



Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios AEMPS

NUEVO FORMULARIO DE SOLICITUD DE REVALIDACIÓN DE UNA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN PARA MEDICAMENTOS DE USO HUMANO Y MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Fecha de publicación: 3 de octubre de 2014

Categoría: INDUSTRIA, MEDICAMENTOS DE USO HUMANO, MEDICAMENTOS VETERINARIOS.
Referencia: MUH, 30/2014

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios informa de la publicación, por parte de la Comisión Europea, del nuevo formulario de solicitud revalidación en el [volumen 2B: "Human medicinal products"](#), y en el [Volumen 6C: "Veterinary medicinal products, Notice to Applicants"](#).

En base a ello la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios procede a publicar el formulario actualizado de solicitud de revalidación de una autorización de comercialización para medicamentos de uso humano y medicamentos veterinarios en lengua española que entrará en vigor el 2 de octubre de 2013, disponible en la página web de la AEMPS www.aemps.gob.es, apartado [Industria / Registro de medicamentos](#).

Por lo que se está modificando RAEFAR o sistema de Gestión de la AEMPS.