**Demande d’importation de médicaments immunologiques ou de sang et de produits sanguins**

|  |  |
| --- | --- |
| **A. Demande d’autorisation** | Date: °°°°° |
| Désignation de la marchandise°°°°° | Quantité (doses, récipients, litres etc.) °°°°° |
| No d’autorisationde mise sur le marché: °°°°° |
| No du lot: °°°°° |
| Nom et adresse du fabricant / fournisseur°°°°° | Le requérant (nom, adresse, signature)°°°°° |
| **B. Permis d’importation** | No de permis: °°°°° |
| L’Institut suisse des produits thérapeutiques autorise l’importation de la marchandise ci-dessus. L’autorisation est **valable 1 mois** à partir de la date de délivrance. L’émolument se monte à 100.- francs. |
| Délivré le: °°°°°Signature  | Signature  |
| **C. Décharge par le bureau de douane** |  |
| Signature  | Timbre à date |
| Le permis d’importation doit être renvoyé après le dédouanement àSwissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques, Hallerstrasse 7, 3012 Berne |

***Bases légales et voies de droit***

*Le permis d’importation est délivré si les conditions fixées par l’article 45 de l’ordonnance du 14 novembre 2018 sur les* [*autorisations dans le domaine des médicaments OAMéd (RS 812.212.1)*](https://www.fedlex.admin.ch/eli/cc/2018/786/fr) *sont remplies.*

*La présente décision peut faire l’objet d’un recours dans un délai de 30 jours suivant sa notification. Le recours doit être adressé au Tribunal administratif fédéral, Case postale, 9023 St-Gall (art. 31 er 33 let. e de la loi fédérale du 17 juin 2005 sur le* [*Tribunal administratif fédéral ; RS 173.32*](https://www.fedlex.admin.ch/eli/cc/2006/352/fr)*).*

*Le mémoire de recours doit indiquer les conclusions, motifs et moyens de preuve et porter la signature du recourant (de la recourante) ou de son mandataire. La décision attaquée ainsi que les documents présentés comme moyen de preuve seront joints au recours (art. 52 de la loi fédérale du 20 décembre 1968 sur la* [*procédure administrative ; RS 172.02*](https://www.fedlex.admin.ch/eli/cc/1969/737_757_755/fr)*)*