների ռեեստրին համապատասխան | M.SDE.90001 | csdo:EDocCodeType (M.SDT.90001) Ծածկագրի արժեքը՝ էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների կառուցվածքների ռեեստրին համապատասխան:  Ձեւանմուշ՝ R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0- 9]{2})?\.[0-9]{3} | 1 |
|  | 1.3. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) նույնականացուցիչը (csdo:EDocId) | էլեկտրոնային փաստաթուղթը (տեղեկությունները) միանշանակ նույնականացնող պայմանանշանների տողը | M.SDE.90007 | csdo:UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Նույնականացուցչի արժեքը՝ ISO/IEC 9834-8-ին համապատասխան։ Ձեւանմուշ՝ [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA- F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}- [0-9a-fA-F]{12} | 1 |
| 1.4. Սկզբնական էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) նույնականացուցիչը  (csdo:EDocRefId) | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) նույնականացուցիչը, որին ի պատասխան ձեւավորվել է տվյալ էլեկտրոնային փաստաթուղթը (տեղեկությունները) | M.SDE.90008 | csdo:UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Նույնականացուցչի արժեքը՝ ISO/IEC 9834-8-ին համապատասխան։ Ձեւանմուշ՝ [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA- F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}- [0-9a-fA-F]{12} | 0..1 |
| 1.5. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ամսաթիվը եւ ժամը (csdo:EDocDateTime) | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ստեղծման ամսաթիվը եւ ժամը | M.SDE.90002 | bdt:DateTimeType (M.BDT.00006) Ամսաթվի եւ ժամի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001–ին համապատասխան | 1 |
| 1.6. Լեզվի ծածկագիրը (csdo: LanguageCode) | լեզվի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00051 | csdo:LanguageCodeType (M.SDT.00051) Լեզվի երկտառ ծածկագիրը՝ ISO 639–1-ին համապատասխան։ Ձեւանմուշ՝ [a-z]{2} | 0..1 |
| 2. Թարմացման ամսաթիվը եւ ժամը (csdo:UpdateDateTime) | | ընդհանուր ռեսուրսի (ռեեստրի, ցանկի, տվյալների բազայի) թարմացման ամսաթիվն ու ժամը | M.SDE.00079 | bdt:DateTimeType (M.BDT.00006) Ամսաթվի եւ ժամի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001–ին համապատասխան | 0..1 |
| 3. Երկրի ծածկագիրը (csdo:UnifiedCountryCode) | | տեղեկություններն ընդհանուր ռեսուրս (ռեեստր, ցանկ, տվյալների բազա) ներկայացրած երկրի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00162 | csdo:UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Երկտառ ծածկագրի արժեքը՝ աշխարհի երկրների դասակարգչին համապատասխան, որը սահմանված է «Տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» ատրիբուտով։ Ձեւանմուշ՝ [A-Z]{2} | 0..\* |
|  | ա) տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը  (codeListId ատրիբուտ) | այն տեղեկատուի (դասակարգչի) նշագիրը, որին համապատասխան նշվել է ծածկագիրը | - | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |

2. Էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների կառուցվածքները «Առողջապահություն» առարկայական ոլորտում

16. «Դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.001) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի նկարագրությունը բերված է 8-րդ աղյուսակում։

Աղյուսակ 8

«Դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.001) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների)   
կառուցվածքի նկարագրությունը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝  ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Անվանումը | դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկություններ |
| 2 | Նույնականացուցիչը | R.HC.MM.03.001 |
| 3 | Տարբերակը | 1.0.0 |
| 4 | Սահմանում | դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկությունները |
| 5 | Օգտագործումը | - |
| 6 | Անվանումների տարածության նույնականացուցիչը | urn:EEC:R:HC:MM:03:DrugMonitoringDetails:v1.0.0 |
| 7 | XML փաստաթղթի հիմնական տարրը | DrugMonitoringDetails |
| 8 | XML սխեմայի նիշքի (ֆայլի) անվանումը | EEC\_R\_HC\_MM\_03\_DrugMonitoringDetails\_v1.0.0.xsd |

17. Ներմուծվող անվանումների տարածությունները բերված են 9-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 9

Ներմուծվող անվանումների տարածությունները

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝  ը/կ | Անվանումների տարածության նույնականացուցիչը | Նախածանցը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | urn:EEC:M:ComplexDataObjects:vX.X.X | ccdo |
| 2 | urn:EEC:M:HC:ComplexDataObjects:vX.X.X | hccdo |
| 3 | urn:EEC:M:HC:SimpleDataObjects:vX.X.X | hcsdo |
| 4 | urn:EEC:M:SimpleDataObjects:vX.X.X | csdo |

Ներմուծվող անվանումների տարածություններում «X.X.X» պայմանանշանները համապատասխանում են էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի տեխնիկական սխեմայի մշակման ժամանակ օգտագործված՝ տվյալների բազիսային մոդելի եւ առարկայական ոլորտի տվյալների մոդելի տարբերակի համարին՝ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշման 2-րդ կետին համապատասխան։

18. «Դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.001) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի վավերապայմանների կազմը բերված է 10-րդ աղյուսակում։

Աղյուսակ 10

«Դեղամիջոցների որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.001) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի վավերապայմանների կազմը

