**PHỤ LỤC I**

Mẫu số 14

|  |  |
| --- | --- |
| **TÊN CƠ SỞXUẤT KHẨU**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_  Số: ……………….... | **CỘNG HOÀ XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM**  **Độc lập – Tự do – Hạnh phúc**  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** |

**ĐƠN HÀNG XUẤT KHẨU THUỐC/NGUYÊN LIỆU LÀM THUỐC ĐƯỢC PHÉP XUẤT KHẨU KHÔNG CẨN GIẤY PHÉP CỦA BỘ Y TẾ THEO QUY ĐỊNH TẠI KHOẢN 5 ĐIỀU 60 CỦA LUẬT DƯỢC ĐỐI VỚI TRƯỜNG HỢP CƠ SỞ CÓ NHU CẦU CẤP GIẤY PHÉP**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Kính gửi: Bộ Y tế.

Tên cơ sở xuất khẩu:….....................................................................................................................................................................

Địa chỉ:…..........................................................................................................................................................................................

(Tên cơ sở xuất khẩu) kính đề nghị Bộ Y tế xem xét cấp phép xuất khẩu các thuốc/nguyên liệu làm thuốc sau:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **STT** | | **Tên thuốc, dạng bào chế, quy cách đóng gói/Tên nguyên liệu làm thuốc xuất khẩu (1)** | **Hoạt chất (2), hàm lượng/nồng độ (3)** | **Số giấy đăng**  **ký lưu hành, giấy phép nhập khẩu** | | **Đơn vị tính** | | **Số lượng** | **Tên cơ sở sản xuất - Tên nước sản xuất** | **Tên cơ sở nhập khẩu - Tên nước nhập khẩu** |
| 1 | |  |  |  | |  | |  |  |  |
| 2 | |  |  |  | |  | |  |  |  |
| Cơ sở đề nghị Bộ Y tế cấp CPP (hoặc FSC)cho thuốc tại khoản số …. (4) | | | | | | | | | | |
| **BỘ Y TẾ**  Chấp thuận đơn hàng xuất khẩu gồm….. trang…. khoản kèm theo Công văn số…../…. Ngày…. tháng…. năm…. của Bộ Y tế.  *Hà Nội, ngày... tháng... năm...*  **BỘ TRƯỞNG** | | | |  | | *.....,ngày... tháng... năm....*  **Người đại diện pháp luật/Người được ủy quyền**  *(Ghi rõ họ tên, ký,đóng dấu)* | | | |

(1) Đối với dược liệu ghi tên dược liệu và bộ phận dùng. Tên dược liệu gồm tên tiếng Việt kèm tên khoa học. Đối với bán thành phẩm dược liệu ghi thêm dạng bào chế.

(2) Đối với thuốc dược liệu, thuốc cổ truyền: ghi tên dược liệu, bán thành phẩm dược liệu và bộ phận dùng. Tên dược liệu gồm tên tiếng Việt kèm tên khoa học. Đối với bán thành phẩm dược liệu ghi thêm dạng bào chế.

(3) Đối với nguyên liệu làm thuốc: ghi tiêu chuẩn chất lượng.

(4) Bộ Y tế chỉ cấp CPP hoặc FSC nếu cơ sở có chọn nội dung này. Cơ sở cần ghi rõ đề nghị cấp CPP hay FSC. Trường hợp theo yêu cầu của nước nhập khẩu, có thể xác nhận thêm các nội dung so với CPP mẫu và FSC mẫu.