

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		CODIGO 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

CÓDIGO 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		CODIGO 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

CÓDIGO 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 protecciondedatos@oepm.es. **INFORMACIÓN ADICIONAL.**

<https://www.oepm.es/es/protecciondatosInventaciones.html>