

Акт приема-сдачи стандартов¹

Для экспертизы с целью регистрации представляется(ются) следующий(ие) стандарт(ы):

| | | | |
|---|---|--------------------------|--------------------------|
| Название лекарства, лекарственная форма и доза | | | |
| Название производителя, страна | | | |
| Название держателя регистрационного сертификата, страна | | | |
| Название стандарта ² | | | |
| серия ³ | | | |
| количество | | | |
| срок годности | | | |
| условия хранения ⁴ | | | |
| сертификат качества | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| Сдал | Принял | | |
| Название организации | Название организации “Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика э. Габриеляна” АОЗТ | | |
| Название отдела | Название отдела ⁵ | | |
| имя, фамилия | имя, фамилия | | |
| дата, подпись и печать/штамп | дата, подпись и штамп | | |

¹ Акт представляется держателем регистрационного сертификата или его доверенным лицом в 2-ух экземплярах, предварительно заполненный, напечатанный, с подписью и печатью.

² В случае представления разных стандартов одного и того же лекарства, необходимо указать название стандартов в 2, 3 и 4 колонках таблицы.

³ В случае представления разных серий одного и того же стандарта для того же лекарства, необходимо заполнить 2, 3 и 4 колонки таблицы.

⁴ Если предоставляемые стандарты требуют особых условий хранения, но представлены без выполнения этих условий, то в строке "условия хранения" таблицы необходимо отметить "не соблюдены".

⁵ Выбрать название соответствующего отдела. ПРИМЕЧАНИЕ. Образцы наркотиков или других контролируемых веществ представляются руководителю отдела управления наркотическими средствами и другими контролируемыми веществами Центра.