

## ANEXO VI

# Notificación de Exportación de Medicamentos de Uso Humano registrados en España, sus Productos Intermedios y/o sus graneles

### Destinatario

Departamento de Inspección y Control de Medicamentos

### Datos del Notificante (marcar lo que proceda)

Titular de autorización de comercialización  Laboratorio farmacéutico  Almacén mayorista

Nombre

Número de Registro

Nº de Autorización <sup>1</sup>

<sup>1</sup> Nº de Autorización de Laboratorio o Almacén mayorista, según proceda

### Aduana de salida

### País de destino

### Datos del importador

Nombre

Dirección

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

Medicamento

Producto intermedio

Producto a granel

Nombre <sup>1</sup>

Principio activo <sup>2</sup>

Nº de Registro

Código Nacional

<sup>1</sup> Nombre del medicamento (incluida dosificación/unidad); <sup>2</sup> DOE/DCI; <sup>4</sup> si procede.

### Forma farmacéutica

Presentación

Nº lote a exportar

Fecha caducidad

Cantidad

Fecha y firma del Director Técnico