



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(Минздрав России)

П Р И К А З

03 октября 2018 г.

№ 669н

Москва

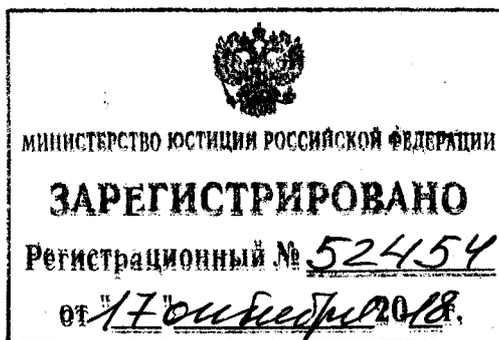
**О внесении изменения
в форму заявления о внесении изменений в документы, содержащиеся
в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат
для медицинского применения,
утвержденную приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации от 21 сентября 2016 г. № 727н**

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)».