

Додаток 1
до Порядку проведення
підтвердження відповідності
умов виробництва лікарських
засобів вимогам належної
виробничої практики
(пункт 7 розділу I)

ОПИС

документів, що додаються до заяви на видачу Висновку про підтвердження або
Сертифіката НВП

від _____
(найменування заявника)

Дата і номер реєстрації заяви « _____ » _____ 20____ року № _____

№ з/п	Найменування документа	Кількість аркушів у документі	Відмітка про наявність документів (наявні, відсутні)	Примітки
1	2	3	4	5

Прийняв _____ документів _____
(цифрами і словами) (підпис відповідальної особи) (П.І.Б.)

" _____ " _____ 20____ року

Копію опису отримав _____
(підпис представника заявника) (П.І.Б.)

" _____ " _____ 20____ року