

Réf. : DE ER LR / 02 Edition : 04 Date d'application : 01/06/2017 Page : 1/1	ENREGISTREMENT PRODUITS DE RECHERCHE ET DES CONTROLES DE QUALITE EXTERNE	Direction du M édicament et de la P harmacie
---	---	---

PARTIE A REMPLIR PAR LE DEMANDEUR :

OBJET DE LA DEMANDE	NOM DU PROUIT
<input type="checkbox"/> Produit de recherche scientifique (PR) <input type="checkbox"/> Produit de Contrôle de qualité externe (CQE)	
ETABLISSEMENT DEMANDEUR	NOM DU FABRICANT OU DU COMMETTANT

PARTIE RESERVEE A L'ADMINISTRATION :

<i>N° de réception :</i>			
PIECES DU DOSSIER	PR	CQE	OBSERVATIONS
1- Lettre de demande en trois exemplaires ;	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2- La situation juridique du produit dans le pays d'origine ou déclaration du fabricant ;	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3- Notice d'utilisation ;	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4- Un échantillon modèle vente ou l'emballage avec étiquetage ;	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5- Facture pro forma ;	<input type="checkbox"/>	
6- Engagement du demandeur ;	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
7- Engagement dûment rempli par l'utilisateur.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

ETABLISSEMENT DEMANDEUR	ENREGISTREMENT DES MEDICAMENTS ET DES PRODUITS DE SANTE	
Date :/...../..... Signature et cachet :	<input type="checkbox"/> Dossier recevable <input type="checkbox"/> Dossier irrecevable	Signature : Date:/...../.....

Toute suggestion ou difficulté d'application doit être signalé au Manager Qualité

Toute communication, reproduction, publication totale ou partielle est strictement interdite sans l'autorisation écrite de la DMP
Aucune copie ou modification du document n'est tolérée sans l'accord du Manager Qualité de la DMP