

Додаток 6
до Порядку сертифікації якості
лікарських засобів для міжнародної
торгівлі та підтвердження для активних
фармацевтичних інгредієнтів,
що експортуються
(підпункт 6 пункту 3 розділу II)

ДОВІДКА
про якість лікарських засобів, що виробляються

на _____
(найменування виробничої дільниці, що вказана в заяві)

_____ (найменування заявника)

з 20__ по 20__ роки

(навести дані за останні три роки, рахуючи від дати подання заяви)

№ з/п	Відомості про претензії і відкликання продукції	Усього	Перелік найменувань і номерів серій лікарських засобів
1.	Кількість обґрунтованих претензій до якості продукції:		
1)	за результатами державного контролю		
2)	за зверненнями споживачів		
2.	Кількість відкликаної продукції з мережі реалізації в Україні:		
1)	за приписами державних органів контролю		
2)	за рішенням заявника		
3.	Кількість відкликаної продукції з мережі реалізації країни, де розташоване виробництво (для нерезидентів):		
1)	за приписами державних органів країни, де розташоване виробництво		
2)	за рішенням заявника		
4.	Кількість відкликаної продукції з мережі реалізації в інших країнах:		
1)	за приписами відповідних державних органів країн, де здійснювалася реалізація продукції		
2)	за рішенням заявника		

Дата складання «___» _____ 20__ року

Керівник підприємства-виробника
та/або Уповноважена особа, яка
внесена до ліцензії на виробництво
лікарських засобів

(посада)

(підпис)

(Власне ім'я
ПРИЗВИЩЕ)