| Վավերապայմանի անվանումը | | | | | | | | | | | | | | | Վավերապայմանի նկարագրությունը | Նույնականացուցիչը | Տվյալների տիպը | Բազմ. |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) վերնագիրը  (ccdo:EDocHeader) | | | | | | | | | | | | | | | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) տեխնոլոգիական վավերապայմանների ամբողջությունը | M.CDE.90001 | ccdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 1 |
|  | 1.1. Ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրության ծածկագիրը  (csdo:InfEnvelopeCode) | | | | | | | | | | | | | | ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրության ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.90010 | csdo:InfEnvelopeCodeType (M.SDT.90004) Ծածկագրի արժեքը՝ Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան:  Ձեւանմուշ՝ P\.[A-Z]{2}\.[0- 9]{2}\.MSG\.[0-9]{3} | 1 |
| 1.2. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ծածկագիրը  (csdo:EDocCode) | | | | | | | | | | | | | | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ծածկագրային նշագիրը՝ էլեկտրոնային փաստաթղթերի կառուցվածքների եւ տեղեկությունների ռեեստրին համապատասխան | M.SDE.90001 | csdo:EDocCodeType (M.SDT.90001) Ծածկագրի արժեքը՝ էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների կառուցվածքների ռեեստրին համապատասխան:  Ձեւանմուշ՝ R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0- 9]{2})?\.[0-9]{3} | 1 |
|  | 1.3. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) նույնականացուցիչը (csdo:EDocId) | | | | | | | | | | | | | | էլեկտրոնային փաստաթուղթը (տեղեկությունները) միանշանակ նույնականացնող պայմանանշանների տողը | M.SDE.90007 | csdo:UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Նույնականացուցչի արժեքը՝ ISO/IEC 9834-8-ին համապատասխան։ Ձեւանմուշ՝ [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12} | 1 |
| 1.4. Սկզբնական էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) նույնականացուցիչը  (csdo:EDocRefId) | | | | | | | | | | | | | | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) նույնականացուցիչը, որին ի պատասխան ձեւավորվել է տվյալ էլեկտրոնային փաստաթուղթը (տեղեկությունները) | M.SDE.90008 | csdo:UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Նույնականացուցչի արժեքը՝ ISO/IEC 9834-8-ին համապատասխան։ Ձեւանմուշ՝ [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12} | 0..1 |
| 1.5. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ամսաթիվը եւ ժամը (csdo:EDocDateTime) | | | | | | | | | | | | | | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ստեղծման ամսաթիվը եւ ժամը | M.SDE.90002 | bdt:DateTimeType (M.BDT.00006) Ամսաթվի եւ ժամի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001–ին համապատասխան | 1 |
| 1.6. Լեզվի ծածկագիրը (csdo:LanguageCode) | | | | | | | | | | | | | | լեզվի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00051 | csdo:LanguageCodeType (M.SDT.00051) Լեզվի երկտառ ծածկագիրը՝ ISO 639–1-ին համապատասխան։ Ձեւանմուշ՝ [a-z]{2} | 0..1 |
| 2. Դեղամիջոցի որակի հսկողության մասին տեղեկությունները  (hccdo:DrugMonitoringItemDetails) | | | | | | | | | | | | | | | դեղամիջոցի որակի հսկողության մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00780 | hccdo:DrugMonitoringItemDetailsType (M.HC.CDT.00762) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 1..\* |
|  | 2.1. Երկրի ծածկագիրը  (csdo:UnifiedCountryCode) | | | | | | | | | | | | | | այն անդամ պետության ծածկագրային նշագիրը, որի տարածքում հայտնաբերվել է վատորակ, կեղծված կամ նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի սերիան (խմբաքանակը) | M.SDE.00162 | csdo:UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Երկտառ ծածկագրի արժեքը՝ աշխարհի երկրների դասակարգչին համապատասխան, որը սահմանված է «Տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» ատրիբուտով։ Ձեւանմուշ՝ [A-Z]{2} | 1 |
|  |  | ա) տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը  (codeListId ատրիբուտ) | | | | | | | | | | | | | այն տեղեկատուի (դասակարգչի) նշագիրը, որին համապատասխան նշվել է ծածկագիրը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | 2.2. Դեղապատրաստուկի որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկությունները  (hccdo:DrugMonitoringDetails) | | | | | | | | | | | | | | դեղամիջոցի որակի հսկողության արդյունքների մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00012 | hccdo:DrugMonitoringDetailsType (M.HC.CDT.00005) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 1..\* |
|  | | 2.2.1. Տվյալների միասնական բազայի այն դեղամիջոցների մասին ենթաբաժնի ծածկագիրը, որոնց նկատմամբ շրջանառությունից հանելու մասին որոշում է ընդունվել (hcsdo:StatusLowQualityCode) | | | | | | | | | | | | | տվյալների միասնական բազայի այն դեղամիջոցների մասին ենթաբաժնի ծածկագիրը, որոնց նկատմամբ շրջանառությունից հանելու մասին որոշում է ընդունվել՝ պայմանավորված որակի պահանջներին անհամապատասխանությամբ, կեղծված լինելով եւ (կամ) ծագման նմանակված (կոնտրաֆակտ) բնույթով | M.HC.SDE.00117 | hcsdo:StatusLowQualityCodeType (M.HC.SDT.00243)  Հնարավոր արժեքները՝  1՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող.  2՝ նմանակված (կոնտրաֆակտ).  3՝ կեղծված | 1 |
| 2.2.2. Դեղապատրաստուկի առեւտրային անվանումը (hcsdo:DrugTradeName) | | | | | | | | | | | | | վատորակ դեղապատրաստուկի առեւտրային անվանումը կամ այն անվանումը, որով հայտնաբերվել է կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղապատրաստուկը | M.HC.SDE.00013 | csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 300 | 0..1 |
| 2.2.3. Դեղամիջոցի անվանման մասին տեղեկությունները (hccdo:DrugNameDetails) | | | | | | | | | | | | | դեղամիջոցի միջազգային չարտոնագրված անվանման կամ դեղապատրաստուկի համընդհանուր, խմբային, քիմիական անվանման մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00269 | hccdo:DrugNameDetailsType (M.HC.CDT.00252) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..3 |
|  | | | | | | | \*.1. Դեղամիջոցի անվանման ծածկագիրը (hcsdo:DrugCode) | | | | | | | | միջազգային չարտոնագրված անվանման կամ համընդհանուր, խմբային, քիմիական անվանման ծածկագրային նշագիրը | M.HC.SDE.00526 | hcsdo:DrugCodeType (M.HC.SDT.00211) Լրացվում է «Դեղամիջոցների միջազգային չարտոնագրված անվանումների տեղեկատուն», «Դեղամիջոցների խմբային, համընդհանուր ճանաչում ունեցող եւ քիմիական անվանումների տեղեկատուն», «Հոմեոպաթիկ նյութի անվանումների տեղեկատուն» կամ «Դեղաբուսական հումքի տեղեկատուն» (բուսական հումքի համար) տեղեկատուներին համապատասխան:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 10 | 0..1 |
|  | | | | | | |  | | ա) տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը (codeListId ատրիբուտ) | | | | | | այն տեղեկատուի (դասակարգչի) նշագիրը, որին համապատասխան նշվել է ծածկագիրը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | | | | | | | \*.2. Դեղամիջոցի անվանումը (hcsdo:DrugName) | | | | | | | | դեղամիջոցի խմբային, համընդհանուր կամ քիմիական անվանումը | M.HC.SDE.00525 | csdo:Name250Type (M.SDT.00068) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 250 | 0..1 |
|  | | 2.2.4. Ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի ծածկագիրը (hcsdo:ActiveSubstanceCode) | | | | | | | | | | | | | հատկանիշ, որով որոշվում է արդյո՞ք դեղամիջոցը ակտիվ դեղագործական բաղադրամաս է՝ 1՝ դեղամիջոցը ակտիվ դեղագործական բաղադրամաս է. 0՝ դեղամիջոցը դեղապատրաստուկ է | M.HC.SDE.00677 | bdt:IndicatorType (M.BDT.00013) Երկու արժեքներից մեկը՝ «true» (ճիշտ է) կամ «false» (սխալ է) | 1 |
|  | | 2.2.5. Դեղաձեւի մասին տեղեկությունները  (hccdo:DosageFormDetails) | | | | | | | | | | | | | դեղաձեւի մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00398 | hccdo:DosageFormDetailsType (M.HC.CDT.00598) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..1 |
|  | | | | | | | \*.1. Դեղաձեւի ծածկագիրը  (hcsdo:DosageFormCode) | | | | | | | | դեղաձեւի ծածկագրային նշագիրը | M.HC.SDE.00232 | hcsdo:DosageFormCodeType (M.HC.SDT.00051) Ծածկագրի արժեքը՝ «Դեղաձեւերի անվանացանկը» դասակարգչից:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 10 | 0..1 |
|  | | | | | | | \*.2. Դեղաձեւի անվանումը (hcsdo:DosageFormName) | | | | | | | | դեղաձեւի անվանումը | M.HC.SDE.00874 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | 2.2.6. Դեղապատրաստուկի բացթողման ձեւի մասին տեղեկությունները  (hccdo:PackageF ormDetails) | | | | | | | | | | | | | դեղապատրաստուկի բացթողման ձեւի մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00387 | hccdo:PackageFormDetailsType (M.HC.CDT.00359)  Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 1..\* |
|  | | | | | | | \*.1. Դեղապատրաստուկի փաթեթավորված միավորի մասին տեղեկությունները  (hccdo:PackageDetails) | | | | | | | | դեղապատրաստուկի փաթեթավորված միավորի մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00201 | hccdo:PackageDetailsType (M.HC.CDT.00224)  Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 1..\* |
|  | | | | | | |  | | \*.1.1. Դեղաձեւի ծածկագիրը  (hcsdo:DosageFormCode) | | | | | | դեղաձեւի ծածկագրային նշագիրը | M.HC.SDE.00232 | hcsdo:DosageFormCodeType (M.HC.SDT.00051) Ծածկագրի արժեքը՝ «Դեղաձեւերի անվանացանկը» դասակարգչից:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 10 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | \*.1.2. Դեղաձեւի անվանումը (hcsdo:DosageFormName) | | | | | | դեղաձեւի անվանումը | M.HC.SDE.00874 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | \*.1.3. Դեղաձեւի լրացուցիչ հատկանիշները  (hccdo:DosageFormAdditionalFeaturesDetails) | | | | | | դեղաձեւի լրացուցիչ հատկանիշների մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00325 | hccdo:DosageFormAdditionalFeatures DetailsType (M.HC.CDT.00587) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..1 |
|  | | | | | | | | |  | | \*.1.3.1. Դոզավորված լինելու հատկանիշը  (hcsdo:DosedIndicator) | | | | այն հատկանիշը, որով որոշվում է դեղաձեւի դոզավորված լինելը՝  1՝ դեղաձեւը դոզավորված է.  0՝ դեղաձեւը դոզավորված չէ | M.HC.SDE.00243 | bdt:IndicatorType (M.BDT.00013) Երկու արժեքներից մեկը՝ «true» (ճիշտ է) կամ «false» (սխալ է) | 0..1 |
| \*.1.3.2. Երեխաների կողմից կիրառելիության հատկանիշը  (hcsdo:ChildIndicator) | | | | այն հատկանիշը, որով որոշվում է երեխաների շրջանում դեղապատրաստուկի կիրառելիությունը՝  1՝ կիրառվում է երեխաների շրջանում.  0՝ երեխաների շրջանում չի կիրառվում | M.HC.SDE.00244 | bdt:IndicatorType (M.BDT.00013) Երկու արժեքներից մեկը՝ «true» (ճիշտ է) կամ «false» (սխալ է) | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | \*.1.3.3. Դեղապատրաս-տուկում շաքարի առկայության հատկանիշը  (hcsdo:SugarIndicator) | | | | այն հատկանիշը, որով որոշվում է դեղապատրաստուկի մեջ շաքարի առկայությունը՝  1՝ շաքարն առկա է.  0՝ շաքարը բացակայում է | M.HC.SDE.00246 | bdt:IndicatorType (M.BDT.00013) Երկու արժեքներից մեկը՝ «true» (ճիշտ է) կամ «false» (սխալ է) | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | \*.1.3.4. Համաբուրավետիչ հավելումների նկարագրությունը  (hcsdo:TasteAroma AdditiveText) | | | | համաբուրավետիչ հավելումների նկարագրությունը | M.HC.SDE.00250 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..\* |
|  | | | | | | | | | | | \*.1.3.5. Դեղապատրաստուկի լուծիչի բնույթը  (hcsdo:SolventText) | | | | դեղապատրաստուկի լուծիչի բնույթի նկարագրությունը | M.HC.SDE.00251 | csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Պայմանանշանների տողը։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 100 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | \*.1.3.6. Բուսական բաղադրիչի հումքային մաս (hcsdo:RawPartMaterial  Text) | | | | դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բուսական բաղադրիչի հումքային մասը | M.HC.SDE.00282 | csdo:Text250Type (M.SDT.00072) Պայմանանշանների տողը։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 250 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | \*.1.3.7. Բուսական բաղադրիչի հումքային մասի մանրացվածության աստիճանը  (hcsdo:DegreeRefinement  RawMaterialCode) | | | | դեղապատրաստուկի բուսական բաղադրիչի հումքային մասի մանրացվածության աստիճանի ծածկագրային նշագիրը | M.HC.SDE.00584 | hcsdo:DegreeRefinementRawMaterialCodeType (M.HC.SDT.00226) Հնարավոր արժեքները՝  01՝ ամբողջական.  02՝ մանրացված.  03՝ փոշի.  99՝ այլ | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | \*.1.3.8. Բուսական բաղադրիչի հումքային մասի մանրացվածության աստիճանի անվանումը (hcsdo:DegreeRefinement  RawMaterialName) | | | | դեղապատրաստուկի բուսական բաղադրիչի հումքային մասի մանրացվածության աստիճանի անվանումը | M.HC.SDE.00283 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | \*.1.4. Դեղապատրաստուկի դեղաչափի մասին տեղեկությունները  (hccdo:DrugDosageDetails) | | | | | | դեղապատրաստուկի դեղաչափի մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00714 | hccdo:DrugDosageDetailsType (M.HC.CDT.00720) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | \*.1.4.1. Դեղապատրաստուկի բաղադրության արտահայտման միավորի մասին տեղեկությունները  (hccdo:DosageUnitDetails) | | | | դեղապատրաստուկի բաղադրության արտահայտման միավորի մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00712 | hccdo:DosageUnitDetailsType (M.HC.CDT.00719) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | \*.1.4.1.1. Դեղապատ-րաստուկի բաղադրության արտահայտման միավորի տեսակի ծածկագիրը  (hcsdo:DosageUnitKind Code) | դեղապատրաստուկի բաղադրության արտահայտման միավորի տեսակի ծածկագրային նշագիրը | M.HC.SDE.00616 | hcsdo:Code2Type (M.HC.SDT.00488) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 2 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | \*1.4.1.2. Դեղապա-տրաստուկի բաղադրության արտահայտման միավորի տեսակի անվանումը  (hcsdo:DosageUnitKind  Nam | դեղապատրաստուկի բաղադրության արտահայտման միավորի տեսակի անվանումը | M.HC.SDE.00617 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | \*.1.4.1.3. Դոզավորման (կոնցենտրացիայի) միավորի մեծությունը (hcsdo:DosageUnit Measure) | դոզավորման (կոնցենտրացիայի) միավորի մեծությունը | M.HC.SDE.00615 | hcsdo:DosageUnitMeasureType (M.HC.SDT.00719) Թիվը՝ հաշվարկի տասական համակարգում | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | ա) դոզավորման եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի ծածկագիրը (Substance MeasureCode ատրիբուտ) | դոզավորման եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի ծածկագրային նշագիրը | - | hcsdo:SubstanceMeasureCodeType (M.HC.SDT.00217) Ծածկագրի արժեքը՝ «Դեղապատրաստուկների բաղադրության մեջ առկա ազդող նյութերի դոզավորման եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորների դասակարգիչ» դասակարգչից:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 3 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | բ) դոզավորման եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի անվանումը (Substance MeasureCode ատրիբուտ) | դոզավորման եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի անվանումը | - | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | գ) մասշտաբը (ScaleNumber ատրիբուտ) | մեծության մասշտաբը՝ ներկայացված թիվ 10-ի աստիճանի ցուցիչի տեսքով |  | csdo:Number2Type (M.SDT.00096) Թիվը՝ հաշվարկման տասնորդական համակարգում։ Թվանշանների առավելագույն քանակը՝ 2.  Կոտորակային թվանշանների առավելագույն քանակը՝ 0 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | \*.1.4.2. Դեղապա-տրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բաղադրիչի մասին տեղեկությունները  (hccdo:SubstanceDetails) | | | | դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա բաղադրիչի մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00264 | hccdo: SubstanceDetailsType (M.HC.CDT.00243) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..\* |
