Додаток 2

до Оголошення

**Зобовʼязання**

 Я, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (ПІБ, посада, назва юридичної особи або ФОП, що є власником реєстраційного(их) посвідчення (нь) на лікарський(і) засоб(и) (або уповноваженого представника)

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

відповідно до інформації, зазначеної мною у заяві від «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_р. про включення торговельної назви лікарського засобу до Реєстру лікарських засобів, які підлягають реімбурсації (далі – Реєстр), **зобов’язуюся**:

здійснювати постачання зазначеного(их) лікарського(их) засобу(ів) в Україні протягом заявленого строку за ціною, зазначеною в Реєстрі;

забезпечити безперебійну наявність зазначеного(их) лікарського(их) засобу(ів) на території України протягом строку дії Реєстру.

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

(дата) (ПІБ)