

Standardní oznamovací formulář pro oznámení podle čl. 5 odst. 2 písm. b) a c) nařízení  
Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 469/2009 (příloha Ia)

Zaškrtněte příslušnou kolonku	<input type="radio"/> Nové oznámení <input type="radio"/> Aktualizace stávajícího oznámení	
a) Název a adresa výrobce		
b) Účel výroby	<input type="radio"/> Vývoz <input type="radio"/> Skladování <input type="radio"/> Vývoz a skladování	
c) Členský stát, kde se má výroba uskutečnit, a členský stát, kde se má uskutečnit případný první související úkon před výrobou	Členský stát výroby:	
	(Členský stát, kde se má uskutečnit případný první související úkon)	
d) Číslo osvědčení vydaného v členském státě výroby a číslo osvědčení vydaného v členském státě, kde se má uskutečnit případný první související úkon před výrobou	Osvědčení členského státu výroby	
	(Osvědčení členského státu, kde se má uskutečnit případný první související úkon)	
e) U léčivých přípravků, které mají být vyvezeny do třetích zemí, referenční číslo registrace či rovnocenného dokumentu v každé třetí zemi vývozu		