|  | | | | | | | | | | | | | | \*.1.4.2.1. Դեղապա-տրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի ծածկագիրը  (hcsdo:DrugSubstance RoleCode) | դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի ծածկագրային նշագիրը | M.HC.SDE.00437 | hcsdo:DrugSubstanceRoleCodeType (M.HC.SDT.00182)  Հնարավոր արժեքները՝  01՝ ազդող նյութ.  02՝ օժանդակ նյութ.  03՝ ռեագենտ | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | \*.1.4.2.2. Դեղապա-տրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի անվանումը  (hcsdo:DrugSubstance RoleName) | դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա սուբստանցիայի (նյութի) գործառույթի անվանումը | M.HC.SDE.00678 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | \*.1.4.2.3. Դեղապա-տրաստուկի բաղադրության մեջ առկա  ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի մասին տեղեկությունները  (hccdo:ActiveSubstance Details) | դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00030 | hccdo:Active SubstanceDetailsType (M.HC.CDT.00730)  Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | \*.1.4.2.3.1. Ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի ծածկագիրը  (hcsdo:ActiveSubstanceCode) | ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի ծածկագրային նշագիրը | M.HC.SDE.00618 | hcsdo:DrugCodeType (M.HC.SDT.00211) Լրացվում է «Դեղամիջոցների միջազգային չարտոնագրված անվանումների տեղեկատու», «Դեղամիջոցների խմբային, համընդհանուր ճանաչում ունեցող եւ քիմիական անվանումների տեղեկատու», «Հոմեոպաթիկ նյութի անվանումների տեղեկատու» կամ «Դեղաբուսական հումքի տեղեկատու» (բուսական հումքի համար) տեղեկատուներին համապատասխան: Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 10 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | ա) տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը (codeListId ատրիբուտ) | այն տեղեկատուի (դասակարգչի) նշագիրը, որին համապատասխան նշվել է ծածկագիրը | - | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | \*.1.4.2.3.2. Ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի անվանումը  (hcsdo:ActiveSubstance Name) | ակտիվ դեղագործական բաղադրամասի անվանումը | M.HC.SDE.00620 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | \*.1.4.2.4. Դեղապա-տրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի մասին տեղեկություններ  (hccdo:Auxiliary  SubstanceDetails) | դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00040 | hccdo:AuxiliarySubstanceDetailsType (M.HC.CDT.00731) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | \*1.4.2.4.1. Դեղապա-տրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի ծածկագիրը  (hcsdo:Auxiliary  SubstanceCode) | դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի ծածկագրային նշագիրը | M.HC.SDE.00607 | hcsdo: AuxiliarySubstanceCodeType (M.HC.SDT.00014) Լրացվում է «Դեղամիջոցների խմբային, համընդհանուր ճանաչում ունեցող եւ քիմիական անվանումների տեղեկատու» տեղեկատուին կամ «Օժանդակ նյութերի դասակարգիչ» դասակարգչին համապատասխան:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 10 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | ա) տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը (codeListId ատրիբուտ) | այն տեղեկատուի (դասակարգչի) նշագիրը, որին համապատասխան նշվել է ծածկագիրը | - | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
| \*.1.4.2.4.2. Դեղապա-տրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի անվանումը  (hcsdo:Auxiliary SubstanceName) | դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա օժանդակ նյութի անվանումը | M.HC.SDE.00044 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
| \*.1.4.2.4.3. Օժանդակ նյութի գործառութային նշանակության ծածկագիրը  (hcsdo:FunctionalPurposeCode) | օժանդակ նյութի գործառութային նշանակության ծածկագրային նշագիրը | M.HC.SDE.00611 | hcsdo:FunctionalPurposeCodeType (M.HC.SDT.00015) Ծածկագրի արժեքը՝ «Օժանդակ նյութերի գործառութային նշանակության դասակարգիչ» դասակարգչից  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 10 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | \*.1.4.2.4.4. Օժանդակ նյութի գործառութային նշանակության անվանումը (hcsdo:FunctionalPurposeName) | օժանդակ նյութի գործառութային նշանակության անվանումը | M.HC.SDE.00610 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1,  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | \*.1.4.2.5. Դեղապա-տրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ռեագենտի անվանումը  (hcsdo:ReagentName) | դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա ռեագենտի անվանումը | M.HC.SDE.00648 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | \*.1.4.2.6. Դոզավորումը (կոնցենտրացիան) (hcsdo:SubstanceMeasure) | նյութի քանակը՝ արտահայտված զանգվածի միավորներով, ծավալային եւ պայմանական (կենսաբանական) միավորներով, կամ հոմեոպատիկ նոսրացում | M.HC.SDE.00050 | hcsdo:SubstanceMeasureType (M.HC.SDT.00218) Թիվը՝ հաշվարկի տասական համակարգում։ Թվանշանների առավելագույն քանակը՝ 24.  Կոտորակային թվանշանների առավելագույն քանակը՝ 6 | 0..2 |
|  | | | | | | | | | | | | | | ա) դոզավորման եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի ծածկագիրը (Substance MeasureCode ատրիբուտ) | դոզավորման եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի ծածկագրային նշագիրը | – | hcsdo:SubstanceMeasureCodeType (M.HC.SDT.00217) Ծածկագրի արժեքը՝ «Դեղապատրաստուկների բաղադրության մեջ առկա ազդող նյութերի դոզավորման եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորների դասակարգիչ» դասակարգչից:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 3 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | բ) դոզավորման եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի անվանումը (Substance MeasureCode ատրիբուտ) | դոզավորման եւ կոնցենտրացիայի չափման միավորի անվանումը | – | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | գ) մասշտաբը (ScaleNumber ատրիբուտ) | մեծության մասշտաբը՝ ներկայացված թիվ 10-ի աստիճանի ցուցիչի տեսքով | – | csdo:Number2Type (M.SDT.00096) Թիվը՝ հաշվարկման տասնորդական համակարգում։ Թվանշանների առավելագույն քանակը՝ 2.  Կոտորակային թվանշանների առավելագույն քանակը՝ 0 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | |  | | | | դ) դոզավորման (կոնցենտրացիայի) մեծության տիպի ծածկագիրը (SubstanceMeasureTypeCode ատրիբուտ) | դոզավորման (կոնցենտրացիայի) մեծության տիպի ծածկագրային նշագիրը | – | hcsdo:Code2Type (M.HC.SDT.00488) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 2 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | |  | | | | \*.1.4.2.7. Դոզավորման (կոնցենտրացիայի) նկարագրությունը (hcsdo:SubstanceText) | բաղադրիչի՝ դեղապատրաստուկի բաղադրության մեջ առկա դոզավորման (կոնցենտրացիայի) նկարագրությունը | M.HC.SDE.00613 | csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Պայմանանշանների տողը։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 4000 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.1.5. Դեղամիջոցի առաջնային փաթեթվածքի տեսակի ծածկագիրը  (hcsdo:DrugPackageKindCode) | | | | | դեղամիջոցի առաջնային փաթեթվածքի ծածկագրային նշագիրը | M.HC.SDE.00714 | hcsdo:DrugPackageKindCodeType (M.HC.SDT.00892) Ծածկագրի արժեքը՝ «Դեղամիջոցների առաջնային փաթեթվածքների տեսակների դասակարգիչը» դասակարգչից Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 3 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.1.6. Դեղամիջոցի առաջնային փաթեթվածքի տեսակի անվանումը (hcsdo:DrugPackageKindName) | | | | | դեղամիջոցի առաջնային փաթեթվածքի տեսակի անվանումը | M.HC.SDE.00718 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.1.7. Առաջնային փաթեթվածքի նյութը  (hcsdo:PackageMaterialText) | | | | | նյութ, որից պատրաստված է առաջնային փաթեթվածքը՝ լրացուցիչ հատկությունների նշմամբ | M.HC.SDE.00288 | csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Պայմանանշանների տողը:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 4000 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.1.8. Քանակը փաթեթվածքում  (hcsdo:PackageMeasure) | | | | | դեղապատրաստուկի քանակն առաջնային փաթեթվածքում | M.HC.SDE.00194 | csdo:UnifiedPhysicalMeasureType (M.SDT.00122) Թիվը՝ հաշվարկի տասական համակարգում։ Թվանշանների առավելագույն քանակը՝ 24. Կոտորակային թվանշանների առավելագույն քանակը՝ 6 | 1..\* |
|  | | | | | | | | | | | | ա) չափման միավորը (measurementUnitCode ատրիբուտ) | | | չափման միավորի ծածկագրային նշագիրը | – | csdo:MeasurementUnitCodeType (M.SDT.00074) Տառաթվային ծածկագիրը: Ձեւանմուշ՝ [0-9A-Z]{2,3} | 1 |
|  | | | | | | | | | | | | բ) դասակարգչի նույնականացուցիչը (measurement UnitCodeListId ատրիբուտ) | | | չափման միավորների դասակարգչի նույնականացուցիչը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | | | | | | | | | | \*.1.9. Երկրորդային փաթեթվածքում փաթեթավորված միավորների քանակը (hcsdo:ComponentPackage Quantity) | | | | | երկրորդային փաթեթվածքում փաթեթավորված դեղապատրաստուկի միավորների քանակը | M.HC.SDE.00682 | csdo:Quantity4Type (M.SDT.00097) Հաշվարկման տասական համակարգում ոչ բացասական ամբողջ թիվը։ Թվանշանների առավելագույն քանակը՝ 4 | 1 |
|  | | | | | | | | | | \*.1.10. Դեղապատրաստուկի պիտանիության ժամկետը (hcsdo:ShelfLifeDuration) | | | | | դեղապատրաստուկի պիտանիության ժամկետը | M.HC.SDE.00028 | bdt:DurationType (M.BDT.00021) Ժամանակի տեւողության նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001-ին համապատասխան | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.2 անկյալ փաթեթվածքի նկարագրությունը (hcsdo:MiddlePackageText) | | | | | | | դեղապատրաստուկի միջանկյալ փաթեթվածքի նկարագրությունը | M.HC.SDE.00268 | csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Պայմանանշանների տողը։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 100 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.3. Դեղամիջոցի փաթեթվածքում առկա կոմպլեկտավորող տարրի մասին տեղեկությունները  (hccdo:ComponentDetails) | | | | | | | դեղամիջոցի փաթեթվածքում առկա կոմպլեկտավորող տարրի մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00078 | hccdo:ComponentDetailsType (M.HC.CDT.00070) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..\* |
|  | | | | | | | | | | \*.3.1. Կոմպլեկտավորող տարրի ծածկագիրը  (hcsdo:ComponentCode) | | | | | դեղապատրաստուկի փաթեթվածքի մաս կազմող կոմպլեկտավորող տարրի ծածկագրային նշագիրը | M.HC.SDE.00257 | hcsdo:ComponentCodeType (M.HC.SDT.00060) Ծածկագրի արժեքը՝ «Դեղապատրաստուկների փաթեթվածքի կոմպլեկտավորող միջոցների տեղեկատու» տեղեկատուից:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 5 | 0..1 |
|  | | | | | | | |  | | \*.3.2. Կոմպլեկտավորող տարրի անվանումը (hcsdo:ComponentName) | | | | | դեղամիջոցի փաթեթվածքի մաս կազմող կոմպլեկտավորող տարրի անվանումը | M.HC.SDE.00005 | csdo:Name40Type (M.SDT.00069) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 40 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.4. Դեղամիջոցի երկրորդային (սպառողական) փաթեթվածքի տեսակի ծածկագիրը (hcsdo:DrugSecondaryPackage KindCode) | | | | | | | դեղամիջոցի երկրորդային (սպառողական) փաթեթվածքի տեսակի ծածկագրային նշագիրը | M.HC.SDE.00644 | hcsdo:DrugSecondaryPackageKindCodeType (M.HC.SDT.00023) Ծածկագրի արժեքը՝ «Դեղամիջոցների երկրորդային (սպառողական) փաթեթվածքների տեսակների դասակարգիչը» դասակարգչից:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 10 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.5. Դեղամիջոցի երկրորդային (սպառողական) փաթեթվածքի տեսակի անվանումը  (hcsdo:DrugSecondaryPackageKindName) | | | | | | | դեղամիջոցի երկրորդային (սպառողական) փաթեթվածքի տեսակի անվանումը | M.HC.SDE.00645 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.6. Դեղապատրաստուկի երկրորդային փաթեթվածքում փաթեթավորված միավորների հավաքակազմի առկայության հատկանիշը (hcsdo:DrugSetIndicator) | | | | | | | դեղապատրաստուկի երկրորդային փաթեթվածքում փաթեթավորված միավորների հավաքակազմի հատկանիշը՝  1՝ դեղապատրաստուկը հավաքակազմ է.  0՝ դեղապատրաստուկը հավաքակազմ չէ | M.HC.SDE.00619 | bdt:IndicatorType (M.BDT.00013) Երկու արժեքներից մեկը՝ «true» (ճիշտ է) կամ «false» (սխալ է) | 1 |
