

Dezinfektant, insektisid (insektisid-akarisid) və rodentisid baytarlıq preparatlarının ilk dəfə qeydə alınması üçün tələb olunan sənəd və materiallar.

1. İstehsalçı kompaniyaya baytarlıq preparatlarının istehsalına icazə verən sənədin (lisenziyanın) surəti;
2. Preparatı istehsal edən kompaniyaya verilmiş Sərbəst Satış Sertifikatının surəti; GMP Sertifikatının surəti və ya istehsal şəraitinin GMP Sertifikatı tələblərinə uyğunluğu barədə məlumat;
3. İstehsalçı ölkədə preparatın qeydə alınması barədə verilmiş Qeydiyyat Sertifikatının surəti;
4. Preparatın başqa ölkələrdə qeydə alınması barədə verilmiş Qeydiyyat Sertifikatının surəti; (əgər varsa)
5. *Preparata aid onun sertifikatlaşdırılması üçün əsas normativ-texniki sənəd (standart və ya Texniki Şərtlər - MDB ölkələri üçün; Texniki Tələblər və Spesifikasiyalar - digər xarici ölkələr üçün);*

Preparat barədə məlumat:

- Preparatın ticarət adı (milli dildə, beynəlxalq və latın dilində);
- Preparatın patentləşdirilməmiş beynəlxalq adı;
- Preparatın təsviri (xarici görünüşü, rəngi, iyi, fiziki vəziyyəti və s.);
- Preparatın tərkibi (fəal təsiredici maddələr və yardımçı maddələr, nə məqsədlə daxil edildiyini göstərməklə);
- Tərkib inqredientlərinin spesifikasiyası (hansı Farmakopeyaya uyğunluğunu göstərməklə və tərkib inqredientlərinin fiziki-kimyəvi xüsusiyyətlərini təsvir etməklə);
- Preparatın dərman forması;
- Preparatın farmakoloji qrupu;
- Preparatın qablaşdırılma forması;
- Preparatın saxlanma şəraiti stabilliyi və yararlıq müddəti;
- Preparatın ümumi qısa xarakteristikası;
- Preparatın analoji preparatlardan üstünlüyü;
- Toksikoloji xüsusiyyətləri;
- Preparat nə məqsədlə tətbiq edilir;
- İstifadə və dozalaşdırma qaydaları;
- Tətbiqinə əks göstərişlər;
- Preparatın istifadəsi üzrə müəyyən edilmiş qaydada tərtib və təsdiq edilmiş istifadə təlimatı və içlik vərəq beynəlxalq dildə və azərbaycan dilində;
 - Dezinfeksiya vasitəsinin patogen mikroorqanizmlərə təsirini şərh etməklə onun dezinfeksiyaedici xüsusiyyətləri;
 - Laboratoriya heyvanları (siçan, siçovul, hind donuzu, dovşan) üçün oral, dəri və inqalyasion yolla LD₅₀ və LD₁₀₀ toksiklik göstəriciləri;

Arı, balıq və s. su heyvanlarına toksikiliyi barədə məlumat;

Kənd təsərrüfatı heyvanları üçün toksikiliyi;

Preparatın boşalmış taralarının və qalığının utilləşdirilməsi (zərərsizləşdirilməsi) qaydaları;

Preparatla işləyərkən xüsusi təhlükəsizlik qaydaları.

6. Preparatın istehsal sxemi və texnoloji prosesin mərhələləri qısa təsviri;
7. Preparata aid elmi ədəbiyyat və Farmakopeya məqalələrinin surətləri; (əgər varsa)
8. Preparatın hər qarışma formasının original rəngli etiket nümunələri;
9. Preparatın keyfiyyət göstəricilərini sınaqdan keçirmək üçün analiz metodları (*lazım olan cihaz və ölçü vasitələrini, reaktivləri və onların hazırlanmasını göstərməklə və analizin gedişini ardıcılıqla və ətraflı təsvir etməklə*);
10. Təhlükəsizlik pasportu (Safety Data Sheet, Material Safety Data Sheet); (əgər varsa)

Qeyd: Sənədlərdə preparatın farmakoloji təsiri və ya onun mənfi təsirləri barədə kifayət qədər məlumat olmadıqda, İnstitut istehsalçı firmadan (sifarişçidən) əlavə arayış və ya onun təhlükəsizliyi barədə təminat məktubu tələb edə bilər.