

Bruselas, 27.4.2023 COM(2023) 222 final

ANNEX 2

ANEXO

de la

Propuesta de Reglamento del Parlamento Europeo y del Consejo

relativo al certificado complementario unitario para los medicamentos y por el que se modifican el Reglamento (UE) 2017/1001, el Reglamento (CE) n.º 1901/2006 y el Reglamento (UE) n.º 608/2013

 $\{ SEC(2023) \ 172 \ final \} - \{ SWD(2023) \ 117 \ final \} - \{ SWD(2023) \ 118 \ final \} - \{ SWD(2023) \ 119 \ final \}$

ES ES

ANEXO II

Formulario tipo de notificación de conformidad con el artículo 5, apartado 3, letras b) y c).

Márquese la casilla apropiada.		 □ Nueva notificación □ Actualización de una notificación ya existente
a)	Nombre y dirección del fabricante	
b)	Finalidad de la fabricación	 □ Exportación □ Almacenamiento □ Exportación y almacenamiento
c)	Estado miembro en el que tendrá lugar la fabricación y Estado miembro en el que tendrá lugar, en su caso, el primer acto conexo previo a dicha fabricación	Estado miembro de fabricación
		[Estado miembro del primer acto conexo (en su caso)]
d)	Número del certificado unitario con efecto en el Estado miembro de fabricación y número del certificado concedido en el Estado miembro del primer acto conexo previo a la fabricación, en su caso	Certificado unitario con efecto en el Estado miembro de fabricación
		[Certificado del Estado miembro del primer acto conexo (en su caso)]
e)	En el caso de los medicamentos para exportación a terceros países, número de referencia de la autorización de comercialización o el equivalente a dicha autorización en cada tercer país de exportación	