



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(Минздрав России)

**П Р И К А З**

03 октября 2018 г.

№ 669 н

Москва

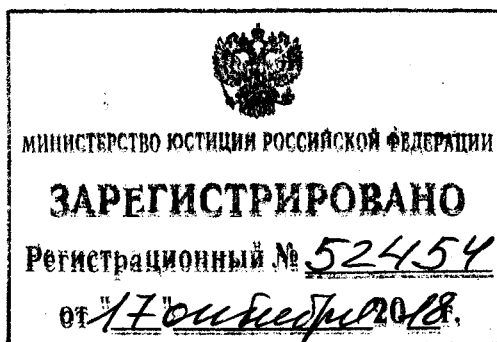
**О внесении изменения  
в форму заявления о внесении изменений в документы, содержащиеся  
в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат  
для медицинского применения,  
утвержденную приказом Министерства здравоохранения  
Российской Федерации от 21 сентября 2016 г. № 727н**

**П р и к а з ы в а ю:**

Внести изменение в форму заявления о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат для медицинского применения, утвержденную приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 21 сентября 2016 г. № 727н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 7 октября 2016 г., регистрационный № 43964), согласно приложению.

Министр

В.И. Скворцова



Приложение  
к приказу Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от 03 октября 2018 г. № 669Н

**Изменение, которое вносится в форму заявления  
о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном  
досье на зарегистрированный лекарственный препарат для медицинского  
применения, утвержденную приказом Министерства здравоохранения  
Российской Федерации от 21 сентября 2016 г. № 727н**

Слова

«Заявитель: \_\_\_\_\_  
(наименование держателя или владельца регистрационного  
удостоверения или уполномоченного ими другого юридического лица)

Держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного  
препарата:» заменить словами:

«Заявитель: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

(наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного  
препарата или уполномоченного им другого юридического лица, сведения о регистрации  
держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата  
(уполномоченного им другого юридического лица) в качестве налогоплательщика в стране  
регистрации (для российских юридических лиц - идентификационный номер налогоплательщика  
(ИНН), для иностранных юридических лиц - страна регистрации, наименование  
регистрирующего органа, регистрационный номер, код налогоплательщика в стране регистрации  
(инкорпорации) или его аналог)

Держатель или владелец регистрационного удостоверения лекарственного  
препарата: \_\_\_\_\_

(наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения  
лекарственного препарата и сведения о регистрации держателя или владельца регистрационного  
удостоверения лекарственного препарата в качестве налогоплательщика в стране регистрации  
(для российских юридических лиц - идентификационный номер налогоплательщика (ИНН),  
для иностранных юридических лиц - страна регистрации, наименование регистрирующего  
органа, регистрационный номер, код налогоплательщика в стране регистрации  
(инкорпорации) или его аналог)

Производитель лекарственного препарата: \_\_\_\_\_

---

(наименование и адрес местонахождения производителя лекарственного препарата и сведения о регистрации производителя лекарственного препарата в качестве налогоплательщика в стране регистрации (для российских юридических лиц - идентификационный номер налогоплательщика (ИНН), для иностранных юридических лиц - страна регистрации, наименование регистрирующего органа, регистрационный номер, код налогоплательщика в стране регистрации (инкорпорации) или его аналог)».