**ŽÁDOST O POVOLENÍ K VÝROBĚ LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ**

|  |  |
| --- | --- |
| **Název žadatele** právnická osoba: obchodní firma nebo názevfyzická osoba: jméno a příjmení | Fakultní nemocnice Olomouc |
| **Adresa žadatele**právnická osoba: adresa sídlafyzická osoba: místo podnikání | Zdravotníků 248/7, 779 00 Olomouc |
| **Identifikační číslo** (IČ) | 00098892 |
| **Statutární orgán žadatele** jméno a příjmení(podle výpisu z obchodního rejstříku) | Prof. MUDr. Roman Havlík, Ph.D. |
| **Kontaktní údaje žadatele**telefon, e-mail | +420 588 441 111, info@fnol.cz |
| **Adresy všech míst výroby a kontroly jakosti** **Požadovaný druh a rozsah výroby**(Pro požadovaný druh a rozsah výroby včetně zkoušek kontroly jakosti použijte formulář 5 pokynu VYR-27, vyplňte pro každé místo výroby a kontroly jakosti) |  |
| **Kvalifikované osoby**jméno a příjmení(Pro každou navrhovanou kvalifikovanou osobu vyplňte samostatně formulář 6 pokynu VYR-27) | Lubor Urbánek |
| **Smluvní výroba či kontrola**Uveďte údaje k identifikaci subjektu, který převezme na základě smlouvy část výroby nebo laboratorní kontroly (použijte formulář 7 a/nebo 8 pokynu VYR-27) |  |
| **Přílohy k žádosti** – zaškrtněte přílohy předkládané společně s tímto formulářem |
| a) výpis z obchodního rejstříku, popř. zřizovací listina či statut vydaný příslušným orgánem ČR nebo jiného členského státu EU | [ ]  |
| b) seznam - léčivých přípravků včetně jejich lékových forem, které budou vyráběny a/nebo dováženy, a místo jejich výroby- léčivých přípravků (včetně jejich lékových forem) určených ke klinickému hodnocení, které budou vyráběny a/nebo dováženy, a místo jejich výroby(použijte formulář 9 pokynu VYR-27) | [ ] [ ]  |
| c) doklad o právu užívat prostory pro výrobu léčivých přípravků | [ ]  |
| d) dotazník pro výrobce léčivých přípravků uvádějící údaje o splnění požadavků správné výrobní praxe (formulář 10 pokynu VYR-27) | [ ]  |
| e) doklad o zaplacení správního poplatku | [ ]  |
| f) doklad o provedení náhrady výdajů podle pokynu SÚKL UST-29 (§ 112 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů) | [ ]  |
| g) jiné – uveďte (např. u smluvního výrobce nebo kontrolní laboratoře mimo území ČR doklad o splnění podmínek SVP) | [ ]  |

Prohlašuji, že údaje v žádosti a přiložené dokumentaci jsou pravdivé.

Datum Podpis osoby oprávněné jednat za žadatele

 Jméno, příjmení

Státní ústav pro kontrolu léčiv zpracovává poskytnuté údaje za účelem vedení příslušného správního řízení s žadatelem, a to na základě § 13 odst. 2 písm. a) bod 2 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů. Bližší informace o zpracování osobních údajů, zejména o právech dotčených osob, jako je právo na přístup a na námitku, najdete na webu www.sukl.cz v sekci Ochrana osobních údajů.