

ПРИКАЗ № ____

« ____ » _____ года

г. _____

В соответствии с Федеральным законом от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и Постановлением Правительства Российской Федерации от 03.09.2010 № 684 «Об утверждении положения о лицензировании производства лекарственных средств», далее - Постановление.

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Назначить лицом, уполномоченным за подтверждение соответствия лекарственных средств требованиям, установленным при их государственной регистрации, гарантирующим, что лекарственные средства произведены в соответствии с правилами производства и контроля качества лекарственных средств _____ (п. 4в Постановления).

2. Назначить _____ ответственным за производство и маркировку лекарственных средств (п. 4в Постановления).

3. Назначить _____ ответственным за утилизацию лекарственных средств, пришедших в негодность, лекарственных средств с истекшим сроком годности, фальсифицированных лекарственных средств и лекарственных средств, являющихся незаконными копиями лекарственных средств, зарегистрированных в Российской Федерации (п. 4е Постановления), и архивных образцов.

4. Утилизацию лекарственных средств и архивных образцов проводить в строгом соответствии со статьей 59 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и требованиями нормативных правовых актов Министерства сельского хозяйства Российской Федерации.

Директор _____

С приказом ознакомлены: _____
