




Zāļu valsts aģentūra
State Agency of Medicines of the Republic of Latvia

Jersikas iela 15, Rīga, LV-1003, Latvia, phone +37167078424, fax +37167078428, e-mail info@zva.gov.lv, www.zva.gov.lv

**AKTĪVO VIELU RAŽOTĀJU, IMPORTĒTĀJU VAI IZPLATĪTĀJU REĢISTRĀCIJAS
APLIECĪBA**

***Union Format for Registration of Manufacturer, Importer or Distributor
of Active Substances***

- | | |
|---|---|
| 1. Reģistrācijas numurs
<i>Registration number</i> | A27-15082024 |
| 2. Reģistrētās personas firma
<i>Name or corporate name of registrant</i> | Sabiedrība ar ierobežotu atbildību
“General development group”
(reģistrācijas numurs 43603072985) |
| 3. Reģistrētās personas juridiskā adrese
<i>Permanent or legal address of registrant</i> | Oļu iela 5, Jelgava, LV-3002, Latvija |
| 4. Faktiskās darbības norises vietas adrese
<i>Address(es) of site(s) where registered
activities take place</i> | Dzirciema iela 119B, Rīga, LV-1055, Latvija |
| 6. Reģistrācijas juridiskais pamatojums
<i>National legal basis of authorisation</i> | Eiropas parlamenta un Padomes 2001.gada 6.novembra Direktīvas 2001/83/EK par kopienas kodeksu, kas attiecas uz cilvēkiem paredzētām zālēm 52.a pantu, kas ieviesta Farmācijas likuma 5.panta 23.punktā un Latvijas Republikas Ministru kabineta 2013.gada 25.jūnija noteikumus Nr.344 “Aktīvo vielu importēšanas un izplatīšanas kārtība” |
| 7. Zāļu valsts aģentūras direktora p.i.
<i>Name, surname of responsible officer of
the competent authority of the member
state validating the registration</i> | Sergejs Akuličs |
| 8. Paraksts
<i>Signature</i> |  |
| 9. Datums
<i>Date</i> | 15.08.2024. |

Šī reģistrācijas forma ir derīga tikai pilnā apjomā, iekļaujot visas lapas. Šīs reģistrācijas formas autentiskumu iespējams pārbaudīt Eiropas Savienības datubāzē vai atbildīgajā iestādē, kas izsniegusi reģistrācijas apliecību.

This registration form is valid only when presented with all pages. The authenticity of this registration form may be verified in the European Union's database or with the validating authority.

2.punktā minētajam reģistrācijas apliecības īpašniekam reizi gadā jāsniedz atbildīgajā iestādē šajā reģistrācijas apliecībā sniegtās informācijas izmaiņu pilns izklāsts. Par jebkurām izmaiņām, kuras var ietekmēt minēto aktīvo vielu kvalitāti vai drošumu, jāziņo nekavējoties.

The registration holder referred to in Section 2 shall communicate annually to the competent authority an inventory of the changes which have taken place as regards the information provided in this registration form.

Any changes that may have an impact on the quality or safety of the listed active substances must be notified immediately.