

República de Angola
Ministério da Saúde
Inspeção Geral da Saúde
Gabinete do Inspector Geral

C) AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO DO PAÍS DE ORIGEM

A V/ Circular nº 27/IGS/GIG/2019 solicita na alínea c) a “Autorização de Introdução no Mercado do País de Origem” dos nossos medicamentos.

Gostaríamos de informar V. Exas. que, de acordo com a regulamentação europeia e normas internacionais aplicáveis, poderemos enviar-vos um Certificado de Produto Farmacêutico (CPP) para cada um dos seguintes medicamentos, que comercializamos nos mercados internacionais, onde se inclui Angola.

AMPICILINA VELVET MED® 500 mg cápsulas x 16
AMPICILINA VELVET MED® 125 mg/5 ml, suspensão 100 ml
AMPICILINA VELVET MED® 250 mg/5 ml, suspensão 100 ml
HIDROCLOROTIAZIDA VELVET MED® 25 mg comprimidos
VASOTIL®
VELVEXONE 1G IM®
VELVEXONE 1G IV®

Estes certificados, também conhecidos como Certificados OMS, por cumprirem com as recomendações da Organização Mundial de Saúde, são emitidos pelas Autoridades Nacionais para efeitos de exportação ou registo em países fora da Comunidade Europeia. Cada certificado destina-se apenas a um país importador sendo obrigatória a menção do mesmo, no caso em apreço será “Angola”. Uma vez que o CPP inclui dados confidenciais como sejam a composição qualitativa completa ou os fabricantes dos produtos, a VELVET MED, por motivos de salvaguarda dos seus direitos legais, apenas enviará estes documentos diretamente a V. Exas, Autoridade Competente, e não ao nosso importador/distribuidor em Angola.

Assim, solicitamos a V. Exas. que nos facultem um endereço postal ou de email para o qual possamos enviar com segurança esta documentação.

Sem mais, somos a cumprimentar-vos com a maior estima e consideração.

De V.Exas.,
Atentamente,



José Malta
Diretor de Assuntos Regulamentares e Compliance
9-10-2019