Приложение № 5

к приказу Федеральной службы

по надзору в сфере здравоохранения

от № \_\_\_\_\_\_\_

Форма

QR-код

**Проверочный лист**

**(список контрольных вопросов, ответы на которые**

**свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым**

**лицом обязательных требований), используемый Федеральной службой**

**по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными**

**органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения**

**(изготовление лекарственных средств)**

1. Наименование вида контроля (надзора), включенного в единый реестр видов федерального государственного контроля (надзора):

2. Наименование контрольного (надзорного) органа и реквизиты нормативного правового акта об утверждении формы проверочного листа:

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

3. Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  п/п | Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований | | Реквизиты нормативных правовых актов, с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования | Ответы на вопросы, содержащиеся в Списке контрольных  вопросов | | | | | | Примечание |
|  | аптека, осуществляющая розничную торговлю (отпуск) лекарственных препаратов населению | | медицинские организации | | |
|  | аптека как структурное подразделение медицинской организации | |
| да | нет | неприменимо | да | нет | неприменимо |  |
| Федеральный закон от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее - 61-ФЗ); приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 22 мая 2023 года № 249н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 29 мая 2023 года, регистрационный № 73564) (действует до 1 сентября 2029 года) (далее - приказ Минздрава России № 249н); приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 12 ноября 2020 года № 1218н «Об утверждении Порядка изготовления радиофармацевтических лекарственных препаратов непосредственно в медицинских организациях» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 11 декабря 2020 года, регистрационный № 61409) (действует до 1 января 2027 года) (далее – приказ Минздрава России № 1218н) | | | | | | | | | | |
|  | Используются ли фармацевтические субстанции, включенные в государственный реестр лекарственных средств для медицинского применения, единый реестр зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза? | | пункт 2 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Изготавливаются ли лекарственные препараты в условиях, отвечающих санитарно-эпидемиологическим требованиям? | | пункт 3 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Упаковываются ли изготовленные лекарственные препараты в зависимости от формы и способа применения лекарственного препарата в соответствии с требованиями общей фармакопейной статьи «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств? | | пункт 4 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Изготавливаются ли лекарственные препараты надлежащего качества в аптечной организации посредством реализации комплекса мероприятий, направленных на соблюдение требований приказа Минздрава России № 249н (далее - система качества) и включающих в том числе: | | пункт 5 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | установление последовательности и взаимодействия процессов, необходимых для обеспечения системы качества, в зависимости от их влияния на безопасность, эффективность и рациональность при изготовлении лекарственных препаратов? |  |  |  |  |  |  |  |
| определение критериев и методов, отражающих достижение результатов, как при осуществлении процессов, необходимых для обеспечения системы качества, так и при управлении ими с учетом требований законодательства Российской Федерации об обращении лекарственных средств? |  |  |  |  |  |  |  |
| определение количественных и качественных параметров, в том числе материальных, финансовых, информационных, трудовых, необходимых для поддержания процессов системы качества и их мониторинга? |  |  |  |  |  |  |  |
| обеспечение населения качественными, безопасными и эффективными лекарственными препаратами? |  |  |  |  |  |  |  |
| принятие мер, необходимых для достижения запланированных результатов и постоянного улучшения качества изготовления лекарственных препаратов и повышения персональной ответственности работников аптечной организации? |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Утверждены ли руководителем аптечной организации с целью организации системы качества изготовления лекарственных препаратов: | | пункт 6 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | приказы и распоряжения руководителя аптечной организации по основной деятельности? |  |  |  |  |  |  |  |
| документы, регламентирующие исполнение процедур, в которых описан порядок выполнения производственных операций? |  |  |  |  |  |  |  |
| документы, содержащие требования и методы определения качества изготовленного лекарственного препарата? |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Разрабатываются ли стандартные операционные процедуры в соответствии с требованиями фармакопейных статей и общих фармакопейных статей? | | пункт 7 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Регламентируют ли стандартные операционные процедуры последовательность действий фармацевтического работника при осуществлении изготовления, в том числе в виде внутриаптечной заготовки, упаковке и фасовке лекарственных препаратов, очистки и дезинфекции оборудования, стерилизации лабораторной посуды, уборки и дезинфекции помещений, проведении проверки при обнаружении недоброкачественных, контрафактных и фальсифицированных лекарственных средств, при ведении записей, отчетов и их хранения? | | пункт 7 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Назначен ли руководителем аптечной организации работник аптечной организации, ответственный за внедрение и обеспечение системы качества, который осуществляет мониторинг эффективности системы качества и актуализацию стандартных операционных процедур, подтверждение качества изготовленных лекарственных препаратов, а также гарантирует, что лекарственные препараты изготовлены согласно стандартным операционным процедурам (далее - Ответственный работник аптечной организации)? | | пункт 7 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Подтверждает ли ответственный работник аптечной организации соответствие каждого изготовленного лекарственного препарата установленным требованиям до их отпуска? | | пункт 7 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Соответствует ли качество изготовленного лекарственного препарата требованиям фармакопейной статьи и общих фармакопейных статей, либо в случае их отсутствия - документам в области контроля качества? | | пункт 8 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Утвержден ли руководителем аптечной организации утверждает план-график проведения первичного и последующих инструктажей работников на знание стандартных операционных процедур, проводимых не реже 1 раза в год? | | пункт 9 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | В целях исключения загрязнения изготавливаемых лекарственных препаратов: | | пункт 10 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | не осуществляется ли прием пищи, употребление жидкостей, курение в зоне изготовления лекарственных препаратов? |  |  |  |  |  |  |  |
