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 экспертизы лекарственных средств в рамках ЕАЭС при регистрации, перерегистрации лекарственного препарата, приведении в соответствие с требованиями ЕАЭС и внесении изменений в регистрационное досье;

-подавать заявление, документы и материалы, необходимые для проведения лекарственных средств в рамках ЕАЭС при регистрации, перерегистрации лекарственного препарата, приведении в соответствие с требованиями ЕАЭС и внесении изменений в регистрационное досье;

-подписывать договоры, заявления, акты, счета и другие документы, в том числе финансовые, необходимые в процессе экспертизы лекарственных средств в рамках ЕАЭС при регистрации, перерегистрации лекарственного препарата, приведении в соответствие с требованиями ЕАЭС и внесении изменений в регистрационное досье;

-выполнять любые иные действия необходимые в процессе экспертизы лекарственных средств в рамках ЕАЭС при регистрации, перерегистрации лекарственного препарата, приведении в соответствие с требованиями ЕАЭС и внесении изменений в регистрационное досье.

1. Представлять интересы в процессе экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий при регистрации, перерегистрации и внесении изменений в регистрационное досье лекарственных средств;

-подавать заявление, документы и материалы, необходимые для проведения экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий при регистрации, перерегистрации и внесении изменений в регистрационное досье лекарственных средств;

-подписывать договоры, заявления, акты, счета и другие документы, в том числе финансовые, необходимые в процессе экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий при регистрации, перерегистрации и внесении изменений в регистрационное досье лекарственных средств;

-выполнять любые иные действия необходимые в процессе экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий при регистрации, перерегистрации и внесении изменений в регистрационное досье лекарственных средств.

1. Представлять интересы в процессе проведения инспекции медицинских изделий, а также инспекции медицинских изделий в рамках Евразийского экономического союза;

-подавать заявления, документы и материалы, необходимые для проведения инспекции медицинских изделий, а также инспекции медицинских изделий в рамках Евразийского экономического союза;

-подписывать договоры, заявления, акты, счета и другие документы, в том числе финансовые, необходимые в процессе инспекции медицинских изделий, а также инспекции медицинских изделий в рамках Евразийского экономического союза;

-выполнять любые иные действия необходимые в процессе инспекции медицинских изделий, а также инспекции медицинских изделий в рамках Евразийского экономического союза.

1. Представлять интересы в процессе проведения фармацевтической инспекции производства лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза (далее - фармацевтическая инспекция);

-подавать заявления, документы и материалы, необходимые для проведения фармацевтической инспекции;

-подписывать договоры, заявления, акты, счета и другие документы, в том числе финансовые, необходимые в процессе фармацевтической инспекции;

-выполнять любые иные действия необходимые в процессе фармацевтической инспекции.

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);

-подавать заявления, документы и материалы, необходимые для проведения фармацевтической инспекции;

-подписывать договоры, заявления, акты, счета и другие документы, в том числе финансовые, необходимые в процессе фармацевтической инспекции;

-выполнять любые иные действия необходимые в процессе фармацевтической инспекции.

1. Представлять интересы в процессе проведения инспекции системы фармаконадзора держателя регистрационного удостоверения лекарственного средства и мониторинга безопасности, качества и эффективности медицинских изделий;

-подавать заявления, документы и материалы, необходимые для проведения инспекции системы фармаконадзора держателя регистрационного удостоверения лекарственного средства и мониторинга безопасности, качества и эффективности медицинских изделий;

-подписывать договоры, заявления, акты, счета и другие документы, в том числе финансовые, необходимые в процессе инспекции системы фармаконадзора держателя регистрационного удостоверения лекарственного средства и мониторинга безопасности, качества и эффективности медицинских изделий;

-выполнять любые иные действия необходимые в процессе инспекции системы фармаконадзора держателя регистрационного удостоверения лекарственного средства и мониторинга безопасности, качества и эффективности медицинских изделий.

7. проводить все необходимые действия и процедуры по вопросам проведения оценки материалов клинических исследований лекарственных средств и медицинских изделий, а именно:

- представлять интересы ДОВЕРИТЕЛЯ;

- вести переписку с компетентными органами и учреждениями;

- подписывать все необходимые документы (договора, контракты, заявления, корреспонденцию, акты выполненных работ (оказанных услуг) и другие документы).

-подавать заявления (заявки)

8. проводить все необходимые процедуры по проведению лабораторных испытаний образцов продукции, отобранной с рынка с учетом риск-ориентированного подхода в период действия сертификата соответствия продукции ДОВЕРИТЕЛЯ в РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан, а именно:

- предоставлять образцы продукции, отобранной с рынка с учетом риск-ориентированного подхода в период действия сертификата соответствия ДОВЕРИТЕЛЯ;

- вести переписку с компетентными органами и учреждениями с целью проведения лабораторных испытаний образцов продукции, отобранной с рынка с учетом риск-ориентированного подхода;

- подписывать все необходимые документы (договора, контракты, заявления, корреспонденцию, акты выполненных работ (оказанных услуг) и другие документы);

- утверждать план отбора образцов для оценки качества находящихся в обращении на территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий;

- осуществлять оплату стоимости оказанных услуг в рамках заключенного договора на проведение испытаний образцов продукции путем отбора с рынка;

- осуществлять иные необходимые действия, связанные выполнением данного поручения.

9. проводить все необходимые действия и процедуры по вопросам осуществления оценки соотношения польза - риск лекарственных средств и медицинских изделий, а именно:

- представлять интересы ДОВЕРИТЕЛЯ в проведении экспертизы при оценке соотношения «польза-риск» лекарственных средств и медицинских изделий;

- вести переписку с компетентными органами и учреждениями;

- подписывать все необходимые документы (договора, контракты, заявления, корреспонденцию, акты выполненных работ (оказанных услуг) и другие документы).

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

Доверенность выдана с правом на передоверия (на усмотрение доверителя)

*\*при необходимости могут быть включены дополнительные полномочия*

Должность Подпись ФИО

Печать