

“Додаток 19
до Ліцензійних умов
(в редакції постанови Кабінету Міністрів України
від 28 березня 2025 р. № 352)

_____ (найменування органу ліцензування)

ПОВІДОМЛЕННЯ

про зміни даних, зазначених у заяві та документах, що додавалися до заяви про отримання ліцензії на провадження господарської діяльності з імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)

I. Загальна інформація

Ліцензіат _____

(найменування, місцезнаходження юридичної особи*)

_____ (прізвище, власне ім'я, по батькові (за наявності) керівника юридичної особи або

_____ прізвище, власне ім'я, по батькові (за наявності) фізичної особи — підприємця,

_____ серія (за наявності), номер паспорта громадянина України, дата видачі,

_____ орган, що видав паспорт, адреса задекларованого/zareєстрованого місця проживання)

Номер телефону _____, адреса електронної пошти _____

Реєстраційний номер облікової картки платника податків (для фізичної особи — підприємця)** _____

Ідентифікаційний код юридичної особи згідно з ЄДРПОУ _____

Повідомляю, що в додатку до ліцензії на провадження господарської діяльності з імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) _____

(дата видачі, серія і номер (за наявності) ліцензії)

відбулися зміни, пов'язані із (зазначити необхідне):

зміною переліку лікарських засобів, дозволених до імпорту ліцензіату

доповненням переліку лікарських засобів, дозволених до імпорту ліцензіату

зміною уповноваженої особи імпортера

Тип продукції, що планується імпортувати (заповнюється в разі змін, зазначити необхідне):

			кожній одиниці			дозволу на паралельний імпорт							
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14

Номер сторінки/загальна кількість сторінок

_____ (посада особи, яка подала заяву)

_____ (підпис)

_____ (прізвище та ініціали (ініціал власного імені))

_____ 20__ р.

* Згідно з ліцензійним реєстром.

** Крім фізичних осіб, які через свої релігійні переконання відмовилися від прийняття реєстраційного номера облікової картки платника податків та офіційно повідомили про це відповідному контролюючому органу і мають відмітку в паспорті громадянина України.

*** Зазначається повне найменування лікарського засобу, зазначене в реєстраційному посвідченні, виданому МОЗ.

**** Зазначається (виключно англійською мовою) міжнародна непатентована назва діючої речовини лікарського засобу; для багатокomпонентних (комбінованих) лікарських засобів зазначається перелік всіх діючих речовин.

***** Найменування суб'єкта господарювання, уповноважена особа якого надає дозвіл на випуск серій лікарського засобу.

***** Код згідно з атомно-терапевтично-хімічною класифікацією.”.