| не допускается ли работник аптечной организации при наличии у него инфекционных заболеваний и повреждений на открытых участках тела к осуществлению деятельности по изготовлению лекарственных препаратов? |  |  |  |  |  |  |  |
| в отношении лекарственных препаратов, представляющих повышенный риск микробиологической контаминации, применяются ли защитные меры (дезинфекция рук, ношение масок), предусмотренные стандартными операционными процедурами? |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Имеют ли аптечные организации помещения и (или) зоны, в которых осуществляется изготовление лекарственных препаратов в соответствии с требованиями настоящих Правил? | | пункт 11 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Изготавливаются ли лекарственные препараты в помещениях и зонах, доступных только для работников аптечной организации, перечень которых определяется руководителем аптечной организации? | | пункт 11 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Изготавливаются ли лекарственные препараты разных лекарственных форм в разных зонах? | | пункт 11 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Принимаются ли в случае невозможности разделения зон под конкретные лекарственные формы, предусмотренные стандартной операционной процедурой меры, минимизирующие риск загрязнения лекарственного препарата, в том числе перекрестного? | | пункт 11 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Проектируются, размещаются, используются и обслуживаются ли технологическое оборудование, а также измерительные в соответствии с их целевым назначением и руководством по эксплуатации производителя? | | пункт 12 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Обеспечивает ли совокупность документов, в которых фиксируются факты, имеющие отношение к качеству изготавливаемого лекарственного препарата, в том числе стандартные операционные процедуры, инструкции, прослеживаемость процесса изготовления лекарственного препарата? | | пункт 12 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Проводится ли в отношении каждого нарушения требований, установленных приказом Минздрава России № 249н, стандартными операционными процедурами, проводится внутренняя проверка с устранением выявленных нарушений? | | пункт 13 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Соблюдаются ли особенности изготовления лекарственных препаратов из фармацевтических субстанций | | пункты 14-53 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Соблюдаются ли особенности изготовления лекарственных препаратов из готовых лекарственных препаратов? | | пункты 54-56 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Соблюдаются ли требования к контролю качества лекарственных препаратов? | | пункты 57-82 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Соблюдаются ли требования к срокам годности на изготавливаемые лекарственные препараты? | | пункты 83,84 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Соблюдаются ли правила отпуска и маркировки лекарственных препаратов? | | пункты 85-95 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Соблюдается ли контроль при отпуске лекарственных препаратов? | | пункт 96 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Соблюдаются ли особенности изготовления гомеопатических лекарственных препаратов? | | пункты 97-119 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Соблюдается ли порядок изготовления радиофармацевтических лекарственных препаратов? | | пункты 120-119 приказа Минздрава России № 249н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Соблюдаются ли требования к помещениям и оборудованию медицинской организации, предназначенным для изготовления радиофармацевтических лекарственных препаратов? | | пункты 3,4 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Не допускается ли одновременное изготовление различных радиофармацевтических лекарственных препаратов в одной рабочей зоне (горячей камере, ламинарной зоне или шкафу) с целью исключения перекрестного загрязнения радиоактивными веществами или перепутывания материалов? | | пункт 5 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Соблюдаются ли при изготовлении радиофармацевтических лекарственных препаратов: | | пункт 6 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | меры по предотвращению перекрестной контаминации? |  |  |  |  |  |  |  |
| меры по защите зоны изготовления от радиоактивного загрязнения? |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Изготавливаются ли радиофармацевтические лекарственные препараты, предназначенные для парентерального введения, в соответствии с требованиями государственной фармакопеи, предъявляемыми к стерильности таких лекарственных препаратов, с соблюдением, в соответствующих случаях, асептических условий изготовления лекарственных препаратов, а также с учетом особенностей изготовления лекарственных форм в асептических условиях в соответствии с приказом Минздрава России № 249н? | | пункт 7 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Контролируется ли для радиофармацевтических лекарственных препаратов, наполняемых в асептических условиях, целостность мембранных фильтров, с учетом необходимости обеспечения радиационной безопасности и сохранения стерильности фильтров? | | пункт 8 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Упаковываются ли изготовленные радиофармацевтические лекарственные препараты в зависимости от формы и способа применения лекарственного препарата? | | пункт 9 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Маркируются ли изготовленные радиофармацевтические лекарственные препараты в соответствии с требованиями общей фармакопейной статьи