|  | | | 2.2.7. Ապրանքների խմբի մասին տեղեկությունները  (hccdo: ConsignmentDetails) | | | | | | | | | | | | վատորակ, կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղապատրաստուկի փաթեթվածքի վրա նշված՝ դեղապատրաստուկի սերիայի կամ խմբաքանակի մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00094 | hccdo:ConsignmentDetailsType (M.HC.CDT.00081) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..\* |
|  | | | | | | | | \*.1. Դեղապատրաստուկի խմբաքանակի համարը (hcsdo:ConsignmentNumberId) | | | | | | | դեղապատրաստուկի խմբաքանակի նույնականացուցիչ | M.HC.SDE.00817 | csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 50 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.2. Ապրանքի քանակը  (csdo:UnifiedCommodityMeasure) | | | | | | | դեղապատրաստուկի խմբաքանակի ծավալը | M.SDE.00167 | csdo:UnifiedPhysicalMeasureType(M.SDT.00122) Թիվը՝ հաշվարկի տասական համակարգում։ Թվանշանների առավելագույն քանակը՝ 24. Կոտորակային թվանշանների առավելագույն քանակը՝ 6 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | ա) չափման միավորը (measurementUnitCode ատրիբուտ) | | | | | չափման միավորի ծածկագրային նշագիրը | – | csdo:MeasurementUnitCodeType (M.SDT.00074) Տառաթվային ծածկագիրը: Ձեւանմուշ՝ [0-9A-Z]{2,3} | 1 |
|  | | | | | | | | | | բ) դասակարգչի նույնականացուցիչը (measurement UnitCodeListId ատրիբուտ) | | | | | չափման միավորների դասակարգչի նույնականացուցիչը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | | | | | | | | \*.3. Դիստրիբյուտորի (մատակարարի) մասին տեղեկությունները (hccdo:DistributorDetails) | | | | | | | նշված սերիայի դեղամիջոցի մատակարարի մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00091 | ccdo:BusinessEntityDetailsType (M.CDT.00061) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.3.1. Երկրի ծածկագիրը (csdo:UnifiedCountryCode) | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի գրանցման երկրի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00162 | csdo:UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Երկտառ ծածկագրի արժեքը՝ աշխարհի երկրների դասակարգչին համապատասխան, որը սահմանված է «Տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» ատրիբուտով։ Ձեւանմուշ՝ [A-Z]{2} | 0..1 |
|  | | | | | | | | | |  | | | ա) տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը (codeListId ատրիբուտ) | | այն տեղեկատուի (դասակարգչի) նշագիրը, որին համապատասխան նշվել է ծածկագիրը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ: Նվազ. երկարությունը՝ 1. Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | | | | | | | | | | \*.3.2. Տնտեսավարող սուբյեկտի անվանումը (csdo:BusinessEntityName) | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի լրիվ անվանումը կամ տնտեսական գործունեություն վարող ֆիզիկական անձի ազգանունը, անունը եւ հայրանունը | M.SDE.00187 | csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 300 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.3.3. Տնտեսավարող սուբյեկտի կրճատ անվանումը (csdo:BusinessEntityBriefName) | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի հապավված անվանումը կամ տնտեսական գործունեություն վարող ֆիզիկական անձի ազգանունը, անունը եւ հայրանունը | M.SDE.00188 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.3.4. Կազմա-կերպաիրավական ձեւի ծածկագիրը (csdo:BusinessEntityType Code) | | | | | այն կազմակերպաիրավական ձեւի ծածկագրային նշագիրը, որով գրանցված է տնտեսավարող սուբյեկտը | M.SDE.00023 | csdo:UnifiedCode20Type (M.SDT.00140) Ծածկագրի արժեքը՝ տեղեկատուին (դասակարգչին) համապատասխան, որը սահմանված է «Տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» ատրիբուտով։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | ա) տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը (codeListId ատրիբուտ) | | այն տեղեկատուի (դասակարգչի) նշագիրը, որին համապատասխան նշվել է ծածկագիրը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | | | | | | | | | | \*.3.5. Կազմակերպա-իրավական ձեւի անվանումը  (csdo:BusinessEntityTypeName) | | | | | այն կազմակերպաիրավական ձեւի անվանումը, որով գրանցված է տնտեսավարող սուբյեկտը | M.SDE.00090 | csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 300 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.3.6. Տնտեսավարող սուբյեկտի նույնականացուցիչը (csdo:BusinessEntityId) | | | | | պետական գրանցման ժամանակ ըստ ռեեստրի (ռեգիստրի) տրված գրառման համարը (ծածկագիրը) | M.SDE.00189 | csdo:BusinessEntityIdType (M.SDT.00157) Պայմանանշանների նորմալացված տողը:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | ա) նույնականացման մեթոդը (kindId ատրիբուտ) | | տնտեսավարող սուբյեկտների նույնականացման մեթոդը | – | csdo:BusinessEntityIdKindIdType (M.SDT.00158) Տնտեսավարող սուբյեկտների նույնականացման մեթոդների տեղեկատուից նույնականացուցչի արժեքը | 1 |
|  | | | | | | | | | | \*.3.7. Նույնա-կանացման եզակի մաքսային համարը (csdo:UniqueCustomsNumberId) | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի՝ մաքսային հսկողության նպատակների համար նախատեսված նույնականացման եզակի համարը | M.SDE.00135 | csdo:UniqueCustomsNumberIdType (M.SDT.00089) Պայմանանշանների նորմալացված տողը:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 17 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.3.8. Հարկ վճարողի նույնականացուցիչը (csdo:TaxpayerId) | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի նույնականացուցիչը հարկ վճարողի գրանցման երկրի հարկ վճարողների ռեեստրում | M.SDE.00025 | csdo:TaxpayerIdType (M.SDT.00025) Նույնականացուցչի արժեքը՝ հարկ վճարողի գրանցման երկրում ընդունված կանոններին համապատասխան։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.3.9. աշվառման կանգնեցնելու պատճառի ծածկագիրը (csdo:TaxRegistrationReason Code) | | | | | Ռուսաստանի Դաշնությունում տնտեսավարող սուբյեկտին հարկային հաշվառման կանգնեցնելու պատճառը նույնականացնող ծածկագիրը | M.SDE.00030 | csdo:TaxRegistrationReasonCodeType (M.SDT.00030) Պայմանանշանների նորմալացված տողը:  Ձեւանմուշ՝ \d{9} | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.3.10. Հասցեն  (ccdo:SubjectAddressDetails) | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի հասցեն | M.CDE.00058 | ccdo: SubjectAddressDetailsType (M.CDT.00064) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..\* |
|  | | | | | | | | | | | | | \*.3.10.1. Հասցեի տեսակի ծածկագիրը (csdo: AddressKindCode) | | հասցեի տեսակի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00192 | csdo:AddressKindCodeType (M.SDT.00162) Ծածկագրի արժեքը՝ հասցեների տեսակների դասակարգչին համապատասխան:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | \*.3.10.2. Երկրի ծածկագիրը (csdo:UnifiedCountryCode) | | երկրի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00162 | csdo:UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Երկտառ ծածկագրի արժեքը՝ աշխարհի երկրների դասակարգչին համապատասխան, որը սահմանված է «Տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» ատրիբուտով։ Ձեւանմուշ՝ [A-Z]{2} | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | | ա) տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը (codeListId ատրիբուտ) | այն տեղեկատուի (դասակարգչի) նշագիրը, որին համապատասխան նշվել է ծածկագիրը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | \*.3.10.3. Տարածքի ծածկագիրը (csdo:TerritoryCode) | | վարչատարածքային բաժանման միավորի ծածկագիրը | M.SDE.00031 | csdo:TerritoryCodeType (M.SDT.00031) Պայմանանշանների նորմալացված տողը: Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 17 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | \*.3.10.4. Տարածաշրջանը (csdo:RegionName) | | վարչատարածքային բաժանման առաջին մակարդակի միավորի անվանումը | M.SDE.00007 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | \*.3.10.5. Շրջանը (csdo:DistrictName) | | վարչատարածքային բաժանման երկրորդ մակարդակի միավորի անվանումը | M.SDE.00008 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | \*.3.10.6. Քաղաքը (csdo:CityName) | | քաղաքի անվանումը | M.SDE.00009 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | \*.3.10.7. Բնակավայրը  (csdo:SettlementName) | | բնակավայրի անվանումը | M.SDE.00057 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | \*.3.10.8. Փողոցը (csdo:StreetName) | | քաղաքային ենթակառուցվածքի փողոցաճանապարհային ցանցի տարրի անվանումը | M.SDE.00010 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | \*.3.10.9. Շենքի համարը (csdo:BuildingNumberId) | | շենքի, մասնաշենքի, շինության նշագիրը | M.SDE.00011 | csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 50 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | \*.3.10.10. Տարածքի համարը  (csdo: RoomNumberId) | | գրասենյակի կամ բնակարանի նշագիրը | M.SDE.00012 | csdo:Id20Type (M.SDT.00092) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | \*.3.10.11. Փոստային դասիչը  (csdo:PostCode) | | փոստային կապի ձեռնարկության փոստային դասիչը | M.SDE.00006 | csdo:PostCodeType (M.SDT.00006) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Ձեւանմուշ՝ [A-Z0-9][A-Z0-9 -]{1,8}[A- Z0-9] | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | \*.3.10.12. Բաժանորդային արկղի համարը (csdo:PostOfficeBoxId) | | փոստային կապի ձեռնարկության բաժանորդային արկղի համարը | M.SDE.00013 | csdo:Id20Type (M.SDT.00092) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.3.11. Կոնտակտային վավերապայմանը  (ccdo:C ommunicationDetails) | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի կոնտակտային վավերապայմանը | M.CDE.00003 | ccdo:CommunicationDetailsType (M.CDT.00003) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..\* |
|  | | | | | | | | | |  | | | \*.3.11.1. Կապի տեսակի ծածկագիրը (csdo:Communication  ChannelCode) | | կապի միջոցի (կապուղու) տեսակի (հեռախոս, ֆաքս, էլեկտրոնային փոստ եւ այլն) ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00014 | csdo:CommunicationChannelCodeV2 Type (M.SDT.00163) Ծածկագրի արժեքը՝ կապի տեսակների դասակարգչին համապատասխան:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | |  | | | \*.3.11.2. Կապի տեսակի ծածկագիրը (csdo:Communication ChannelName) | | կապի միջոցի (կապուղու) տեսակի (հեռախոս, ֆաքս, էլեկտրոնային փոստ եւ այլն) անվանումը | M.SDE.00093 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | |  | | | \*.3.11.3. Կապուղու նույնականացուցիչը (csdo:CommunicationChannelId) | | կապուղին (հեռախոսահամարի, ֆաքսի, էլեկտրոնային փոստի հասցեի եւ այլնի նշում) նույնականացնող պայմանանշանների հաջորդականությունը | M.SDE.00015 | csdo:CommunicationChannelIdType (M.SDT.00015) Պայմանանշանների նորմալացված տողը:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 1000 | 1..\* |
|  | | | | | | | | \*.4. Դեղապատրաստուկի սերիայի մասին տեղեկությունները (hccdo:BatchDetails) | | | | | | | դեղամիջոցի սերիայի մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00290 | hccdo:BatchDetailsType (M.HC.CDT.00271) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..\* |
|  | | | | | | | | | | \*.4.1. Դեղապատրաստուկի սերիայի համարը (hcsdo:BatchNumberId) | | | | | վատորակ, կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի փաթեթվածքի վրա նշված սերիայի նույնականացուցիչը | M.HC.SDE.00015 | csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 50 | 1 |
|  | | | | | | | | | | \*.4.2. Ապրանքի քանակը  (csdo:UnifiedCommodityMeasure) | | | | | որակի փորձարկումների անցկացումը հաստատող փաստաթղթում նշված դեղամիջոցի սերիայի ծավալը | M.SDE.00167 | csdo:UnifiedPhysicalMeasureType (M.SDT.00122) Թիվը՝ հաշվարկի տասական համակարգում։Թվանշանների առավ. քանակը՝ 24. Կոտորակային թվանշանների առավ. քանակը՝ 6 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | ա) չափման միավորը (measurementUnitCode ատրիբուտ) | | չափման միավորի ծածկագրային նշագիրը | – | csdo:MeasurementUnitCodeType (M.SDT.00074) Տառաթվային ծածկագիրը: Ձեւանմուշ՝ [0-9A-Z]{2,3} | 1 |
|  | | | | | | | | | | | | | բ) դասակարգչի նույնականացուցիչը (measurement UnitCodeListId ատրիբուտ) | | չափման միավորների դասակարգչի նույնականացուցիչը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | | | | 2.2.8. Արտադրման ամսաթիվը (hcsdo:ManufacturingDate) | | | | | | | | | | | վատորակ, կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի փաթեթվածքի վրա նշված արտադրման ամսաթիվը | M.HC.SDE.00585 | bdt:DateType (M.BDT.00005) Ամսաթվի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001-ին համապատասխան | 0..1 |
|  | | | | 2.2.9. Ավարտի ամսաթիվը (csdo:EndDate) | | | | | | | | | | | վատորակ, կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի փաթեթվածքի վրա նշված պիտանիության ժամկետը լրանալու ամսաթիվը | M.SDE.00074 | bdt:DateType (M.BDT.00005) Ամսաթվի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001-ին համապատասխան | 0..1 |
|  | | | | 2.2.10. Արտադրողի մասին տեղեկությունները (hccdo:ManufacturingAuthorizationHolderDetailsV2) | | | | | | | | | | | վատորակ, կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի երկրորդային փաթեթվածքի վրա նշված արտադրողի մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00304 | ccdo:BusinessEntityDetailsType (M.CDT.00061) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 1 |
|  | | | | | | | | \*.1. Երկրի ծածկագիրը (csdo:UnifiedCountryCode) | | | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի գրանցման երկրի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00162 | csdo:UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112)  Երկտառ ծածկագրի արժեքը՝ աշխարհի երկրների դասակարգչին համապատասխան, որը սահմանված է «Տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» ատրիբուտով։ Ձեւանմուշ՝ [A-Z]{2} | 0..1 |
