|  |
| --- |
| № исх: 36/80 от: 27.06.2024 |

***Рекомендуемая***

***форма доверенности***

ДОВЕРЕННОСТЬ №\_\_\_\_

 (место и дата выдачи полностью прописью) обязательно\*

 Настоящей доверенностью \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (наименование Производителя/ДРУ)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (Ф.И.О. уполномоченного лица)

(далее -ДОВЕРИТЕЛЬ\*) уполномочивает\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (наименование Поверенного) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. Представлять интересы в процессе проведения фармацевтической инспекции на соответствие требованиям надлежащей лабораторной практики (GLP), надлежащей клинической практики (GCP), надлежащей производственной практики (GMP) субъектов, расположенных вне территории Республики Казахстан (далее - фармацевтическая инспекция);
2. подавать заявления, документы и материалы, необходимые для проведения фармацевтической инспекции;
3. подписывать договоры, заявления, акты, счета и другие документы, в том числе финансовые, необходимые в процессе фармацевтической инспекции;
4. выполнять любые иные действия необходимые в процессе фармацевтической инспекции.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ срок действия доверенности.

\*при необходимости могут быть включены дополнительные полномочия

 Должность Подпись ФИО

 Печать