



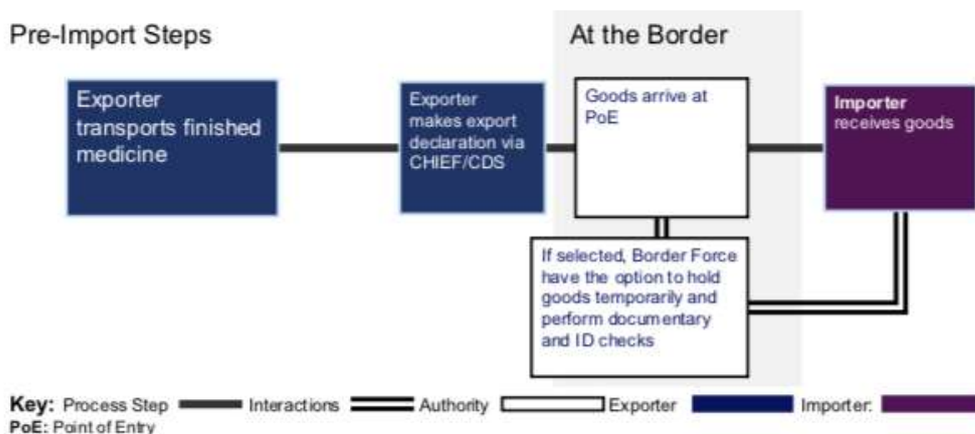
MEDICAMENTOS DE USO VETERINARIO

Las importaciones de medicamentos de uso veterinario autorizados para su uso en el Reino Unido no cuentan con requisitos de importación adicionales. La lista de estos medicamentos puede encontrarse en este [enlace](#).

Hasta el 31 de diciembre de del 2022, Gran Bretaña reconocerá las autorizaciones de comercialización (MAH) procedentes de los estados miembros de la UE, así como a las Personas Cualificadas de la UE (QPs), las certificaciones realizadas por ellas y los centros de ensayo para lotes de medicamentos situados en la UE. También serán reconocidos los certificados de buenas prácticas de fabricación (GMP) expedidos por las autoridades competentes de los EEMM de la UE. Se puede consultar más información en el siguiente [enlace](#).

En caso de que los medicamentos contengan sustancias precursoras de drogas, será necesaria la correspondiente licencia para su importación en Gran Bretaña (<https://www.gov.uk/government/collections/drugs-licensing>), que el exportador tendrá que enviar junto al resto de documentación.

1. Gráfico de flujo



2. Pasos previos a la importación de la mercancía

Responsabilidades del exportador

- Preparar el transporte para este tipo de carga
- Declaración de Aduana al HMRC vía CHIEF/CDS

El importador del Reino Unido y el exportador de la UE deben acordar términos y condiciones para que la responsabilidad de los aranceles, derechos y formalidades fronterizas esté clara. El exportador debe tener en cuenta que si el INCOTERM acordado en el contrato es DDP (Delivery Duty Paid) está asumiendo también la responsabilidad del despacho aduanero de importación. Pueden encontrar información sobre los INCOTERMS en este [enlace](https://iccwbo.org/resources-for-business/incoterms-rules/incoterms-2020/): <https://iccwbo.org/resources-for-business/incoterms-rules/incoterms-2020/>

3. Pasos al llegar a la frontera

- a) La mercancía llega al puerto de entrada.
- b) Las autoridades aduaneras tienen la opción de comprobar físicamente la identidad de la mercancía, así como la documentación que le acompaña
- c) Si la mercancía se selecciona para control físico y control de certificados, se retiene el despacho de aduana
- d) Si la mercancía es conforme, se actualizan los datos en CHIEF/NDS y el HMRC aprueba la liberación de la mercancía
- e) El importador recibe la mercancía

Fuentes

Guía para la industria farmacéutica sobre la importación y exportación de medicamentos veterinarios después del período de transición.

<https://www.gov.uk/guidance/from-1-january-2021-import-and-export-of-veterinary-medicines-explainer>

The Border Operating Model

<https://www.gov.uk/government/publications/the-border-operating-model>

Información actualizada a fecha 12 febrero 2021. El Gobierno británico revisa periódicamente sus guías y referencias legislativas, por lo que recomendamos comprueben el estado de actualización de la información a través de los enlaces que les facilitamos en este documento.