

**ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΕΕ 2019/933 ΤΟΥ ΕΥΡΩΠΑΪΚΟΥ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΙΟΥ ΚΑΙ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ,
ΤΗΣ 20^{ης} ΜΑΪΟΥ 2019, ΓΙΑ ΤΗΝ ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΗ ΤΟΥ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ (ΕΚ) ΑΡΘΡΟ 469/2009
ΠΕΡΙ ΤΟΥ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΓΙΑ ΤΑ ΦΑΡΜΑΚΑ.**

ΈΝΤΥΠΟ ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗΣ

Τυποποιημένο έντυπο κοινοποίησης σύμφωνα με το άρθρο 5 Παράγραφος 2 στοιχεία (β) και (γ)

Σημειώσατε το κατάλληλο τετραγωνίδιο	<input type="checkbox"/> Νέα κοινοποίηση	
	<input type="checkbox"/> Επικαιροποίηση υφιστάμενης κοινοποίησης	
α) Ονοματεπώνυμο και διεύθυνση του παρασκευαστή		
β) Σκοπός της παρασκευής	<input type="checkbox"/> Εξαγωγή	
	<input type="checkbox"/> Αποθήκευση	
	<input type="checkbox"/> Εξαγωγή και αποθήκευση	
γ) Κράτος μέλος όπου θα πραγματοποιηθεί η παρασκευή και κράτος μέλος όπου θα πραγματοποιηθεί η πρώτη σχετική πράξη (κατά περίπτωση) πριν από την παρασκευή	Κράτος μέλος παρασκευής	
	[Κράτος μέλος της πρώτης σχετικής πράξης (κατά περίπτωση)]	
δ) Αριθμός του πιστοποιητικού που χορηγήθηκε στο κράτος μέλος παρασκευής και αριθμός του πιστοποιητικού που χορηγήθηκε στο κράτος μέλος της πρώτης σχετικής πράξης (κατά περίπτωση) πριν από την παρασκευή	Πιστοποιητικό του κράτους μέλους παρασκευής	
	[Πιστοποιητικό του κράτους μέλους της πρώτης σχετικής πράξης (κατά περίπτωση)]	
ε) Για φάρμακα που προορίζονται για εξαγωγή σε τρίτες χώρες, αριθμός αναφοράς της άδειας κυκλοφορίας ή του ισοδύναμου εγγράφου τέτοιας άδειας, σε κάθε τρίτη χώρα εξαγωγής		