

3 .....

.....

à exécuter les opérations suivantes :

- + fabrication complète (\*\*\*)
- + fabrication partielle (\*\*\*), c.-à-d. (descriptions des activités autorisées) :

.....

du produit pharmaceutique suivant : .....

destiné aux êtres humains / aux animaux (\*\*\*)

D'après les données obtenues au cours des inspections effectuées dans les installations de ce fabricant, dont la dernière en date du ..../..../.... (date), la société en question se conforme aux bonnes pratiques de fabrication mentionnées dans l'accord sur la reconnaissance mutuelle en matière d'évaluation de la conformité entre le Canada et les États de l'EEE-AELE.

..../..../.... (date)

Pour l'autorité compétente,

(Nom et signature du bureau responsable)

(\*) : mentionner la société d'exportation ou d'importation ou l'autorité requérante

(\*\*) : inscrire le nom et le pays de l'autorité compétente

(\*\*\*) : rayer la mention inutile