государственной фармакопеи «Радиофармацевтические лекарственные препараты. ОФС.1.11.0001.15»? | | пункт 10 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Соблюдаются ли требования к документации системы обеспечения качества, медицинской организации, осуществляющей изготовление радиофармацевтических лекарственных препаратов? | | пункты 11-17 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Обеспечивает ли медицинская организация исправность и точность средств измерений, предусмотренных нормативной, технической документацией производителя и соответствующих требованиям к их поверке и (или) калибровке, предусмотренными статьями 13 и 18 Федерального закона от 26 июня 2008 года № 102-ФЗ «Об обеспечении единства измерений», используемых при изготовлении и контроле качества лекарственных препаратов, а также регулярность их поверки и (или) калибровки? | | пункт 18 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Зафиксированы ли факты проведения профилактического технического обслуживания, калибровки и полученные результаты в медицинской организации, путем внесения информации в журнал? | | пункт 18 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Обеспечивает ли медицинская организация обучение работников, должностные обязанности которых предполагают пребывание в зонах (помещениях) изготовления радиофармацевтических лекарственных препаратов (включая технический и обслуживающий персонал, а также работников, проводящих уборку), деятельность которых может оказать влияние на качество радиофармацевтических лекарственных препаратов? | | пункт 19 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Имеют ли работники медицинской организации, осуществляющие изготовление радиофармацевтических лекарственных препаратов, на своих рабочих местах документацию по изготовлению и обеспечению качества радиофармацевтических лекарственных препаратов? | | пункт 19 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Изготавливается ли радиофармацевтический лекарственный препарат по письменной заявке работника медицинской организации в соответствии с назначением лечащего врача, внесенным в медицинскую документацию пациента? | | пункт 20 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Подписывается ли документ, подтверждающий, что радиофармацевтический лекарственный препарат изготовлен в соответствии с утвержденной документацией по изготовлению и обеспечению качества, работником медицинской организации, ответственным за изготовление радиофармацевтического лекарственного препарата, и учитывается медицинской организацией в журнале изготовления радиофармацевтических лекарственных препаратов? | | пункт 21 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Подвергаются ли все изготовленные радиофармацевтические лекарственные препараты контролю при отпуске работником медицинской организации, при котором проверяются: | | пункт 22 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  | упаковка лекарственного препарата на соответствие требованиям документации, утвержденной медицинской организацией, указанной в пункте 12 приказа Минздрава России № 1218н? |  |  |  |  |  |  |  |
| реквизиты заявки медицинской организации на изготовление радиофармацевтического лекарственного препарата, на соответствие сведениям, указанным на упаковке изготовленного радиофармацевтического лекарственного препарата? |  |  |  |  |  |  |  |
| маркировка радиофармацевтического лекарственного препарата на соответствие требованиям общей фармакопейной статьи государственной фармакопеи «Радиофармацевтические лекарственные препараты. ОФС.1.11.0001.15»? |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Отпускается ли при выявлении несоответствия требованиям контроля при отпуске изготовленный радиофармацевтический лекарственный препарат? | | пункт 22 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Несут ли руководитель медицинской организации и работник медицинской организации, ответственный за изготовление радиофармацевтического лекарственного препарата, ответственность за качество изготовленного радиофармацевтического лекарственного препарата? | | пункт 23 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Соблюдаются ли требования к хранению радиофармацевтических лекарственных препаратов, изготовленных в медицинской организации? | | пункт 24 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Транспортируются ли радиофармацевтические лекарственные препараты в соответствии с требованиями в области обеспечения радиационной безопасности? | | пункт 25 приказа Минздрава России № 1218н |  |  |  |  |  |  |  |

4. Вид контрольного (надзорного) мероприятия:

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

5. Дата заполнения проверочного листа:

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

6. Объект государственного контроля (надзора), в отношении которого проводится контрольное (надзорное) мероприятие:

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

7. Фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя, адрес регистрации гражданина или индивидуального предпринимателя, наименование юридического лица, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер, адрес юридического лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений), являющихся контролируемыми лицами:

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

8. Место (места) проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

9. Реквизиты решения контрольного (надзорного) органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, подписанного уполномоченным должностным лицом контрольного (надзорного) органа: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

10. Учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия:

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

11. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, в должностные обязанности которого в соответствии с положением о виде контроля, должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по виду контроля, в том числе проведение контрольных (надзорных) мероприятий, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист:

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

12. Подписи должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

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

(должности, фамилии и инициалы)

13. Подпись руководителя группы должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

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

(должность, фамилия и инициалы)