

## ANEXO III

# Solicitud de Importación de Medicamentos de Uso Humano en Investigación destinados a Ensayos Clínicos autorizados en España, sus Productos Intermedios o sus Graneles

---

### Destinatario

Área de Ensayos Clínicos.- Departamento de Medicamentos de Uso Humano

### Datos del laboratorio importador

Nombre   
Número de Registro   
Dirección   
Datos de contacto

### Datos del laboratorio fabricante

Nombre   
Dirección

### Número de EudraCT      Título del ensayo clínico

### País de origen

### País de procedencia

### Aduana de entrada

### Identificación del medicamento (marcar lo que proceda)

Medicamento       Producto intermedio       Producto a granel

Nombre <sup>1</sup>   
Principio activo   
Número de registro   
Forma farmacéutica

<sup>1</sup> Nombre del medicamento (incluida dosificación/unidad)

### Cantidad

### Presentación formato



### En caso de Hemoderivados:

Bancos de procedencia

Pruebas realizadas <sup>1</sup>

País de origen <sup>2</sup>

<sup>1</sup> Pruebas realizadas al plasma, habiendo resultado ser o no reactivo frente a dichas pruebas; <sup>2</sup> País de origen del plasma o sangre:

Fecha y firma del Director Técnico de la entidad importadora