**DEMANDE D'AUTORISATION**

**DE PREPARATION**

(dans le cadre de l’art. 83 bis de l'Arrêté Royal du 14 décembre 2006 concernant les médicaments à usage humain et vétérinaire).

# afmps Logo Fr - CMYB

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Identification du demandeur :**   |  |  | | --- | --- | | **dénomination complète de la firme ………............** |  | | **numéro de l'autorisation de préparation**  **(si disponible) ………………………………………….** |  | | **numéro de l'autorisation de fabrication**  **autorisation visée à l’article 12bis § 1er alinéa 1er de la loi du 25 mars 1964 sur les médicaments (le cas échéant) ………………………………………..** |  | | **adresses :** |  | | **siège social ……………………………….........** |  | |  |  | | **numéro d'entreprise …………………………..** |  | | **siège administratif ……………………………..** |  | |  |  | |  |  | | **lieu des opérations ……………………...........** |  | |  |  | |  |  | | **autres lieux des opérations ………………….** | **mentionner les éventuels autres lieux des opérations sur un document séparé à joindre à la demande d'autorisation** | | **nom et prénom du (des) demandeur(s) ……**  (personne(s) responsable(s) et ayant le pouvoir selon les statuts officiels de la firme de signer la demande : cf. annexes du Moniteur belge) |  | | **personne de contact** |  | | **nom et prénom …………………………………** |  | | **adresse complète………………………………** |  | |  |  | | **téléphone ………………………………………..** |  | | **fax ………………………………………………...** |  | | **e-mail …………………………………………….** |  | |
| **Motif de la demande :**   * nouvelle demande * demande d’agrément pour la fabrication de préparation de catégorie (cf. annexe IV quater) A ❒   B ❒  C ❒  D ❒  ❒ modification de la dénomination de la firme  ❒ changement d'adresse du siège social  ❒ changement d'adresse du siège administratif  ❒ changement d'adresse d'un ou des lieux d'opération  ❒ autres (préciser le(s) motif(s) de la demande de modification de l'autorisation) :  ……………………………………………………………………………………………………………………………………… |
| **Formes galéniques concernées :**   |  |  |  | | --- | --- | --- | | Produits stériles | | | | *Préparés de façon aseptique (listes de formes pharmaceutiques)*  ❒ Liquides de grand volume  ❒ Semi-solides  ❒ Liquides de petit volumes  ❒ Autres produits préparés de façon aseptique (préciser : ………………………………………………………) |  |  | | *Stérilisés dans leur conditionnement final (liste des formes pharmaceutiques)*  ❒ Liquides de grand volume  ❒ Semi-solides  ❒ Liquides de petit volume  ❒ Solides  ❒ Autres produits stérilisés dans leur conditionnement final (préciser : ……………………………………...…) |  |  | | **Produits non-stériles** |  |  | | *Produits non stériles (liste des formes pharmaceutiques)*  ❒ Capsules dures  ❒ Liquides pour usage externe  ❒ Liquides pour usages internes  ❒ Autres formes pharmaceutiques solides  ❒ Formes semi-solides  ❒ Suppositoires  ❒ Comprimés  ❒ Autres produits non-stériles (préciser : ……………………………………………………………………………) |  |  | | **Tests de contrôle de qualité** |  |  | | ❒ Microbiologique: stérilité  ❒ Microbiologique: autre que la stérilité  ❒ Physique/chimique |  |  | |

|  |
| --- |
| Documents à annexer |

❒ *site master file* (art. 79 8) ) ou, si manquant :

❒ plan détaillé du bâtiment avec indication de tous les locaux et zones ainsi que leur classification

❒ organigramme fonctionnel

❒ liste des principaux équipements et appareillages

❒ copie du contrat (ou du projet de contrat) avec la personne qualifiée

❒ copie du contrat (ou du projet de contrat) avec le laboratoire agréé (le cas échéant)

* copie des statuts officiels tels que publiés au Moniteur
* procès-verbal de la dernière assemblée générale de la société
* preuve du payement de la redevance (A.R. 20/07/1993)
* autres documents éventuels (à préciser : ……………………………………………………..………………………)

|  |
| --- |
| Autres renseignements à fournir |

**Catégories de médicaments pour lesquels l'autorisation est demandée :**

Température de conservation : ❒ congélateur (température de conservation : ………… °C)

❒ 2°C – 8°C

❒ 15°C – 25°C

❒ autres (à préciser : ……………………………………………………)

|  |
| --- |
| (personne(s) responsable(s) et ayant le pouvoir selon les statuts officiels de la firme de signer la demande : cf. annexes du Moniteur belge)  Fait à …………………………..………………..…….., le ……………………………………………………  Nom et prénom : …………………………..……………….  Qualité : ……………………………………………………..  Signature : |

Renseignements pratiques :

* le document complété et les annexes sont à adresser à : [certificates@fagg-afmps.be](mailto:certificates@fagg-afmps.be)

Veuillez indiquer dans l’objet du message :

* Le nom de la société ;
* Le numéro de l’autorisation (si il est connu) ;
* La mention « demande d’autorisation ».

* demande d'autorisation : la dernière mise à jour du document est disponible sur le site de l'AFMPS : http://www.afmps.be
* le montant de la redevance est de 1508,26 euros dans le cadre d'une nouvelle autorisation et de 60,82 euros pour une modification d'autorisation
* le versement de la redevance est à effectuer sur le compte de l'AFMPS (679-0021942-20 / Iban-Code : BE28 6790 0219 4220 / Swift-Code : PCHQBEBB) avec la mention "autorisation" suivie du nom de la firme et du numéro de l'autorisation (si celui-ci a déjà été attribué)