|  | | | | | | | |  | | ա) տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը (codeListId ատրիբուտ) | | | | | այն տեղեկատուի (դասակարգչի) նշագիրը, որին համապատասխան նշվել է ծածկագիրը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | | | | | | | | \*.2. Տնտեսավարող սուբյեկտի անվանումը (csdo:BusinessEntityName) | | | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի լրիվ անվանումը կամ տնտեսական գործունեություն վարող ֆիզիկական անձի ազգանունը, անունը եւ հայրանունը | M.SDE.00187 | csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 300 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.3. Տնտեսավարող սուբյեկտի կրճատ անվանումը (csdo:BusinessEntityBriefName) | | | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի հապավված անվանումը կամ տնտեսական գործունեություն վարող ֆիզիկական անձի ազգանունը, անունը եւ հայրանունը | M.SDE.00188 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.4. Կազմակերպաիրավական ձեւի ծածկագիրը (csdo:BusinessEntityTypeCode) | | | | | | | այն կազմակերպաիրավական ձեւի ծածկագրային նշագիրը, որով գրանցված է տնտեսավարող սուբյեկտը | M.SDE.00023 | csdo:UnifiedCode20Type (M.SDT.00140)  Ծածկագրի արժեքը՝ տեղեկատուին (դասակարգչին) համապատասխան, որը սահմանված է «Տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» ատրիբուտով։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | ա) տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը (codeListId ատրիբուտ) | | | | | այն տեղեկատուի (դասակարգչի) նշագիրը, որին համապատասխան նշվել է ծածկագիրը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | | | | | | | | \*.5. Կազմակերպաիրավական ձեւի անվանումը  (csdo:BusinessEntityTypeName) | | | | | | | այն կազմակերպաիրավական ձեւի անվանումը, որով գրանցված է տնտեսավարող սուբյեկտը | M.SDE.00090 | csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 300 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.6. Տնտեսավարող սուբյեկտի նույնականացուցիչը (csdo:BusinessEntityId) | | | | | | | պետական գրանցման ժամանակ ըստ ռեեստրի (ռեգիստրի) տրված գրառման համարը (ծածկագիրը) | M.SDE.00189 | csdo:BusinessEntityIdType (M.SDT.00157) Պայմանանշանների նորմալացված տողը: Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | ա) նույնականացման մեթոդը (kindId ատրիբուտ) | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտների նույնականացման մեթոդը | – | csdo:BusinessEntityIdKindIdType(M.SDT.00158) Տնտեսավարող սուբյեկտների նույնականացման մեթոդների տեղեկատուից նույնականացուցչի արժեքը | 1 |
|  | | | | | | | | \*.7. Նույնականացման եզակի մաքսային համարը (csdo:UniqueCustomsNumberId) | | | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի՝ մաքսային հսկողության նպատակների համար նախատեսված նույնականացման եզակի համարը | M.SDE.00135 | csdo:UniqueCustomsNumberIdType (M.SDT.00089) Պայմանանշանների նորմալացված տողը:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 17 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.8. Հարկ վճարողի նույնականացուցիչը (csdo: TaxpayerId) | | | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի նույնականացուցիչը հարկ վճարողի գրանցման երկրի հարկ վճարողների ռեեստրում | M.SDE.00025 | csdo:TaxpayerIdType (M.SDT.00025) Նույնականացուցչի արժեքը՝ հարկ վճարողի գրանցման երկրում ընդունված կանոններին համապատասխան։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.9. Հաշվառման կանգնեցնելու պատճառի ծածկագիրը  (csdo:TaxRegistrationReason Code) | | | | | | | Ռուսաստանի Դաշնությունում տնտեսավարող սուբյեկտին հարկային հաշվառման կանգնեցնելու պատճառը նույնականացնող ծածկագիրը | M.SDE.00030 | csdo:TaxRegistrationReasonCodeType (M.SDT.00030) Պայմանանշանների նորմալացված տողը: Ձեւանմուշ՝ \d{9} | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.10. Հասցեն  (ccdo:SubjectAddressDetails) | | | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի հասցեն | M.CDE.00058 | ccdo: SubjectAddressDetailsType (M.CDT.00064)  Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..\* |
|  | | | | | | | | | | \*.10.1. Հասցեի տեսակի ծածկագիրը (csdo:AddressKindCode) AddressKindCode) | | | | | հասցեի տեսակի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00192 | csdo:AddressKindCodeType (M.SDT.00162) Ծածկագրի արժեքը՝ հասցեների տեսակների դասակարգչին համապատասխան:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.2. Երկրի ծածկագիրը (csdo:UnifiedCountryCode) | | | | | երկրի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00162 | csdo:UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Երկտառ ծածկագրի արժեքը՝ աշխարհի երկրների դասակարգչին համապատասխան, որը սահմանված է «Տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» ատրիբուտով։ Ձեւանմուշ՝ [A-Z]{2} | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | ա) տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը (codeListId ատրիբուտ) | | այն տեղեկատուի (դասակարգչի) նշագիրը, որին համապատասխան նշվել է ծածկագիրը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.3. Տարածքի ծածկագիրը (csdo:TerritoryCode) | | | | | վարչատարածքային բաժանման միավորի ծածկագիրը | M.SDE.00031 | csdo:TerritoryCodeType (M.SDT.00031)  Պայմանանշանների նորմալացված տողը: Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 17 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.4. Տարածաշրջանը (csdo:RegionName) | | | | | վարչատարածքային բաժանման առաջին մակարդակի միավորի անվանումը | M.SDE.00007 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.5 րջանը (csdo:DistrictName) | | | | | վարչատարածքային բաժանման երկրորդ մակարդակի միավորի անվանումը | M.SDE.00008 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.6. Քաղաքը (csdo:CityName) | | | | | քաղաքի անվանումը | M.SDE.00009 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.7. Բնակավայրը (csdo:SettlementName) | | | | | բնակավայրի անվանումը | M.SDE.00057 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.8. Փողոցը (csdo:StreetName) | | | | | քաղաքային ենթակառուցվածքի փողոցաճանապարհային ցանցի տարրի անվանումը | M.SDE.00010 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.9. Շենքի համարը (csdo:BuildingNumberId) | | | | | շենքի, մասնաշենքի, շինության նշագիրը | M.SDE.00011 | csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 50 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.10. Տարածքի համարը (csdo:RoomNumberId) | | | | | գրասենյակի կամ բնակարանի նշագիրը | M.SDE.00012 | csdo:Id20Type (M.SDT.00092) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.11. Փոստային դասիչը (csdo:PostCode) | | | | | փոստային կապի ձեռնարկության փոստային դասիչը | M.SDE.00006 | csdo:PostCodeType (M.SDT.00006) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Ձեւանմուշ՝ [A-Z0-9][A-Z0-9 -]{1,8}[A- Z0-9] | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.12. Բաժանորդային արկղի համարը (csdo:PostOfficeBoxId) | | | | | փոստային կապի ձեռնարկության բաժանորդային արկղի համարը | M.SDE.00013 | csdo:Id20Type (M.SDT.00092) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.11. Կոնտակտային վավերապայմանը (ccdo:CommunicationDetails) | | | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի կոնտակտային վավերապայմանը | M.CDE.00003 | ccdo:CommunicationDetailsType (M.CDT.00003) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..\* |
|  | | | | | | | | | | \*.11.1. Կապի տեսակի ծածկագիրը  (csdo:Communication  ChannelCode) | | | | | կապի միջոցի (կապուղու) տեսակի (հեռախոս, ֆաքս, էլեկտրոնային փոստ եւ այլն) ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00014 | csdo:CommunicationChannelCodeV2 Type (M.SDT.00163) Ծածկագրի արժեքը՝ կապի տեսակների դասակարգչին համապատասխան:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.11.2. Կապի տեսակի անվանումը  (csdo:Communication  ChannelName) | | | | | կապի միջոցի (կապուղու) տեսակի (հեռախոս, ֆաքս, էլեկտրոնային փոստ եւ այլն) անվանումը | M.SDE.00093 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.11.3. Կապուղու նույնականացուցիչը (csdo:CommunicationChannelId) | | | | | կապուղին (հեռախոսահամարի, ֆաքսի, էլեկտրոնային փոստի հասցեի եւ այլնի նշում) նույնականացնող պայմանանշանների հաջորդականությունը | M.SDE.00015 | csdo:CommunicationChannelIdType (M.SDT.00015)  Պայմանանշանների նորմալացված տողը: Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 1000 | 1..\* |
|  | | | | | 2.2.11. Գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ (հայտատուի) մասին տեղեկությունները  (hccdo:RegistrationCertificateHolderDetails) | | | | | | | | | | դեղապատրաստուկի գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ (հայտատուի) մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00089 | ccdo:BusinessEntityDetailsType (M.CDT.00061)  Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.1. Երկրի ծածկագիրը (csdo:UnifiedCountryCode) | | | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի գրանցման երկրի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00162 | csdo:UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112)  Երկտառ ծածկագրի արժեքը՝ աշխարհի երկրների դասակարգչին համապատասխան, որը սահմանված է «Տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» ատրիբուտով։ Ձեւանմուշ՝ [A-Z]{2} | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | ա) տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը  (codeListId ատրիբուտ) | | | | | այն տեղեկատուի (դասակարգչի) նշագիրը, որին համապատասխան նշվել է ծածկագիրը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | | | | | | | | \*.2. Տնտեսավարող սուբյեկտի անվանումը (csdo:BusinessEntityName) | | | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի լրիվ անվանումը կամ տնտեսական գործունեություն վարող ֆիզիկական անձի ազգանունը, անունը եւ հայրանունը | M.SDE.00187 | csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 300 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.3. Տնտեսավարող սուբյեկտի կրճատ անվանումը (csdo:BusinessEntityBriefName) | | | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի հապավված անվանումը կամ տնտեսական գործունեություն վարող ֆիզիկական անձի ազգանունը, անունը եւ հայրանունը | M.SDE.00188 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.4. Կազմակերպաիրավական ձեւի ծածկագիրը (csdo:BusinessEntityTypeCode) | | | | | | | այն կազմակերպաիրավական ձեւի ծածկագրային նշագիրը, որով գրանցված է տնտեսավարող սուբյեկտը | M.SDE.00023 | csdo:UnifiedCode20Type (M.SDT.00140) Ծածկագրի արժեքը՝ տեղեկատուին (դասակարգչին) համապատասխան, որը սահմանված է «Տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» ատրիբուտով։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | ա) տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը (codeListId ատրիբուտ) | | | | | այն տեղեկատուի (դասակարգչի) նշագիրը, որին համապատասխան նշվել է ծածկագիրը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | | | | | | | | \*.5. Կազմակերպաիրավական ձեւի անվանումը  (csdo:BusinessEntityTypeName) | | | | | | | այն կազմակերպաիրավական ձեւի անվանումը, որով գրանցված է տնտեսավարող սուբյեկտը | M.SDE.00090 | csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 300 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.6 նտեսավարող սուբյեկտի նույնականացուցիչը (csdo:BusinessEntityId) | | | | | | | պետական գրանցման ժամանակ ըստ ռեեստրի (ռեգիստրի) տրված գրառման համարը (ծածկագիրը) | M.SDE.00189 | csdo:BusinessEntityIdType  (M.SDT.00157)  Պայմանանշանների նորմալացված տողը: Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | ա) նույնականացման մեթոդը (kindId ատրիբուտ) | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտների նույնականացման մեթոդը | – | csdo:BusinessEntityIdKindIdType (M.SDT.00158) Տնտեսավարող սուբյեկտների նույնականացման մեթոդների տեղեկատուից նույնականացուցչի արժեքը | 1 |
|  | | | | | | | | \*.7. Նույնականացման եզակի մաքսային համարը (csdo:UniqueCustomsNumberId) | | | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի՝ մաքսային հսկողության նպատակների համար նախատեսված նույնականացման եզակի համարը | M.SDE.00135 | csdo:UniqueCustomsNumberIdType (M.SDT.00089)  Պայմանանշանների նորմալացված տողը:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 17 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.8. Հարկ վճարողի նույնականացուցիչը (csdo:TaxpayerId) | | | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի նույնականացուցիչը հարկ վճարողի գրանցման երկրի հարկ վճարողների ռեեստրում | M.SDE.00025 | csdo:TaxpayerIdType (M.SDT.00025) Նույնականացուցչի արժեքը՝ հարկ վճարողի գրանցման երկրում ընդունված կանոններին համապատասխան։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.9. Հաշվառման կանգնեցնելու պատճառի ծածկագիրը  (csdo:TaxRegistrationReasonCode) | | | | | | | Ռուսաստանի Դաշնությունում տնտեսավարող սուբյեկտին հարկային հաշվառման կանգնեցնելու պատճառը նույնականացնող ծածկագիրը | M.SDE.00030 | csdo:TaxRegistrationReasonCodeType (M.SDT.00030) Պայմանանշանների նորմալացված տողը: Ձեւանմուշ՝ \d{9} | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.10. Հասցեն  (ccdo:SubjectAddressDetails) | | | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի հասցեն | M.CDE.00058 | ccdo: SubjectAddressDetailsType (M.CDT.00064) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..\* |
