

Ստանդարտի հանձնման-ընդունման ակտ¹

Գրանցման փորձաքննության նպատակով ներկայացվում է(են) հետևյալ դեղի ստանդարտ(ներ)ը՝

Դեղի անվանումը, դեղաձևը, դեղաչափը			
Արտադրողի անվանումը, երկիրը			
Դեղի գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջ անվանումը, երկիրը			
Ստանդարտի անվանումը ²			
սերիան ³			
քանակը			
պիտանիության ժամկետը			
պահման պայմանները ⁴			
որակի հավաստագիրը	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Հանձնող՝	Ընդունող՝		
Կազմակերպության անվանումը	Կազմակերպության անվանումը «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ		
Ստորաբաժանման անվանումը	Ստորաբաժանման անվանումը⁵		
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:

² Միևնույն դեղի տարբեր անվանումներով ստանդարտներ ներկայացնելիս անհրաժեշտ է աղյուսակի 2, 3 և 4-րդ սյունակներում նշել դրանց անվանումները:

³ Միևնույն դեղի միևնույն ստանդարտի տարբեր սերիաների ներկայացման դեպքում անհրաժեշտ է լրացնել աղյուսակի 2, 3 և 4-րդ սյունակները

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 «ճեն պահպանվել» արտահայտությունը

⁵ Ընտրել համապատասխան բաժնի անվանումը: Հիշեցում՝ թմրամիջոցների կամ այլ հսկվող նյութերի նմուշները հանձնվում են միայն Կենտրոնի թմրամիջոցների և այլ հսկվող նյութերի բաժնի պատասխանատուին: