

Réf. : DE RD PS AS / 07 Edition : 06 Date d'application : 30/01/2025 Page : 1/1	RECEPTION / DELIVRANCE PRODUITS DE RECHERCHE ET DES CONTROLES DE QUALITE EXTERNE	Agence Marocaine du Médicament et des Produits de Santé
--	---	---

PARTIE A REMPLIR PAR LE DEMANDEUR :

OBJET DE LA DEMANDE	NOM DU PROUIT
☐ Produit de recherche scientifique (PR) ☐ Produit de Contrôle de qualité externe (CQE)	
ETABLISSEMENT DEMANDEUR	NOM DU FABRICANT OU DU COMMETTANT

PARTIE RESERVEE A L'ADMINISTRATION :

N° de réception :			
PIECES DU DOSSIER	PR	CQE	OBSERVATIONS
1- Lettre de demande.	☐	☐	
2- La situation juridique du produit dans le pays d'origine ou déclaration du fabricant.	☐	☐	
3- Notices d'utilisation des produits objet de la demande.	☐	☐	
4- Modèle de l'étiquetage comportant la mention réactif destiné uniquement à la recherche scientifique.	☐	☐	
5- Facture pro forma.	☐		
6- La liste des produits concernés sous forme d'un tableau avec Désignation, Références ; Quantités, nom du fabricant, date de péremption, l'utilisateur final.	☐	☐	
7- Engagement du demandeur.	☐	☐	
8- Engagement dûment rempli par l'utilisateur.	☐	☐	
9- Copie de l'attestation de déclaration de l'établissement demandeur : Importation des réactifs de diagnostic in vitro.	☐	☐	

NB : Cette autorisation est valable pour une seule importation

REPRESENTANT LEGAL DE L'ETABLISSEMENT DEMANDEUR	UNITE DE RECEPTION DES DOSSIERS DES MEDICAMENTS ET DES PRODUITS DE SANTE	
Date :/...../..... Signature et cachet nominatif : (nom, prénom et qualité)	☐ Dossier recevable ☐ Dossier irrecevable	Signature : Date:/...../.....