|  | | | | | | | | | | \*.10.1. Հասցեի տեսակի ծածկագիրը (csdo:AddressKindCode) | | | | | հասցեի տեսակի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00192 | csdo:AddressKindCodeType (M.SDT.00162) Ծածկագրի արժեքը՝ հասցեների տեսակների դասակարգչին համապատասխան:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.2. Երկրի ծածկագիրը (csdo:UnifiedCountryCode) | | | | | երկրի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00162 | csdo:UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112)  Երկտառ ծածկագրի արժեքը՝ աշխարհի երկրների դասակարգչին համապատասխան, որը սահմանված է «Տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը» ատրիբուտով։ Ձեւանմուշ՝ [A-Z]{2} | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | | | | ա) տեղեկատուի (դասակարգչի) նույնականացուցիչը (codeListId ատրիբուտ) | | այն տեղեկատուի (դասակարգչի) նշագիրը, որին համապատասխան նշվել է ծածկագիրը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.3. Տարածքի ծածկագիրը (csdo:TerritoryCode) | | | | | վարչատարածքային բաժանման միավորի ծածկագիրը | M.SDE.00031 | csdo:TerritoryCodeType (M.SDT.00031) Պայմանանշանների նորմալացված տողը: Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 17 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.4. Տարածաշրջանը  (csdo:RegionName) | | | | | վարչատարածքային բաժանման առաջին մակարդակի միավորի անվանումը | M.SDE.00007 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.5. Շրջանը  (csdo:DistrictName) | | | | | վարչատարածքային բաժանման երկրորդ մակարդակի միավորի անվանումը | M.SDE.00008 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.6. Քաղաքը  (csdo:CityName) | | | | | քաղաքի անվանումը | M.SDE.00009 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.7. Բնակավայրը  (csdo:SettlementName) | | | | | բնակավայրի անվանումը | M.SDE.00057 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ: Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.8. Փողոցը  (csdo:StreetName) | | | | | քաղաքային ենթակառուցվածքի փողոցաճանապարհային ցանցի տարրի անվանումը | M.SDE.00010 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.9. Շենքի համարը  (csdo:BuildingNumberId) | | | | | շենքի, մասնաշենքի, շինության նշագիրը | M.SDE.00011 | csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Պայմանանշանների նորմալացված տողը: Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 50 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.10. Տարածքի համարը (csdo:RoomNumberId) | | | | | գրասենյակի կամ բնակարանի նշագիրը | M.SDE.00012 | csdo:Id20Type (M.SDT.00092)  Պայմանանշանների նորմալացված տողը: Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.11. Փոստային դասիչը  (csdo:PostCode) | | | | | փոստային կապի ձեռնարկության փոստային դասիչը | M.SDE.00006 | csdo:PostCodeType (M.SDT.00006) Պայմանանշանների նորմալացված տողը: Ձեւանմուշ՝ [A-Z0-9][A-Z0-9 -]{1,8}[A- Z0-9] | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.10.12. Բաժանորդային արկղի համարը  (csdo:PostOfficeBoxId) | | | | | փոստային կապի ձեռնարկության բաժանորդային արկղի համարը | M.SDE.00013 | csdo:Id20Type (M.SDT.00092) Պայմանանշանների նորմալացված տողը: Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.11. Կոնտակտային վավերապայմանը  (ccdo:CommunicationDetails) | | | | | | | տնտեսավարող սուբյեկտի կոնտակտային վավերապայմանը | M.CDE.00003 | ccdo:CommunicationDetailsType (M.CDT.00003) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..\* |
|  | | | | | | | | | | \*.11.1. Կապի տեսակի ծածկագիրը  (csdo:CommunicationChannelCode) | | | | | կապի միջոցի (կապուղու) տեսակի (հեռախոս, ֆաքս, էլեկտրոնային փոստ եւ այլն) ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00014 | csdo:CommunicationChannelCodeV2Type (M.SDT.00163) Ծածկագրի արժեքը՝ կապի տեսակների դասակարգչին համապատասխան:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.11.2. Կապի տեսակի անվանումը  (csdo:CommunicationChannelName) | | | | | կապի միջոցի (կապուղու) տեսակի (հեռախոս, ֆաքս, էլեկտրոնային փոստ եւ այլն) անվանումը | M.SDE.00093 | csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 120 | 0..1 |
|  | | | | | | | | | | \*.11.3. Կապուղու նույնականացուցիչը  (csdo:CommunicationChannelId) | | | | | կապուղին (հեռախոսահամարի, ֆաքսի, էլեկտրոնային փոստի հասցեի եւ այլնի նշում) նույնականացնող պայմանանշանների հաջորդականությունը | M.SDE.00015 | csdo:CommunicationChannelIdType (M.SDT.00015) Պայմանանշանների նորմալացված տողը:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 1000 | 1..\* |
|  | | | | | | 2.2.12. Վատորակ, կեղծված կամ նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի՝ հայտնաբերված փաթեթվածքների քանակը  (hcsdo:CounterfeitPackageQuantity) | | | | | | | | | վատորակ, կեղծված կամ նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի՝ հայտնաբերված փաթեթվածքների քանակը | M.HC.SDE.00691 | csdo:UnifiedPhysicalMeasureType (M.SDT.00122) Թիվը՝ հաշվարկի տասական համակարգում։ Թվանշանների առավ. քանակը՝ 24.  Կոտորակային թվանշանների առավ. քանակը՝ 6 | 1 |
|  | | | | | | | | ա) չափման միավորը  (measurementUnitCode ատրիբուտ) | | | | | | | չափման միավորի ծածկագրային նշագիրը | – | csdo:MeasurementUnitCodeType (M.SDT.00074) Տառաթվային ծածկագիրը: Ձեւանմուշ՝ [0-9A-Z]{2,3} | 1 |
|  | | | | | | | | բ) դասակարգչի նույնականացուցիչը  (measurementUnitCodeListId ատրիբուտ) | | | | | | | չափման միավորների դասակարգչի նույնականացուցիչը | – | csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 1 |
|  | | | | | | 2.2.13. Վերահսկվող կազմակերպության մասին տեղեկությունները  (hccdo:OrganizationRestriction Details) | | | | | | | | | վերահսկվող կազմակերպության մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00752 | hccdo: OrganizationRestriction Details Type (M.HC.CDT.00398) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 1 |
|  | | | | | | | | \*.1. Վերահսկվող կազմակերպության տեսակի ծածկագիրը (hcsdo:OrganizationRestriction KindCode) | | | | | | | վերահսկվող այն կազմակերպության տեսակի ծածկագրային նշագիրը, որտեղ հայտնաբերվել է վատորակ, կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցը | M.HC.SDE.00316 | hcsdo:OrganizationRestrictionKindCodeType (M.HC.SDT.00075) Ծածկագրի արժեքը՝ «Վերահսկվող կազմակերպությունների տեսակների տեղեկատուն» տեղեկատուից  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 2 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.2. Վերահսկվող կազմակերպության տեսակի անվանումը (hcsdo:OrganizationRestriction KindName) | | | | | | | վերահսկվող այն կազմակերպության տեսակի անվանումը, որտեղ հայտնաբերվել է վատորակ, կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցը | M.HC.SDE.00418 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | | | | | 2.2.14. Անդամ պետության լիազորված մարմնի անվանումը (csdo:AuthorityName) | | | | | | | | | վատորակ, կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցը հայտնաբերած մաքսային մարմնի անվանումը | M.SDE.00066 | csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 300 | 0..1 |
|  | | | | | | 2.2.15. Որակի վերաբերյալ այն նորմատիվ փաստաթղթի ցուցանիշի մասին տեղեկությունները, որի մասով հայտնաբերվել են անհամապատասխանությունները (hccdo:LowQualityDetails) | | | | | | | | | որակի վերաբերյալ այն նորմատիվ փաստաթղթի ցուցանիշի մասին տեղեկությունները, որի մասով հայտնաբերվել են անհամապատասխանությունները | M.HC.CDE.00096 | hccdo:LowQualityDetailsType (M.HC.CDT.00083) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..\* |
|  | | | | | | | | \*.1. Որակի անհամապատասխանության ցուցանիշի ծածկագիրը (hcsdo:LowQualityCode) | | | | | | | դեղամիջոցի որակի անհամապատասխանության ցուցանիշի ծածկագրային նշագիրը | M.HC.SDE.00067 | hcsdo:LowQualityCodeType (M.HC.SDT.00005)  Ծածկագրի արժեքը՝ «Դեղամիջոցների որակի անհամապատասխանության ցուցանիշների դասակարգիչը» դասակարգչից  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 10 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.2. Որակի անհամապատասխանության ցուցանիշի անվանումը  (hcsdo:LowQualityName) | | | | | | | դեղամիջոցի որակի անհամապատասխանության ցուցանիշի անվանումը | M.HC.SDE.00903 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.3. Ծանոթագրություն (csdo:NoteText) | | | | | | | որակի վերաբերյալ այն նորմատիվ փաստաթղթի լրացուցիչ տեղեկությունները, որի մասով հայտնաբերվել են անհամապատասխանությունները | M.SDE.00076 | csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Պայմանանշանների տողը։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 4000 | 0..1 |
|  | | | | | | 2.2.16. Դեղամիջոցը կեղծելու եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ)՝ լինելու ծագման հատկանիշի մասին տեղեկությունները (hccdo:FalsificationSignDetails) | | | | | | | | | դեղամիջոցը կեղծելու եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) լինելու՝ ծագման հատկանիշի մասին տեղեկությունները | M.HC.CDE.00100 | hccdo:FalsificationSignDetailsType (M.HC.CDT.00087) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..\* |
|  | | | | | | | | \*.1. Նկարագրությունը (csdo:DescriptionText) | | | | | | | դեղամիջոցը կեղծելու հատկանիշի նկարագրությունը | M.SDE.00002 | csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Պայմանանշանների տողը։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 4000 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.2. Կեղծված կամ նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի հատկանիշի իլյուստրացիան (hcsdo:FalsificationSignPicture) | | | | | | | կեղծված կամ նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցի իլյուստրացիան | M.HC.SDE.00308 | hcsdo: Image1MBPictureType (M.HC.SDT.00070)  Նիշքի ծավալը ոչ ավելին, քան 1 ՄԲ: Առավ. երկարությունը՝ 1048576 | 0..\* |
|  |  | | | | |  | | | | ա) տվյալների ձեւաչափի ծածկագիրը (mediaTypeCode ատրիբուտ) | | | | | տվյալների ձեւաչափի ծածկագրային նշագիրը | – | csdo:MediaTypeCodeType (M.SDT.00147) Ծածկագրի արժեքը՝ RFC 2046 մասնագրին համապատասխան։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 255 | 0..1 |
|  | 2.3. Պետական իշխանության մարմնի կողմից ձեռնարկված գործողության մասին տեղեկությունները (hccdo: AuthorityActionDetails) | | | | | | | | | | | | | | այն պետական իշխանության մարմնի կողմից ձեռնարկված գործողության մասին տեղեկությունները, որի իրավասության մեջ մտնում է դեղամիջոցների նկատմամբ պետական վերահսկողությունը (հսկողությունը) | M.HC.CDE.00682 | hccdo:AuthorityActionDetailsType (M.HC.CDT.00459) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 1..\* |
|  |  | | | | | 2.3.1. Նկարագրությունը (csdo:DescriptionText) | | | | | | | | | այն պետական իշխանության մարմնի կողմից ձեռնարկված գործողության նկարագրությունը, որի իրավասության մեջ մտնում է դեղամիջոցների նկատմամբ պետական վերահսկողությունը (հսկողությունը) | M.SDE.00002 | csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Պայմանանշանների տողը։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 4000 | 1 |
|  | | | | | | 2.3.2. Պաշտոնական փաստաթուղթը (hccdo:OfficialDocDetails) | | | | | | | | | փաստաթուղթ, որի հիման վրա ձեռնարկվել են կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղապատրաստուկի շրջանառությունը կանխող միջոցները | M.HC.CDE.00006 | hccdo:OfficialDocDetailsType (M.HC.CDT.00006) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 1 |
|  | | | | | | | | \*.1. Փաստաթղթի համարը (csdo:DocId) | | | | | | | փաստաթղթի գրանցման ժամանակ դրան տրվող թվային կամ տառաթվային նշագիրը | M.SDE.00044 | csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 50 | 1 |
|  | | | | | | | | \*.2. Փաստաթղթի անվանումը (csdo:DocName) | | | | | | | փաստաթղթի անվանումը | M.SDE.00108 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.3. Փաստաթղթի ամսաթիվը (csdo:DocCreationDate) | | | | | | | փաստաթղթի ստորագրման, հաստատման կամ գրանցման ամսաթիվը | M.SDE.00045 | bdt:DateType (M.BDT.00005) Ամսաթվի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001-ին համապատասխան | 0..1 |
|  | | | | | | | | \*.4. Փաստաթղթի գործողության ժամկետը լրանալու ամսաթիվը (csdo:DocValidityDate) | | | | | | | այն ժամկետի ավարտի ամսաթիվը, որի ընթացքում փաստաթուղթն ուժի մեջ է | M.SDE.00052 | bdt:DateType (M.BDT.00005) Ամսաթվի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001-ին համապատասխան | 0..1 |
|  | | | | | |  | | \*.5. Անդամ պետության լիազորված մարմնի նույնականացուցիչը (csdo:AuthorityId) | | | | | | | փաստաթուղթը տրամադրած լիազորված մարմնի նույնականացուցիչը | M.SDE.00068 | csdo:Id20Type (M.SDT.00092) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
|  | | | | | |  | | \*.6. Անդամ պետության լիազորված մարմնի անվանումը (csdo:AuthorityName) | | | | | | | փաստաթուղթը տրամադրած լիազորված մարմնի անվանումը | M.SDE.00066 | csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 300 | 1 |
|  | | | | | |  | | \*.7. Բինար ձեւաչափով փաստաթուղթը  (csdo:DocBinaryText) | | | | | | | PDF ձեւաչափով փաստաթուղթը | M.SDE.00106 | bdt:BinaryTextType (M.BDT.00001) Երկուական օկտետների (բայթերի) վերջավոր հաջորդականություն | 0..1 |
|  | 2.4. Ընդհանուր ռեսուրսի գրառման տեխնոլոգիական բնութագրերը  (ccdo:ResourceItemStatusDetails) | | | | | | | | | | | | | | ընդհանուր ռեսուրսի գրառման վերաբերյալ տեխնոլոգիական տեղեկությունների ամբողջությունը | M.CDE.00032 | ccdo:ResourceItemStatusDetailsType (M.CDT.00033) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 1 |
|  | | | | | | 2.4.1. Գործողության ժամանակահատվածը (ccdo:ValidityPeriodDetails) | | | | | | | | | ընդհանուր ռեսուրսի գրառման (ռեեստրի, ցանկի, տվյալների բազայի) գործողության ժամանակահատվածը | M.CDE.00033 | ccdo:PeriodDetailsType (M.CDT.00026) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..1 |
|  | | | | | |  | | \*.1. Մեկնարկի ամսաթիվը եւ ժամը (csdo:StartDateTime) | | | | | | | մեկնարկի ամսաթիվը եւ ժամը | M.SDE.00133 | bdt:DateTimeType (M.BDT.00006) Ամսաթվի եւ ժամի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001–ին համապատասխան | 0..1 |
|  | | | | | |  | | \*.2. Ավարտի ամսաթիվը եւ ժամը (csdo:EndDateTime) | | | | | | | ավարտի ամսաթիվը եւ ժամը | M.SDE.00134 | bdt:DateTimeType (M.BDT.00006) Ամսաթվի եւ ժամի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001–ին համապատասխան | 0..1 | |
|  | | | | | | 2.4.2. Թարմացման ամսաթիվը եւ ժամը (csdo:UpdateDateTime) | | | | | | | | | ընդհանուր ռեսուրսի գրառման (ռեեստրի, ցանկի, տվյալների բազայի) թարմացման ամսաթիվը եւ ժամը | M.SDE.00079 | bdt:DateTimeType (M.BDT.00006) Ամսաթվի եւ ժամի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001–ին համապատասխան | 0..1 | |

19. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.002) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի նկարագրությունը բերված է 11-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 11

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.002) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի նկարագրությունը

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝  ը/կ | Տարրի նշագիրը | Նկարագրությունը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | Անվանումը | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկություններ |
| 2 | Նույնականացուցիչը | R.HC.MM.03.002 |
| 3 | Տարբերակը | 1.0.0 |
| 4 | Սահմանումը | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները |
| 5 | Օգտագործումը | - |
| 6 | Անվանումների տարածության նույնականացուցիչը | urn:EEC:R:HC:MM:03:CounterfeitDrugRequestDetails:v1.0.0 |
| 7 | XML փաստաթղթի հիմնական տարրը | CounterfeitDrugCorrespondenceDetails |
| 8 | XML սխեմայի նիշքի (ֆայլի) անվանումը | EEC\_R\_HC\_MM\_03\_CounterfeitDrugRequestDetails\_v1.0.0.xsd |

20. Ներմուծվող անվանումների տարածությունները բերված են 12-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 12

Ներմուծվող անվանումների տարածությունները

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Թիվը՝  ը/կ | Անվանումների տարածության նույնականացուցիչը | Նախածանցը |
| 1 | 2 | 3 |
| 1 | urn:EEC:M:ComplexDataObjects:vX.X.X | ccdo |
| 2 | urn:EEC:M:HC:ComplexDataObjects:vX.X.X | hccdo |
| 3 | urn:EEC:M:HC:SimpleDataObjects:vX.X.X | hcsdo |
| 4 | urn:EEC:M:SimpleDataObjects:vX.X.X | csdo |

Ներմուծվող անվանումների տարածություններում «X.X.X» պայմանանշանները համապատասխանում են էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի տեխնիկական սխեմայի մշակման ժամանակ օգտագործված՝ տվյալների բազիսային մոդելի եւ առարկայական ոլորտի տվյալների մոդելի տարբերակի համարին՝ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 20 թվականի ի թիվ որոշման կետին համապատասխան։

21. «Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.002) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի վավերապայմանների կազմը բերված է 13-րդ աղյուսակում:

Աղյուսակ 13

«Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունները» (R.HC.MM.03.002) էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) կառուցվածքի վավերապայմանների կազմը

| Վավերապայմանի անվանումը | | Վավերապայմանի նկարագրությունը | Նույնականացուցիչը | Տվյալների տիպը | Բազմ. |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) վերնագիրը  (ccdo:EDocHeader) | | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) տեխնոլոգիական վավերապայմանների ամբողջությունը | M.CDE.90001 | ccdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 1 |
|  | * 1. Ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրության ծածկագիրը   (csdo:InfEnvelopeCode) | ընդհանուր գործընթացի հաղորդագրության ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.90010 | csdo:InfEnvelopeCodeType (M.SDT.90004) Ծածկագրի արժեքը՝ Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնակարգին համապատասխան:  Ձեւանմուշ՝ P\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2}\.MSG\.[0-9]{3} | 1 |
| 1.2. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ծածկագիրը  (csdo:EDocCode) | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ծածկագրային նշագիրը՝ էլեկտրոնային փաստաթղթերի կառուցվածքների եւ տեղեկությունների ռեեստրին համապատասխան | M.SDE.90001 | csdo:EDocCodeType (M.SDT.90001) Ծածկագրի արժեքը՝ էլեկտրոնային փաստաթղթերի եւ տեղեկությունների կառուցվածքների ռեեստրին համապատասխան:  Ձեւանմուշ՝ R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0- 9]{2})?\.[0-9]{3} | 1 |
|  | 1.3. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) նույնականացուցիչը (csdo:EDocId) | էլեկտրոնային փաստաթուղթը (տեղեկությունները) միանշանակ նույնականացնող պայմանանշանների տողը | M.SDE.90007 | csdo:UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Նույնականացուցչի արժեքը՝ ISO/IEC 9834-8-ին համապատասխան։ Ձեւանմուշ՝ [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12} | 1 |
| 1.4. Սկզբնական էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) նույնականացուցիչը  (csdo:EDocRefId) | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) նույնականացուցիչը, որին ի պատասխան ձեւավորվել է տվյալ էլեկտրոնային փաստաթուղթը (տեղեկությունները) | M.SDE.90008 | csdo:UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Նույնականացուցչի արժեքը՝ ISO/IEC 9834-8-ին համապատասխան։ Ձեւանմուշ՝ [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12} | 0..1 |
| 1.5. Էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ամսաթիվը եւ ժամը (csdo:EDocDateTime) | էլեկտրոնային փաստաթղթի (տեղեկությունների) ստեղծման ամսաթիվը եւ ժամը | M.SDE.90002 | bdt:DateTimeType (M.BDT.00006) Ամսաթվի եւ ժամի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001–ին համապատասխան | 1 |
| 1.6. Լեզվի ծածկագիրը (csdo: LanguageCode) | լեզվի ծածկագրային նշագիրը | M.SDE.00051 | csdo:LanguageCodeType (M.SDT.00051) Լեզվի երկտառ ծածկագիրը՝ ISO 639–1-ին համապատասխան։ Ձեւանմուշ՝ [a-z]{2} | 0..1 |
| 2. Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման տեղեկությունները (hccdo:CounterfeitDrugRequestDetails) | | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման տեղեկությունները | M.HC.CDE.00293 | hccdo:CounterfeitDrugCorrespondence DetailsType (M.HC.CDT.00264) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 1 |
|  | 2.1. Փաստաթղթի ամսաթիվը (csdo:DocCreationDate) | փաստաթղթի տրամադրման, ստորագրման, հաստատման կամ գրանցման ամսաթիվը | M.SDE.00045 | bdt:DateType (M.BDT.00005) Ամսաթվի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001-ին համապատասխան | 1 |
| 2.2. Փաստաթղթի համարը (csdo:DocId) | փաստաթղթի գրանցման ժամանակ դրան տրվող թվային կամ տառաթվային նշագիրը | M.SDE.00044 | csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 50 | 1 |
| 2.3. Փաստաթղթի անվանումը (csdo:DocName) | փաստաթղթի անվանումը | M.SDE.00108 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
| 3. Կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման պատասխանի տեղեկությունները (hccdo:CounterfeitDrugAnswerDetails) | | կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման պատասխանի տեղեկությունները | M.HC.CDE.00283 | hccdo:CounterfeitDrugCorrespondence DetailsType (M.HC.CDT.00264) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..\* |
|  | 3.1. Փաստաթղթի ամսաթիվը (csdo:DocCreationDate) | փաստաթղթի տրամադրման, ստորագրման, հաստատման կամ գրանցման ամսաթիվը | M.SDE.00045 | bdt:DateType (M.BDT.00005) Ամսաթվի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001-ին համապատասխան | 1 |
| 3.2. Փաստաթղթի համարը  (csdo:DocId) | փաստաթղթի գրանցման ժամանակ դրան տրվող թվային կամ տառաթվային նշագիրը | M.SDE.00044 | csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 50 | 1 |
| 3.3. Փաստաթղթի անվանումը (csdo:DocName) | փաստաթղթի անվանումը | M.SDE.00108 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
| 4. Ծանոթագրություն (csdo:NoteText) | | վատորակ, կեղծված եւ (կամ) որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցի հայտնաբերման փաստին առնչվող լրացուցիչ տեղեկությունների հարցման կամ հարցման պատասխանի նկարագրությունը | M.SDE.00076 | csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Պայմանանշանների տողը։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 4000 | 0..\* |
| 5. PDF ձեւաչափով փաստաթուղթ (hcsdo:PdfBinaryText) | | PDF ձեւաչափով փաստաթուղթը | M.HC.SDE.00326 | csdo:BinaryTextType (M.SDT.00143) Երկուական օկտետների (բայթերի) վերջավոր հաջորդականություն | 0..\* |
|  | ա) տվյալների ձեւաչափի ծածկագիրը (mediaTypeCode ատրիբուտ) | տվյալների ձեւաչափի ծածկագրային նշագիրը | – | csdo:MediaTypeCodeType (M.SDT.00147) Ծածկագրի արժեքը՝ RFC 2046 մասնագրին համապատասխան։  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 255 | 0..1 |
| 6. «XML փաստաթուղթը» (hccdo:AnyDetails) | | ազատ կառուցվածքով XML փաստաթուղթը | M.HC.CDE.00303 | hccdo:AnyDetailsType  (M.HC.CDT.00274)  Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..\* |
|  | 6.1. XML փաստաթուղթը | ազատ կառուցվածքով XML փաստաթուղթը | - | - | 1 |
| 7. Տեղեկությունների գաղտնիության հատկանիշը  (hcsdo:ConfidentialityIndicator) | | տեղեկությունների գաղտնիությունը որոշող հատկանիշը՝  1՝ տեղեկությունները գաղտնի են.  0՝ տեղեկությունները գաղտնի չեն. | M.HC.SDE.00605 | bdt:IndicatorType (M.BDT.00013) Երկու արժեքներից մեկը՝ «true» (ճիշտ է) կամ «false» (սխալ է) | 1 |
| 8. Պաշտոնական փաստաթուղթը (hccdo: OfficialDocDetails) | | փաստաթուղթ, որի հիման վրա ձեռնարկվել են կեղծված, նմանակված (կոնտրաֆակտ) կամ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղապատրաստուկի շրջանառությունը կանխող միջոցները | M.HC.CDE.00006 | hccdo:OfficialDocDetailsType (M.HC.CDT.00006) Որոշվում է ներդրված տարրերի արժեքների ոլորտներով | 0..1 |
|  | 8.1. Փաստաթղթի համարը (csdo:DocId) | փաստաթղթի գրանցման ժամանակ դրան տրվող թվային կամ տառաթվային նշագիրը | M.SDE.00044 | csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 50 | 1 |
| 8.2. Փաստաթղթի անվանումը (csdo:DocName) | փաստաթղթի անվանումը | M.SDE.00108 | csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 500 | 0..1 |
|  | 8.3. Փաստաթղթի ամսաթիվը (csdo:DocCreationDate) | փաստաթղթի ստորագրման, հաստատման կամ գրանցման ամսաթիվը | M.SDE.00045 | bdt:DateType (M.BDT.00005) Ամսաթվի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001-ին համապատասխան | 0..1 |
| 8.4. Փաստաթղթի գործողության ժամկետը լրանալու ամսաթիվը (csdoiDocValidityDate) | այն ժամկետի ավարտի ամսաթիվը, որի ընթացքում փաստաթուղթն ուժի մեջ է | M.SDE.00052 | bdt:DateType (M.BDT.00005) Ամսաթվի նշագիրը՝ ԳՕՍՏ ԻՍՕ 8601-2001-ին համապատասխան | 0..1 |
| 8.5. Անդամ պետության լիազորված մարմնի նույնականացուցիչը (csdo: AuthorityId) | փաստաթուղթը տրամադրած լիազորված մարմնի նույնականացուցիչը | M.SDE.00068 | csdo:Id20Type (M.SDT.00092) Պայմանանշանների նորմալացված տողը։ Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 20 | 0..1 |
| 8.6. Անդամ պետության լիազորված մարմնի անվանումը (csdoiAuthorityName) | փաստաթուղթը տրամադրած լիազորված մարմնի անվանումը | M.SDE.00066 | csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Պայմանանշանների նորմալացված տող, որը չի պարունակում տողի ընդհատման (#xA) եւ սյունատի (#x9) պայմանանշաններ:  Նվազ. երկարությունը՝ 1.  Առավ. երկարությունը՝ 300 | 1 |
| 8.7. Բինար ձեւաչափով փաստաթուղթը  (csdo:DocBinaryText) | PDF ձեւաչափով փաստաթուղթը | M.SDE.00106 | bdt:BinaryTextType (M.BDT.00001) Երկուական օկտետների (բայթերի) վերջավոր հաջորդականություն | 0..1 |

