

**Note à l'attention des autorités compétentes
des pays importateurs de médicaments vétérinaires
*Note for the attention of the competent authorities
of countries importing veterinary medicinal products***

Depuis le 1^{er} janvier 2024, l'Anses-ANMV, autorité compétente française pour la certification bonne pratique des établissements fabricants et distributeurs en gros de médicaments vétérinaires, délivre ces certificats bonnes pratiques BPF (Bonnes Pratiques de Fabrication) et BPD (Bonnes Pratiques de Distribution en gros) signés électroniquement.

Les certificats édités et signés électroniquement sont envoyés par messagerie à l'établissement concerné.

Le nom et l'adresse de l'établissement mentionnés sur le certificat édité sont conformes aux informations enregistrées dans la base de données européenne SPOR (OMS).

Les certificats bonnes pratiques délivrés par l'Anses-ANMV sont enregistrés par cette autorité, dans la base communautaire publique et accessible à toutes autorités, EudraGMDP (<https://eudragmdp.ema.europa.eu>) en application de l'article 91 du règlement (UE) 2019/6 du parlement européen.

Ainsi, l'attestation qu'un établissement pharmaceutique vétérinaire inspecté par les autorités françaises respecte les bonnes pratiques est obtenue par la consultation de la base de données européenne EudraGMDP.

Since January 1st 2024, Anses-ANMV, the French competent authority for GMP certification of manufacturers and wholesale distributors of veterinary medicinal products, issues these electronically-signed GMP (Good Manufacturing Practices) and GDP (Good Distribution Practices) certificates.

The electronically signed certificates are sent by e-mail to the site concerned.

The name and address of the site mentioned on the edited certificate are in compliance with the information recorded in the European SPOR (OMS) database.

Good practice certificates issued by Anses-ANMV are registered by this authority in the EudraGMDP (<https://eudragmdp.ema.europa.eu>) database, a public database accessible to all authorities, in application of article 91 of regulation (EU) 2019/6 of the European parliament.

Thus, the attestation that a veterinary pharmaceutical site inspected by the French authorities complies with good practice is obtained by consulting the EudraGMDP European database.

**Le Directeur de l'Agence nationale du
médicament vétérinaire**

DocuSigned by:
Franck Foures
6CE8AF193B104FE...

Franck FOURES