

Comment le résumé global de la qualité (QOS) doit-il être élaboré ?

 Vous êtes ici :

[EDQM FAQs](#) / [FAQ de l'EDQM en français](#) / [CERTIFICATION DES SUBSTANCES POUR USAGE PHARMACEUTIQUE](#) / [Informations générales sur les substances pour usage pharmaceutique](#) / [Résumé global de la qualité \(QOS\)](#) / Comment le résumé global de la qualité (QOS) doit-il être élaboré ?

Réponse :

Le résumé global de la qualité (QOS) à inclure dans le dossier de demande de CEP doit être élaboré selon les dispositions décrites dans [l'avis aux demandeurs pour les médicaments à usage humain \(Vol. 2B – CTD module 2.3\)](#) (en anglais uniquement). Notez que le QOS doit être soumis au format PDF. Pour aider les demandeurs, l'EDQM met à disposition un [modèle de QOS au format Word](#), qui doit être converti au format PDF après avoir été rempli.