

Số: /GM-QLD

Hà Nội, ngày tháng năm

GIẤY MỜI

Dự buổi làm việc để xem xét, xử lý việc vi phạm khi sử dụng giấy tờ pháp lý trong hồ sơ đăng ký thuốc theo quy định của pháp luật

Cục Quản lý Dược kính mời: Giám đốc Công ty, người đại diện theo pháp luật của Công ty TNHH MTV DP Altus (Địa chỉ: Số 49, đường 79, Phường Tân Quy, Quận 7, TP. Hồ Chí Minh - Việt Nam).

Tới dự buổi làm việc với Cục Quản lý Dược để xem xét, xử lý việc vi phạm khi sử dụng giấy tờ pháp lý trong hồ sơ đăng ký thuốc, căn cứ công văn số 952/ANCTNB-P6 của Cục An ninh Chính trị nội bộ - Bộ Công an.

Chủ trì: Lãnh đạo phòng Đăng ký thuốc, Cục Quản lý Dược.

Thời gian: Thứ 6, ngày 21/7/2023 (thời gian cụ thể sẽ được thông báo trực tiếp sau).

Địa điểm: Phòng họp số 2 Cục Quản lý Dược, tầng 2, nhà B, 138 A Giảng Võ, Ba Đình, Hà Nội.

Yêu cầu Công ty chuẩn bị, cung cấp các hồ sơ tài liệu:

- Hồ sơ pháp lý của Công ty: Giấy chứng nhận đăng ký doanh nghiệp; Giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược đối với các phạm vi kinh doanh, giấy chứng nhận đạt thực hành tốt (GPs), chứng chỉ hành nghề của người chịu trách nhiệm chuyên môn về dược của Công ty (các hồ sơ là bản chụp có chứng thực hợp lệ).

- Hồ sơ đăng ký thuốc Ulsepan 40mg (mã hồ sơ NN-30305, số đăng ký VN-22123-19).

- Các tài liệu, hồ sơ khác có liên quan.

Đề nghị ông/bà có mặt đúng địa điểm và thời gian nêu trên. Trong trường hợp ủy quyền, người được ủy quyền phải có văn bản ủy quyền của người đại diện theo pháp luật của Công ty và giấy tờ chứng minh nhân thân hợp lệ.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Cục trưởng (để b/c);
- Lưu: VT, ĐKT (TA).

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**

Nguyễn Thành Lâm