



Министерство здравоохранения Кыргызской Республики
Заявление на выдачу лицензии

Прошу выдать лицензию на осуществление фармацевтической деятельности

_____ (наименование юридического лица (Ф.И.О. физического лица)
включающий _____

Осуществляющий фармацевтическую деятельность по адресу: _____

сл. тел. (контакт.): _____ ИНН _____

Юридический адрес: _____

Имеющее свидетельство о регистрации серия _____ № _____

Выданное _____

К заявлению прилагаю следующие документы:

1. Для физических лиц- копия свидетельства о гос.регистрации ИП или патент;
2. Копия документа удостоверяющий личность-для физического лица (копия паспорта);
3. Для юридических лиц-копия свидетельства о гос.регистрации в органах Мин.юстиции КР, Устав;
4. Копия документа, подтверждающий внесение гос. пошлины за выдачу лицензии (квитанция);
5. Доверенность на право подачи заявления в случае подачи уполномоченным представителем заявителя;
6. Опись представленных документов;
7. Копии документов, подтверждающих наличие у лицензиата помещений, зданий, сооружений и иных объектов, принадлежащих ему на праве собственности или на ином законном основании, необходимых для осуществления фармацевтической деятельности (копии технического паспорта, договор купли-продажи, договор аренды);
8. Документы, подтверждающие наличие квалифицированных специалистов (копия нотариально заверенного диплома об образовании, копии сертификат об аттестации, трудовая книжка);
9. Для осуществления производства лекарственных средств:
 - заключения органов санитарно-эпидемиологической службы о соответствии помещений требованиям, предъявляемым к производству лекарственных средств;
 - перечень лекарственных средств, производимых (планируемых к производству) на производственной площадке;
 - досье производственной площадки с включением информации о площади, расположении, примыкающих зонах/территории);
 - гарантийное обязательство заявителя об информировании уполномоченного органа перед началом серийного производства лекарственных средств;
10. Для осуществления оптовой реализации лекарственных средств:
 - копия руководства по качеству, описывающего организацию деятельности в соответствии с надлежащей дистрибьюторской практикой Евразийского экономического союза;
 - копия документа о проведенном температурном картировании помещений хранения лекарственных средств и медицинских изделий;
11. Для осуществления изготовления лекарственных средств – перечень изготавливаемых (планируемых к изготовлению) лекарственных средств.
12. Акт на соответствие помещения и оборудования к лицензионным требованиям.

Ф.И.О. _____ Подпись _____

Дата _____ 20 ____ г.

Заявление со всеми документами принял: