**Ստանդարտի հանձնման-ընդունման ակտ[[1]](#footnote-1)**

Գրանցման, սպեցիֆիկացիաներում որակին առնչվող փոփոխությունների փորձաքննության նպատակով ներկայացվում է (են) հետևյալ դեղի ստանդարտ(ներ)ը

|  |  |
| --- | --- |
| **Դեղի անվանումը, դեղաձևը, դեղաչափը** |  |
| **Արտադրողի անվանումը, երկիրը (բաց թողման հսկող)** |  |
| **Դեղի գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ անվանումը, երկիրը** |  |
| **Ստանդարտի անվանումը[[2]](#footnote-2)**  |  |  |  |
| **Սերիան[[3]](#footnote-3)**  |  |  |  |
| **Քանակը** |  |  |  |
| **Ներկայացվել է եռակի փորձաքննության համար/**  |  **Այո** |  **Ոչ** |  |
| **Պիտանիության ժամկետը** |  |  |  |
| **Պահման պայմանները[[4]](#footnote-4)**  |  |  |  |
| **Որակի հավաստագիրը**  |   |  |  |
| **Հանձնող**  | **Ընդունող** |
| **Կազմակերպության անվանումը** | **Կազմակերպության անվանումը**«Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՊՈԱԿ / |
| **Ստորաբաժանման անվանումը** | **Ստորաբաժանման անվանումը[[5]](#footnote-5)**  |
| **անուն, ազգանուն** | **անուն, ազգանուն** |
| **ամսաթիվ, ստորագրություն, կնիք/դրոշմակնիք** | **Ամսաթիվ, ստորագրություն, դրոշմակնիք** |

1. ***Սույն ակտը ներկայացվում է գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ կամ նրա լիազոր ներկայացուցչի կողմից 2 օրինակից՝ նախապես լրացված՝ տպագիր, ստորագրված ու կնքված:.*** [↑](#footnote-ref-1)
2. ***Միևնույն դեղի տարբեր անվանումներով ստանդարտներ ներկայացնելիս անհրաժեշտ է աղյուսակի 2, 3 և 4-րդ սյունակներում նշել դրանց անվանումները:*** [↑](#footnote-ref-2)
3. ***Միևնույն դեղի միևնույն ստանդարտի տարբեր սերիաների ներկայացման դեպքում անհրաժեշտ է լրացնել աղյուսակի 2, 3 և 4-րդ սյունակները:*** [↑](#footnote-ref-3)
4. ***Եթե ներկայացվող ստանդարտները պահանջում են պահման հատուկ պայմաններ, բայց ներկայացվել են առանց այդ հատուկ պայմանների պահպանման, ապա աղյուսակի «պահման պայմանները« տողում անհրաժեշտ է նշել «չեն պահպանվել« արտահայտությունը:*** [↑](#footnote-ref-4)
5. ***Ընտրել համապատասխան բաժնի անվանումը: Հիշեցում՝ թմրամիջոցների կամ այլ հսկվող նյութերի նմուշները հանձնվում են միայն Կենտրոնի թմրամիջոցների և այլ հսկվող նյութերի բաժնի պատասխանատուին:*** [↑](#footnote-ref-5)