## Ανακοίνωση σχετικά με τις καταθέσεις μέσω Common European Submission Platform (CESP)

(English text follows below)

Οι Φαρμακευτικές Υπηρεσίες ενημερώνουν ότι η κατάθεση απαντήσεων σε διαδικασίες έγκρισης, ανανέωσης και τροποποίησης άδειας κυκλοφορίας μπορεί να πραγματοποιηθεί μέσω της Ευρωπαϊκής Πλατφόρμας κατάθεσης CESP.

Επισημαίνεται ότι η κατάθεση των αρχικών αιτήσεων μέσω CESP (Εγγραφή, Τροποποίηση και Ανανέωση φαρμακευτικών προϊόντων) πρέπει να γίνεται παράλληλα με την αποστολή των απαραίτητων πρωτότυπων υπογεγραμμένων εγγράφων (Cover Letter & Application Form) μέσω ταχυδρομείου.

Υπενθυμίζεται ότι για την κατάθεση μεταφράσεων εξακολουθούν να ισχύουν οι πιο κάτω ηλεκτρονικές διευθύνσεις:

- Για την κατάθεση των αρχικών μεταφράσεων για την **ἐκδοση νέας ἀδειας** κυκλοφορίας σε MRP/DCP διαδικασίες: mrp-dcpnew@phs.moh.gov.cy
- Για την κατάθεση των αρχικών μεταφράσεων σε ανανεώσεις και τροποποιήσεις MRP/DCP διαδικασιών: mrp-dcpvar@phs.moh.gov.cy

## Submission through Common European Submission Platform (CESP)

The Pharmaceutical Services inform you that the submission of responses to List of Questions during the registration, the renewal and variation of MA procedures for Medicinal Products for Human Use can be carried out using the Common European Submission Platform, CESP.

Please note that the submission of the initial applications and the cover letter (for registration, renewals and variation application) should be done in parallel with the CESP submission by sending the necessary originally signed documents by mail.

MAHs/Applicants are reminded the national translations for Product Information are to be submitted to the following email addresses:

- For the submission of initial national translations for new MRP/DCP application procedures: mrp-dcpnew@phs.moh.gov.cy
- For the submission of initial national translations for MRP/DCP renewal and variation procedures: mrp-dcpvar@phs.moh.gov.cy