

(6) Pierderea autorizației se anunță la Ministerul Sănătății – Direcția Generală Strategii și Politica Medicamentului care va emite o nouă autorizație, pe baza următoarelor documente:

- a) cerere-tip modelul nr. 9 , anexa nr.2;
- b) dovada de publicare a pierderii într-un cotidian de largă circulație;
- c) copii ale documentelor depuse la dosarul inițial de autorizare și copie după autorizația de funcționare inițială;
- d) declarație pe proprie răspundere că nu au intervenit modificări față de condițiile de autorizare;
- e) dovada achitării taxei prevăzute de lege.