

Bruxelles, 27.4.2023  
COM(2023) 231 final

ANNEX 3

**ALLEGATO**

**della**

**proposta di regolamento del Parlamento europeo e del Consiglio  
sul certificato protettivo complementare per i medicinali (rifusione)**

{SEC(2023) 172 final} - {SWD(2023) 117 final} - {SWD(2023) 118 final} -  
{SWD(2023) 119 final}

**ALLEGATO III - ~~I bis~~**

Modulo standard per la notifica di cui all'articolo 5, paragrafo 2, lettere b) e c)

Apporre una crocetta sulla casella che interessa	<input type="checkbox"/> Nuova notifica <input type="checkbox"/> Aggiornamento di una notifica esistente
(a) Denominazione e sede del fabbricante	...
(b) Scopo della fabbricazione	<input type="checkbox"/> Esportazione <input type="checkbox"/> Stoccaggio <input type="checkbox"/> Esportazione e stoccaggio
(c) Stato membro in cui deve avvenire la fabbricazione e Stato membro in cui deve avvenire la prima operazione connessa (se del caso) anteriormente alla fabbricazione	Stato membro di fabbricazione
	(Stato membro della prima operazione connessa <del>collegate</del> (se del caso) <u>†</u> )
(d) Numero del certificato rilasciato nello Stato membro di fabbricazione e numero del certificato rilasciato nello Stato membro della prima operazione connessa (se del caso), anteriormente a tale fabbricazione	Certificato dello Stato membro di fabbricazione
	(Certificato dello Stato membro della prima operazione connessa (se del caso) <u>†</u> )
(e) Per i medicinali destinati all'esportazione in paesi terzi, numero di riferimento dell'autorizzazione all'immissione in commercio o di un documento equivalente a tale autorizzazione in ciascun paese terzo di esportazione	...
	...
	...