**Акт приемa-сдачи образцов[[1]](#footnote-1)**

Для экспертизы с целью регистрации, изменений спецификаций, связанные с качеством представляется(ются) следующий(ие) образец(ы)

|  |  |
| --- | --- |
| **Название лекарства, лекарственная форма, доза, форма выпуска** |  |
| **Название производителя, страна (ответственный за выпуск серии)** |  |
| **Название держателя регистрационного сертификата, страна** |  |
| **Серия образца[[2]](#footnote-2)** |  |  |
| **Количество** |  |  |
| **Представлено на трехкратную экспертизу** |  **Да Нет** |
| **Принимается количество одноразовoй экспертизы и заявитель**  **обязуется при необходимости в течение одной недели представить необходимое количество той же партии.** |  **Я обязуюсь \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** **Да Нет** |
| **Срок годности** |  |  |
| **Условия хранения[[3]](#footnote-3)** |  |  |
| **Сертификат качества** |  |  |
| **Сдал** | **Принял** |
| **Название организации**  | **Название организации** **«ЦЕНТР ЭКСПЕРТИЗЫ ЛЕКАРСТВ И МЕДИЦИНСКИХ ТЕХНОЛОГИЙ» ГНКО** |
| **Название отдела** | **Название отдела[[4]](#footnote-4)** |
| **Имя, фамилия** | **Имя, фамилия** |
| **Дата, подпись и печать/ штамп** | **Дата, подпись и печать/ штамп** |

1. . Акт представляется держателем регистрационного сертификата или его доверенным лицом в 2-ух экземплярах, предварительно заполненный, напечатанный, с подписью и печатью. [↑](#footnote-ref-1)
2. В случае представления образцов разных серий одного и того же лекарства, необходимо заполнить 2 и 3 колонки таблицы. [↑](#footnote-ref-2)
3. Если предоставляемые образы требуют особых условий хранения, но представлены без выполнения этих условий, то в строке " условия хранения " таблицы необходимо отметить "не соблюдены". [↑](#footnote-ref-3)
4. Выбрать название соответствующего отдела. ПРИМЕЧАНИЕ. Образцы наркотиков или других

контролируемых веществ представляются руководителю отдела управления наркотическими средствами и другими контролируемыми веществами Центра. [↑](#footnote-ref-4)