

## 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