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

ՀԱՍՏԱՏՎԱԾ Է

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի   
2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ

**ԿԱՐԳ**

«Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացին միանալու

I. Ընդհանուր դրույթներ

1. Սույն կարգը մշակվել է Եվրասիական տնտեսական միության (այսուհետ՝ Միություն) իրավունքի մաս կազմող հետեւյալ ակտերին համապատասխան՝

«Եվրասիական տնտեսական միության մասին» 2014 թվականի մայիսի 29-ի պայմանագիր.

«Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում դեղամիջոցների շրջանառության միասնական սկզբունքների եւ կանոնների մասին» 2014 թվականի դեկտեմբերի 23-ի համաձայնագիր.

Եվրասիական տնտեսական բարձրագույն խորհրդի 2014 թվականի դեկտեմբերի 23-ի ««Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում դեղամիջոցների շրջանառության միասնական սկզբունքների եւ կանոնների մասին» համաձայնագիրն իրագործելու մասին» թիվ 108 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2014 թվականի նոյեմբերի 6-ի «Ընդհանուր գործընթացներն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս տեղեկատվական փոխգործակցությունը կանոնակարգող տեխնոլոգիական փաստաթղթերի մասին» թիվ 200 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի «Արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգում տվյալների էլեկտրոնային փոխանակման կանոնները հաստատելու մասին» 2015 թվականի հունվարի 27-ի թիվ 5 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի ապրիլի 14-ի «Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում ընդհանուր գործընթացների ցանկի եւ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2014 թվականի օգոստոսի 19-ի թիվ 132 որոշման մեջ փոփոխություն կատարելու մասին» թիվ 29 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի հունիսի 9-ի «Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում ընդհանուր գործընթացների վերլուծության, օպտիմալացման, ներդաշնակեցման եւ նկարագրության մեթոդիկայի մասին» թիվ 63 որոշում.

Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2015 թվականի սեպտեմբերի 28-ի ««Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների պետական իշխանության մարմինների՝ միմյանց միջեւ եւ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի հետ անդրսահմանային փոխգործակցության ընթացքում էլեկտրոնային փաստաթղթերի փոխանակման վերաբերյալ» հիմնադրույթը հաստատելու մասին» թիվ 125 որոշում։

II. Կիրառության ոլորտը

2. Սույն կարգով սահմանվում են ««Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» (P.MM.03) ընդհանուր գործընթացը (այսուհետ՝ ընդհանուր գործընթաց) գործողության մեջ դնելու եւ ընդհանուր գործընթացին նոր մասնակցի միանալու ընթացակարգերի կազմին եւ բովանդակությանը ներկայացվող պահանջները, ինչպես նաեւ դրանց կատարման ժամանակ իրականացվող տեղեկատվական փոխգործակցությանը ներկայացվող պահանջները։

III. Հիմնական հասկացությունները

3. Սույն կարգի նպատակներով օգտագործվում են հասկացություններ, որոնք ունեն հետեւյալ իմաստը.

«ինտեգրված համակարգի աշխատանքի ապահովման ժամանակ կիրառվող փաստաթղթեր»՝ տեխնիկական, տեխնոլոգիական, մեթոդական եւ կազմակերպչական փաստաթղթեր, որոնք նախատեսված են «Եվրասիական տնտեսական միության շրջանակներում տեղեկատվական-հաղորդակցական տեխնոլոգիաների եւ տեղեկատվական փոխգործակցության մասին» արձանագրության («Եվրասիական տնտեսական միության մասին» 2014 թվականի մայիսի 29-ի պայմանագրի թիվ 3 հավելված) 30-րդ կետով.

«տեխնոլոգիական փաստաթղթեր»՝ փաստաթղթեր, որոնք ընդգրկված են ընդհանուր գործընթացի իրագործման ժամանակ տեղեկատվական փոխգործակցությունը կանոնակարգող տեխնոլոգիական փաստաթղթերի տիպային ցանկում, որը նախատեսված է Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2014 թվականի նոյեմբերի 6-ի թիվ 200 որոշման 1-ին կետով։

Սույն կարգում օգտագործվող մյուս հասկացությունները կիրառվում են Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի թիվ 124 որոշմամբ հաստատված՝ «Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների լիազորված մարմինների միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության կանոնների (այսուհետ՝ Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոններ) 4-րդ կետում նշված իմաստներով։

IV. Փոխգործակցության մասնակիցները

4. Սույն կարգով նախատեսված ընթացակարգերը փոխգործակցության մասնակիցների կողմից իրականացվելու ժամանակ վերջիններիս դերերը ներկայացված են 1-ին աղյուսակում։

Աղյուսակ 1

Փոխգործակցության մասնակիցների դերերը

| Թիվը՝  ը/կ | Դերի անվանումը | Դերի նկարագրությունը | Դերը կատարող մասնակիցը |
| --- | --- | --- | --- |
| 1 | Ընդհանուր գործընթացին միացող մասնակից | կատարում է սույն կարգով նախատեսված ընթացակարգերը | Միության անդամ պետության լիազորված մարմին |
| 2 | Ադմինիստրատոր | համակարգում է սույն կարգով նախատեսված ընթացակարգերի կատարումը | Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողով |
| 3 | Ընդհանուր գործընթացի մասնակից | փոխգործակցություն է իրականացնում՝ տեխնոլոգիական փաստաթղթերին համապատասխան եւ մասնակցում է ընդհանուր գործընթացին միացող մասնակցի հետ տեղեկատվական փոխգործակցության թեստավորմանը | Միության անդամ պետության լիազորված մարմին, Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողով |

V. Ընդհանուր գործընթացը գործողության մեջ դնելը

5. Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի կոլեգիայի 2016 թվականի հոկտեմբերի 25-ի ««Եվրասիական տնտեսական միության անդամ պետությունների տարածքներում հայտնաբերված՝ որակի պահանջներին չհամապատասխանող դեղամիջոցների, ինչպես նաեւ կեղծված եւ (կամ) նմանակված (կոնտրաֆակտ) դեղամիջոցների տվյալների միասնական տեղեկատվական բազայի ձեւավորում, վարում եւ օգտագործում» ընդհանուր գործընթացն արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջոցներով իրագործելիս տեղեկատվական փոխգործակցությունը կանոնակարգող տեխնոլոգիական փաստաթղթերի մասին» թիվ 124 որոշումն ուժի մեջ մտնելու օրվանից Միության անդամ պետությունները (այսուհետ՝ անդամ պետություններ)՝ Եվրասիական տնտեսական հանձնաժողովի (այսուհետ՝ Հանձնաժողով) համակարգմամբ սկսում են ընդհանուր գործընթացը գործողության մեջ դնելու ընթացակարգի կատարումը։

6. Ընդհանուր գործընթացը գործողության մեջ դնելու համար անդամ պետությունների կողմից պետք է իրականացվեն ընդհանուր գործընթացին միանալու ընթացակարգով սահմանված անհրաժեշտ միջոցառումները՝ սույն կարգի VI բաժնին համապատասխան։

7. Արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջպետական փորձարկումների անցկացման հարցերով հանձնաժողովի հանձնարարականների հիման վրա Հանձնաժողովի կոլեգիան կարգադրություն է ընդունում ընդհանուր գործընթացը գործողության մեջ դնելու մասին։

8. Ընդհանուր գործընթացը գործողության մեջ դնելու համար պատրաստ լինելու մասին արտաքին եւ փոխադարձ առեւտրի ինտեգրված տեղեկատվական համակարգի միջպետական փորձարկումների անցկացման հարցերով հանձնաժողովի հանձնարարականն ընդունելու համար հիմք են բոլոր անդամ պետությունների տեղեկատվական համակարգերի եւ Հանձնաժողովի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության թեստավորման արդյունքները։

VI. Միանալու ընթացակարգի նկարագրությունը

9. Ընդհանուր գործընթացը գործողության մեջ դնելուց հետո դրան կարող են միանալ նոր մասնակիցներ՝ ընդհանուր գործընթացին միանալու ընթացակարգը կատարելու միջոցով։

10. Ընդհանուր գործընթացին միանալու համար դրան միացող մասնակցի կողմից պետք է կատարվեն ինտեգրված համակարգի աշխատանքն ապահովելիս կիրառվող փաստաթղթերի, տեխնոլոգիական փաստաթղթերի պահանջները, ինչպես նաեւ անդամ պետության ազգային հատվածի շրջանակներում տեղեկատվական փոխգործակցությունը կանոնակարգող՝ անդամ պետության օրենսդրության պահանջները։

11. Ընդհանուր գործընթացին նոր մասնակցի միանալու ընթացակարգի կատարումը ներառում է՝

ա) ընդհանուր գործընթացին նոր մասնակցի միանալու մասին անդամ պետության կողմից Հանձնաժողովին տեղեկացնելը (նշելով ընդհանուր գործընթացի շրջանակներում տեղեկատվական փոխգործակցության ապահովման համար պատասխանատու լիազորված մարմինը).

բ) անդամ պետության նորմատիվ իրավական ակտերում տեխնոլոգիական փաստաթղթերի պահանջների կատարման համար անհրաժեշտ փոփոխությունների կատարումը (միանալու ընթացակարգի կատարումն սկսելու օրվանից 2 ամսվա ընթացքում).

գ) անհրաժեշտության դեպքում ընդհանուր գործընթացին միացող մասնակցի տեղեկատվական համակարգի մշակումը (լրամշակումը), այդ թվում՝ անդամ պետության ազգային հատվածի վստահված երրորդ կողմի ծառայությունների հետ համատեղելի էլեկտրոնային թվային ստորագրության (էլեկտրոնային ստորագրության) միջոցների կիրառման մասով (միանալու ընթացակարգի կատարումն սկսելու օրվանից 8 ամսվա ընթացքում).

դ) ընդհանուր գործընթացին միացող մասնակցի տեղեկատվական համակարգի միացումն անդամ պետության ազգային հատվածին, եթե այդպիսի միացումը նախկինում չի իրականացվել (միանալու ընթացակարգի կատարումն սկսելու օրվանից 8 ամսվա ընթացքում).

ե) Տեղեկատվական փոխգործակցության կանոններում նշված՝ ադմինիստրատորի կողմից տարածվող տեղեկատուների ու դասակարգիչների ստացումն ընդհանուր գործընթացին միացող մասնակցի կողմից.

զ) ընդհանուր գործընթացին միացող մասնակիցների եւ ընդհանուր գործընթացի մասնակիկների տեղեկատվական համակարգերի միջեւ տեղեկատվական փոխգործակցության՝ տեխնոլոգիական փաստաթղթերի պահանջներին համապատասխանության թեստավորումը (միանալու ընթացակարգի կատարումն սկսելու օրվանից 12 ամսվա ընթացքում):

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