

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 7 listopada 2002 r.

w sprawie wzoru wniosku o zmianę zezwolenia na wytwarzanie produktu leczniczego.

Na podstawie art. 39 ust. 4 pkt 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. — Prawo farmaceutyczne (Dz. U. Nr 126, poz. 1381 oraz z 2002 r. Nr 113, poz. 984, Nr 141, poz. 1181 i Nr 152, poz. 1265) zarządza się, co następuje:

§ 1. Ustala się wzór wniosku o zmianę zezwolenia na wytwarzanie produktu leczniczego, stanowiący załącznik do rozporządzenia.

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Minister Zdrowia: *M. Łapiński*

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 28 czerwca 2002 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 93, poz. 833).

Załącznik do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 7 listopada 2002 r. (poz. 1627)

WZÓR

.....
(nazwa i adres wnioskodawcy)

.....
(miejsowość i data)

Właściwy organ

WNIOSEK
O ZMIANĘ ZEZWOLENIA
NA WYTWARZANIE PRODUKTU LECZNICZEGO

Wnoszę o wprowadzenie w zezwoleniu na wytwarzanie produktu(ów) leczniczego(ych)
nr z dnia zmian polegających na:

- 1)
- 2)
- 3)
- 4)

Do wniosku załączam*:

- 1)
- 2)
- 3)

(pieczęćka i podpis)

* Wymienić dokumenty, które wskazują na zakres zmian, jakie zaszły w porównaniu do stanu potwierdzonego dokumentacją dołączoną do wniosku o udzielenie zezwolenia na wytwarzanie produktów leczniczych, o którym mowa w art. 39 ust. 4 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne.