

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 World Medicine İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş (*địa chỉ: Evren Mah. Cami Yolu Cad. No:50 34212 Güneşli, Bagcilar/istanbul, Turkey*).

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 sản xuất, kinh doanh thuốc do Thủ Nhĩ Kỳ cấp; giấy phép thành lập Văn phòng đại diện tại Việt Nam (nếu có) đối với công ty nước ngoài.

- Hồ sơ đăng ký các thuốc Aciprozol, mã hồ sơ NN-22000, thuốc Choludexan 300mg (mã hồ sơ NN-27789, số đăng ký VN-22820-21); thuốc Pompezo 40mg (mã hồ sơ NN-28138, số đăng ký VN-22822-21); thuốc Pompezo 20mg (mã hồ sơ NN-28137, số đăng ký VN-22821-21), 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