Генеральному директору ООО «\_\_\_\_» ФИО

Компания \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ («\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_»), юридический адрес:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего на основании \_\_\_\_\_\_

Уполномочивает настоящей доверенностью ООО «\_\_\_\_\_\_\_», ИНН \_\_\_\_\_\_, КПП \_\_\_\_\_\_\_\_\_, ОГРН \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, юридический адрес (строго по ЕГРЮЛ/ЕГРН): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ в качестве уполномоченного представителя, далее именуемое «Уполномоченный представитель изготовителя», в лице Генерального директора \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующей на основании Устава,

И наделяет ООО «\_\_\_\_\_\_» полномочиями представлять интересы Изготовителя в целях дистрибуции медицинских изделий, производимых \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, на территории Российской Федерации, а также проводить технические испытания, токсикологические испытания, клинические исследования, экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинских изделий, осуществлять государственную регистрацию медицинских изделий, ввозить/импортировать медицинские изделия на территорию Российской Федерации, осуществлять оценку соответствия, хранение, транспортировку, продажу, установку и настройку, использование, эксплуатацию, включая техническое обслуживание, в соответствии с нормативной, технической и (или) эксплуатационной документацией Изготовителя, а также ремонт, утилизацию или возврат/реэкспорт медицинских изделий, в случае необходимости.

В рамках данных полномочий Изготовитель предоставляет Уполномоченному представителю Изготовителя права на осуществление следующих действий:

* представлять Изготовителя (производственные предприятия или их дочерние общества) в федеральных органах исполнительной власти Российской Федерации, осуществляющих государственную регистрацию и контроль обращения медицинских изделий, а также в других российских организациях, уполномоченных на проведение необходимых испытаний, исследований, экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинской продукции, в том числе в организациях, уполномоченных на проведение оценки соответствия медицинских изделий;
* проводить переговоры;
* организовывать необходимые исследования и испытания, в том числе ввоз Образцове установленном порядке, в целях регистрации или оценки соответствия медицинских изделий в Российской Федерации;
* подписывать заявления, запросы, договоры и другие необходимые документы, в том числе финансовые документы, с целью государственной регистрации или оценки соответствия медицинских изделий;
* предоставлять, дополнять и исправлять вышеуказанную документацию;

- предоставлять техническую, оперативную и иную документацию и материалы, необходимые для государственной регистрации и оценки соответствия медицинских изделий, давать разьяснения в соответствующие уполномоченные органы Российской Федерации;

- при необходимости инициировать внесение изменений в регистрационное удостоверение медицинских изделий;

* предоставлять другую необходимую информацию и документы для государственной регистрации и оценки соответствия медицинских изделий;
* оплачивать услуги;
* осуществлять другие необходимые действия, связанные с регистрацией или оценкой соответствия медицинских изделий;
* получать информацию и предоставлять протоколы испытаний и исследований, экспертные заключения, регистрационные удостоверения, разрешения на ввоз образцов медицинских изделий и другие необходимые документы;
* подписывать и подтверждать правильность, достоверность и обоснованность содержания перевода текстов технической и эксплуатационной документации на русский язык.

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие выдать на имя ООО «\_\_\_\_\_\_», ИНН \_\_\_\_\_\_, КПП \_\_\_\_\_\_\_\_\_, ОГРН \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, юридический адрес (строго по ЕГРЮЛ/ЕГРН): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с указанием изготовителя \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ адрес изготовителя \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_