



ÁMBITO DA AUTORIZACIÓN DO ALMACÉN DE DISTRIBUCIÓN

DATOS DA ENTIDADE SOLICITANTE

RAZÓN SOCIAL

NIF

E, NA SÚA REPRESENTACIÓN (deberá acreditarse a representación fidedigna por calquera medio válido en dereito)

NOME/RAZÓN SOCIAL

PRIMEIRO APELIDO

SEGUNDO APELIDO

NIF

1. Medicamentos:

- Con autorización de comercialización en país do EEE.
 Sen autorización de comercialización no EEE e destinado ao mercado EEE (*).
 Sen autorización de comercialización no EEE e destinado á exportación.

2. Actividades autorizadas:

- Obtención.
 Conservación.
 Subministro.
 Exportación
 Outras actividades:
 Almacén por contrato
 Outros (especificar):

3. Medicamentos con requisitos adicionais:

- Produto de conformidade co artigo 83 da Directiva 2001/83/CE.¹
 Medicamentos estupefacientes ou psicótropos.
 Medicamentos hemoderivados.
 Medicamentos inmunolóxicos.
 Radiofármacos.
 Gases medicinais
 Medicamentos termolábiles (requiren manipulación a temperaturas baixas).
 Outro(s) produto(s) (especificar): (**)

Restricións ou aclaracións relacionadas co ámbito destas operacións de almacenamento:

(* Art. 5 da Directiva 2001/83/CE ou art. 83 do Regulamento CE/726/2004.

(1) Sen prexuízo doutras autorizacións necesarias de acordo coa lexislación vixente.

(**) Especificaranse medicamentos veterinarios, medicamentos en investigación, medicamentos citostáticos (cando proceda).

SINATURA DA PERSOA REPRESENTANTE

LUGAR E DATA

,

de

de