

Додаток 7
до Порядку сертифікації якості
лікарських засобів для міжнародної
торгівлі та підтвердження для активних
фармацевтичних інгредієнтів,
що експортуються
(підпункт 5 пункту 3 розділу II)

ДОВІДКА
про результати перевірок, проведених органами державного
контролю

на _____
(найменування виробничої дільниці та найменування заявника)

з 20__ по 20__ роки
(указати за останні три роки до дати подання заяви)

№ з/п	Найменування уповноваженого органу	Вид перевірки (інспектування) (планова, позапланова)	Період, дата(и) перевірки	Звіт/акт від _____ (дата) № ____	Результат перевірки (навести посилання на документ та надати короткі висновки, наведені у звіті/акті)
1.	Центральний орган виконавчої влади, що реалізує державну політику у сфері контролю якості та безпеки лікарських засобів				
2.	Уповноважений орган у сфері контролю лікарських засобів країни, де розташоване виробництво (для нерезидентів)				
3.	Уповноважені органи у сфері контролю лікарських засобів країн – членів ЄС, Великої Британії або країни, що мають угоду про взаємне визнання з ЄС або з Україною				
4.	Уповноважені органи у сфері контролю лікарських засобів інших країн				

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)