

Додаток 8  
до Порядку сертифікації якості  
лікарських засобів для міжнародної  
торгівлі та підтвердження для активних  
фармацевтичних інгредієнтів,  
що експортуються  
(пункт 4 розділу II)

\_\_\_\_\_ (найменування органу ліцензування)

**ОПИС**  
**документів, що додаються до заяви про видачу**

сертифіката лікарського засобу\*

заяви про ліцензійний статус\*

сертифіката серії лікарського засобу\*

підтвердження для активних фармацевтичних інгредієнтів, що експортуються\*

від \_\_\_\_\_  
(найменування заявника)

Назва лікарського засобу \_\_\_\_\_

Дата і номер реєстрації заяви «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ року № \_\_\_\_\_

№ з/п	Найменування документа	Кількість аркушів у документі	Відмітка про наявність документів (наявні, відсутні)	Примітки

Прийняв \_\_\_\_\_ документів \_\_\_\_\_  
(цифрами і словами) (Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ, підпис уповноваженої посадової особи)

«\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ року

Другий примірник опису отримав\*\* \_\_\_\_\_  
(Власне ім'я ПРІЗВИЩЕ, підпис особи, яка подала заяву)

«\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ року

\* Зазначити необхідне

\*\* Заповнюється у разі подання документів нарочно

\_\_\_\_\_