



FECHA DE ENTRADA EN OEPM:

FECHA DE ENTRADA EN LUGAR DISTINTO A LA OEPM:

**Márquese la casilla apropiada:**

- Nueva notificación  
 Actualización de una notificación ya existente

**a. Nombre y dirección del fabricante**

NOMBRE/DENOMINACIÓN SOCIAL		NIF/PASAPORTE		NACIONALIDAD		CODIGO PAÍS		
DIRECCIÓN POSTAL			CODIGO POSTAL Y LOCALIDAD		PROVINCIA		PAÍS	
DIRECCIÓN CORREO ELECTRÓNICO		Nº TELÉFONO		INDICACIÓN DEL MEDIO DE NOTIFICACIÓN PREFERENTE				
				<input type="checkbox"/> CORREO POSTAL <input type="checkbox"/> CORREO ELECTRÓNICO				

**b. Finalidad de la fabricación**

- Exportación  
 Almacenamiento  
 Exportación y almacenamiento

**c. Estado miembro en el que tendrá lugar la fabricación y Estado miembro en el que tendrá lugar, en su caso, el primer acto conexo previo a dicha fabricación**

Estado miembro de fabricación: .....  
 Estado miembro del primer acto conexo (en su caso): .....

**d. Número del certificado concedido en el Estado miembro de fabricación y número del certificado concedido en el Estado miembro del primer acto conexo previo a la fabricación, en su caso**

Certificado del Estado miembro de fabricación: .....  
 Certificado del Estado miembro del primer acto conexo (en su caso): .....

**e. En el caso de los medicamentos para exportación a terceros países, número de referencia de la autorización de comercialización o el equivalente a dicha autorización en cada tercer país de exportación**

CODIGO PAÍS	NÚMERO DE REFERENCIA DE AUTORIZACIÓN
.....	.....
.....	.....
.....	.....
.....	.....





FECHA DE ENTRADA EN OEPM:

FECHA DE ENTRADA EN LUGAR DISTINTO A LA OEPM:

**Márquese la casilla apropiada:**

- Nueva notificación  
 Actualización de una notificación ya existente

**a. Nombre y dirección del fabricante**

NOMBRE/DENOMINACIÓN SOCIAL		NIF/PASAPORTE		NACIONALIDAD		CODIGO PAÍS		
DIRECCIÓN POSTAL			CODIGO POSTAL Y LOCALIDAD		PROVINCIA		PAÍS	
DIRECCIÓN CORREO ELECTRÓNICO		Nº TELÉFONO		INDICACIÓN DEL MEDIO DE NOTIFICACIÓN PREFERENTE				
				<input type="checkbox"/> CORREO POSTAL <input type="checkbox"/> CORREO ELECTRÓNICO				

**b. Finalidad de la fabricación**

- Exportación  
 Almacenamiento  
 Exportación y almacenamiento

**c. Estado miembro en el que tendrá lugar la fabricación y Estado miembro en el que tendrá lugar, en su caso, el primer acto conexo previo a dicha fabricación**

Estado miembro de fabricación: .....  
 Estado miembro del primer acto conexo (en su caso): .....

**d. Número del certificado concedido en el Estado miembro de fabricación y número del certificado concedido en el Estado miembro del primer acto conexo previo a la fabricación, en su caso**

Certificado del Estado miembro de fabricación: .....  
 Certificado del Estado miembro del primer acto conexo (en su caso): .....

**e. En el caso de los medicamentos para exportación a terceros países, número de referencia de la autorización de comercialización o el equivalente a dicha autorización en cada tercer país de exportación**

CODIGO PAÍS	NÚMERO DE REFERENCIA DE AUTORIZACIÓN
.....	.....
.....	.....
.....	.....
.....	.....



(A efectos meramente informativos. NO ADJUNTAR al presentar la solicitud)

## Información sobre Protección de Datos

**RESPONSABLE.** Oficina Española de Patentes y Marcas, O.A. Paseo de la Castellana 75, 28071 MADRID. **FINALIDAD.** Tramitación del expediente y publicidad registral. **LEGITIMACIÓN.** Ley 39/2015 del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas y Ley 24/2015 de Patentes. **DESTINATARIOS.** El nombre y apellidos, nacionalidad y dirección postal de la persona que presenta observaciones y, en su caso, los de su representante, se publicarán en el Boletín Oficial de la Propiedad Industrial y en las bases de datos de la OEPM. Estos datos podrán ser transferidos a las organizaciones internacionales competentes en materia de Propiedad Industrial. **DERECHOS.** Los derechos reconocidos por la legislación vigente en materia de Protección de Datos se podrán ejercitar a través del correo electrónico

**INFORMACIÓN ADICIONAL.**