**Акт приема-сдачи стандартов[[1]](#footnote-2)**

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** |  |
| **Название стандарта[[2]](#footnote-3)** |  |  |  |
| **серия[[3]](#footnote-4)**  |  |  |  |
| **количество** |  |  |  |
| **срок годности** |  |  |  |
| **условия хранения[[4]](#footnote-5)** |  |  |  |
| **сертификат качества** |  |  |  |
| **Сдал** | **Принял** |
| **Название организации** | **Название организации**“Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика э. Габриеляна” АОЗТ |
| **Название отдела** | **Название отдела[[5]](#footnote-6)** |
| **имя, фамилия** | **имя, фамилия** |
| **дата, подпись и печать/штамп** | **дата, подпись и штамп** |

1. ***Акт представляется держателем регистрационного сертификата или его доверенным лицом в 2-ух экземплярах, предварительно заполненный, напечатанный, с подписью и печатью.*** [↑](#footnote-ref-2)
2. ***В случае представления разных стандартов одного и того же лекарства, необходимо указать название стандартов в 2, 3 и 4 колонках таблицы.*** [↑](#footnote-ref-3)
3. ***В случае представления разных серий одного и того же стандарта для того же лекарства, необходимо заполнить 2, 3 и 4 колонки таблицы.*** [↑](#footnote-ref-4)
4. ***Если предоставляемые стандарты требуют особых условий хранения, но представлены без выполнения этих условий, то в строке "условия хранения" таблицы необходимо отметить "не соблюдены".*** [↑](#footnote-ref-5)
5. ***Выбрать название соответствующего отдела. ПРИМЕЧАНИЕ. Образцы наркотиков или других контролируемых веществ представляются руководителю отдела управления наркотическими средствами и другими контролируемыми веществами Центра.*** [↑](#footnote-ref-6)