

BỘ Y TẾ

**GIẤY PHÉP NHẬP KHẨU
DÙNG ĐỂ NGHIÊN CỨU**

Giấy chứng nhận cho phép nhập khẩu số .../...-

(Công ước thống nhất về ...)

Bộ Y tế chứng nhận:

Cơ sở ...

là doanh nghiệp chịu sự điều chỉnh của các điều khoản pháp luật liên quan đến các thuốc nằm trong danh mục thuốc Công ước, được phép nhập khẩu mặt hàng sau:

a/- Nhà nhập khẩu:

- Tên: ...

- Địa chỉ: ...

b/- Mô tả chính xác tên và khối lượng thuốc được nhập, nêu tên chung Quốc tế -INN, nếu có:

Tên thuốc (hoạt chất, hàm lượng/nồng độ), dạng bào chế, quy cách đóng gói: số lượng nhập khẩu (bằng số và bằng chữ)

Tổng khối lượng nguyên liệu làm thuốc phải kiểm soát đặc biệt ...:

c/- Nhà sản xuất:

- Tên: ...

- Địa chỉ: ...

d/- Nhà xuất khẩu:

-Tên: ...

- Địa chỉ: ...

Theo các điều kiện sau:

* Hàng hóa sẽ được nhập về qua cửa khẩu: ...

* Hàng hóa không được phép chuyển bằng đường bưu điện.

* Giấy phép này không được trao đổi.

* Thời hạn hiệu lực: ...

* Giấy phép chỉ có giá trị cho một lần nhập khẩu.

* Cơ sở phải thực hiện đúng các quy định hiện hành về quản lý, xuất nhập khẩu, lưu thông phân phối thuốc theo Luật pháp của Việt Nam và các Công ước Quốc tế mà Việt Nam tham gia.

* Thuốc nhập về chỉ được dùng để nghiên cứu theo

Hà Nội, ngày tháng....năm.....

CỤC TRƯỞNG

Nơi nhận:

-;
- ..., Bộ Công an;
- ..., Bộ Tài chính;
- Chi cục Hải quan ...;
- Lưu VT, ...