**MẪU SỐ 06A:**

**Tóm tắt sản phẩm đề nghị cấp giấy đăng ký lưu hành đối với thuốc cổ truyền (không bao gồm vị thuốc cổ truyền)**

**TÓM TẮT VỀ SẢN PHẨM**

|  |
| --- |
| **Tên thuốc:** |
| **Dạng bào chế:** |
| **Tên công ty đăng ký:**Địa chỉ :Điện thoại :Fax : | **Tên cơ sở sản xuất (tên cơ sở nhượng quyền và nhận nhượng quyền** *đối với thuốc sản xuất nhượng quyền***):**Địa chỉ :Điện thoại :Fax : |
| **Tên văn phòng đại diện tại Việt Nam (đối với thuốc nước ngoài) hoặc trụ sở công ty đăng ký thuốc trong nước** (*nếu khác địa chỉ công ty đăng ký*) Địa chỉ :Điện thoại :Fax | **Tên cơ sở đóng gói (nếu có):**Địa chỉ :Điện thoại :Fax : |
| **Điều kiện bảo quản:** | **Hạn dùng:** |
| **Đường dùng:** | **Tiêu chuẩn[[1]](#footnote-1)** |

**Công thức bào chế** *(cho một đơn vị liều hoặc đơn vị đóng gói nhỏ nhất)*

 *Thành phần:*

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Tên dược liệu, bộ phận dùng | Khối lượng  | Nhà sản xuất(tên, địa chỉ chi tiết) | Tiêu chuẩn21 |
|  |  |  |  |
|  |  |
|  Tá dược  | Hàm lượng | Nhà sản xuất(tên, địa chỉ chi tiết) | Tiêu chuẩn21 |
|  |  |  |  |

**Qui cách đóng gói :**

1. *Nếu là tiêu chuẩn Dược điển đề nghị ghi rõ phiên bản* [↑](#footnote-ref-1)