

ആയുർവേദം/സിദ്ധ/യുനാനി മരുന്ന് നിർമ്മാണത്തിന് അപേക്ഷിക്കുമ്പോൾ പൂരിപ്പിക്കേണ്ടതാണ് പുതിയ ലോൺ ലൈസൻസ്/ഒറ്റത്തവണ നിലനിർത്തൽ

1. നിർമ്മാണ യൂണിറ്റിന്റെ പേരും പൂർണ്ണ വിലാസവും (കെട്ടിട നമ്പർ, വാർഡ്, പഞ്ചായത്ത് ഉൾപ്പെടെ)
2. ഉടമയുടെ/പങ്കാളിയുടെ പേര്, പ്രായം, പൂർണ്ണ വിലാസം, ഫോൺ നമ്പർ
3. പുതിയ ലൈസൻസിനോ പുതുക്കലിനോ അപേക്ഷിച്ചാലും
4. നിലവിലുള്ള ഏതെങ്കിലും മരുന്ന് നിർമ്മാണ ലൈസൻസ് (25D/25E) ഉണ്ടോ? അങ്ങനെയെങ്കിൽ ലൈസൻസ് നമ്പർ: , കാലയളവ്, മരുന്ന് എവിടെയാണ് നിർമ്മിക്കുന്നത് എന്നതിന്റെ വിശദാംശങ്ങൾ?
5. ഓഫീസ് കെട്ടിടത്തിന്റെ വിസ്തീർണ്ണം (വിശദമായ കെട്ടിട പ്ലാനും ലൊക്കേഷൻ സ്കെച്ചും)
6. കെട്ടിടം ഉടമസ്ഥതയിലാണോ അതോ വാടകയ്ക്കെടുത്തതാണോ?
7. മരുന്ന് നിർമ്മിക്കുന്ന സ്ഥാപനത്തിന്റെ പേര് , കെട്ടിട നമ്പർ: , വിലാസം, ലൈസൻസ് നമ്പർ
8. ഇതിൽ ജോലി ചെയ്യുന്ന സാങ്കേതിക ജീവനക്കാരുടെ വിശദാംശങ്ങൾ? ജോലി ചെയ്യുന്ന ടെക്നീഷ്യന്റെ പേര്, യോഗ്യത, ചേരുന്ന വിശദാംശങ്ങൾ, പേര്, യോഗ്യത, ചേരുന്ന തീയതി നൽകുന്ന സ്ഥാപനത്തിന്റെ ലിസ്റ്റ്
9. ലോൺ ലൈസൻസിൽ മരുന്ന് നിർമ്മാണ അനുമതിക്കായി ജിഎംപി സ്ഥാപനത്തിന് കത്ത് നൽകിയിട്ടുണ്ടോ?
10. ഈ സ്ഥാപനം ഒപ്പിട്ട് അനുമതി നൽകിയിട്ടുണ്ടോ?
11. ലോൺ ലൈസൻസിന് കീഴിൽ നിർമ്മിക്കേണ്ട ഉൽപ്പന്നങ്ങളുടെ തരങ്ങൾ- നിർമ്മാണത്തിന് ആവശ്യമായ യന്ത്രങ്ങളും ഉപകരണങ്ങളും ഇവിടെ സ്ഥാപിച്ചിരുന്നോ?
12. ഇനം തിരിച്ച് നിർമ്മിക്കേണ്ട മരുന്നുകളുടെ പേര് ഉൾപ്പെടെയുള്ള വിശദാംശങ്ങൾ അവയുടെ സ്ഥിരത പഠന റിപ്പോർട്ടും മാതൃക ലേബൽ വിശദാംശങ്ങളും-
13. നിലവിലുള്ള ലോൺ ലൈസൻസ് പുതുക്കിയ തീയതി വരെ-
14. അംഗീകൃത പ്രൊഫിറ്ററി മരുന്നുകളുടെ വിശദാംശങ്ങൾ - ദൈർഘ്യം
15. മുൻ വർഷത്തെ വാർഷിക മൊത്ത വരുമാനം
16. മുൻവർഷത്തെ ഷെഡ്യൂൾ ചെയ്ത ടിഎ സമർപ്പിച്ചിരുന്നോ?
17. മരുന്നുകളുടെ നിർമ്മാണം, വിതരണം, ഗുണനിലവാരം എന്നിവയുടെ രേഖകൾ സൂക്ഷിക്കുന്നുണ്ടോ? അവ ഏതാണ്?
18. ഉൽപ്പാദിപ്പിക്കുന്ന മരുന്നുകളുടെ നിയന്ത്രണ സാമ്പിളുകൾ പ്രരീക്ഷണത്തിന് ആവശ്യമായ അളവിൽ ഓരോന്നിന്റെയും 3 ഭാഗങ്ങൾ സൂക്ഷിച്ചിട്ടുണ്ടോ?
19. എന്തെങ്കിലും ഉണ്ടെങ്കിൽ മറ്റ് വിശദാംശങ്ങൾ-

അപേക്ഷയോടൊപ്പം സമർപ്പിക്കേണ്ട രേഖകൾ

പ്രസ്തുത രേഖകൾ നിർദ്ദിഷ്ട ചെക്കിസ്റ്റ് അനുസരിച്ച് ക്രമീകരിച്ചിരിക്കുന്നു
മേൽപ്പറഞ്ഞ പ്രസ്താവനകൾ ഡ്രഗ് ആൻഡ് കോസ്മെറ്റിക് ആക്ട് 1945 പ്രകാരം ശരിയാണെന്ന്
പ്രസ്താവിച്ചിരിക്കുന്നു

സ്ഥലം:

തീയതി:

പേര് & ഒപ്പ്
ലൈസൻസി/അപേക്ഷകൻ