

|                                                                                                      |                           |                   |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------|-------------------|
| e.Licences                                                                                           | <b>Fiche signalétique</b> | Date : 26/02/2026 |
| <b>Décision portant agrément d'une société de vente en gros de produits chimiques et précurseurs</b> |                           |                   |

| <b>Informations détaillées</b>                                                                                             |                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------|
| <b>Nature</b>                                                                                                              | Agrément                                         |
| <b>Type</b>                                                                                                                | Commercial                                       |
| <b>Catégorie</b>                                                                                                           | Licence avec inspection (Catégorie C)            |
| <b>Secteur d'activité</b>                                                                                                  | Commerce                                         |
| <b>Sous secteur d'activité</b>                                                                                             | Commerce de gros et activités des intermédiaires |
| <b>Formes juridique</b>                                                                                                    | Toutes les formes                                |
| <b>Nature de l'Actionnariat</b>                                                                                            | Mixte                                            |
| <b>Capital imposé (FCFA)</b>                                                                                               | Non applicable                                   |
| <b>Délai de délivrance</b>                                                                                                 | 55                                               |
| <b>Frais administratif (FCFA)</b>                                                                                          | 500000                                           |
| <b>Montant de la Caution (FCFA) si applicable</b>                                                                          | Non applicable                                   |
| <b>Périodicité de renouvellement</b>                                                                                       | 3 ans                                            |
| <b>Renouvellement soumis à inspection</b>                                                                                  | Oui                                              |
| <b>Délai de délivrance (jours) – renouvellement</b>                                                                        | 55                                               |
| <b>Frais administratif lié à la demande de renouvellement (FCFA)</b>                                                       | 250000                                           |
| <b>Ces frais administratifs liés à la demande de renouvellement (FCFA) sont-ils ?</b>                                      | Non remboursable                                 |
| <b>Période spécifique de dépôt des dossiers</b>                                                                            | Non                                              |
| <b>L'investisseur peut-il exercer un droit de recours en cas de rejet ou d'avis défavorable de sa demande de licence ?</b> | Recours administratif                            |

## Contact de l'autorité émettrice

|                               |                                                                                      |
|-------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Ministère</b>              | Ministère de la Santé, de l'Hygiène Publique et de la Couverture Maladie Universelle |
| <b>Structure</b>              | Autorité Ivoirienne de Régulation Pharmaceutique (AIRP)                              |
| <b>Autorité émettrice</b>     | Autorité Ivoirienne de Régulation Pharmaceutique (AIRP)                              |
| <b>Situation géographique</b> | Cocody Riviera Bonoumin ,rue I 89, quartier Avocatier                                |
| <b>Tél.Fixe</b>               | +225 27 22 22 01 55                                                                  |
| <b>Adresse Mail</b>           | secretariat@airp.ci                                                                  |
| <b>Site Internet</b>          | <a href="http://www.airp.ci">www.airp.ci</a>                                         |

## Pièces à fournir

Dossier administratif relatif à la société 1. Un courrier de demande adressé à Monsieur le Directeur Général de l'Autorité Ivoirienne de Régulation Pharmaceutique (Autorité Ivoirienne de Régulation Pharmaceutique (AIRP)). Ce courrier devra indiquer , - Le nom, prénoms et contact du gérant ; - Le nom, prénoms et contact du responsable qualité ; - L'Adresse géographique du siège social - L'objet de l'activité (préciser) , • Importation de produits chimiques pour la commercialisation ou pour l'usage interne. - La gamme des produits concernés 2. Les statuts de la société 3. Les diplômes et CV de tous les associés dans le cas d'une SARL ; 4. Le plan détaillé des locaux précisant l'adresse géographique ; 5. Une copie certifiée conforme (légalisée) du registre de commerce ; 6. La liste des fournisseurs, leurs adresses et la copie de leurs agréments de Commercialisation ; Dossier relatif au Directeur ou au Gérant • Une fiche originale d'état civil datée de moins de (1) an ; • Un extrait original de casier judiciaire daté de moins de trois (3) mois ; • Un certificat de nationalité original valide ; • Un curriculum vitae daté, signé, conforme et sincère ; • Une copie certifiée conforme du ou des diplômes obtenus. • Une copie de la Carte Nationale d'Identité ou du passeport, valide Dossier relatif au Responsable qualité (Pharmacien ou Chimiste) • Une fiche d'état civil originale datée de moins de (1) an ; • Un extrait original de casier judiciaire daté de moins de trois (3) mois ; • Un certificat de nationalité original valide ; • Un curriculum vitae daté, signé, conforme et sincère ; • Une copie certifiée conforme du ou des diplômes obtenus. • Une copie du contrat de travail liant le responsable qualité à la société ; • Une attestation d'inscription à l'Ordre National de la profession de l'année en cours. • Une copie de la Carte Nationale d'Identité ou du passeport, valide

## Pénalités

|                                                                                                                       |                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|
| <b>La réglementation soumet-elle le requérant à des pénalités en cas de non-respect des dispositions en vigueur ?</b> | Oui                   |
| <b>Si oui, quel est le montant de la pénalité ou le mode d'évaluation du montant de la pénalité</b>                   | [500 000 - 5 000 000] |

## Pénalités

### Les principaux motifs d'application de la pénalité

- Fausse déclaration
- Fabrication, importation, exportation, fourniture, stockage, distribution ou commerce des produits pharmaceutiques contrefaits, faux ou falsifiés ;
- importation, exportation, fourniture, stockage, distribution ou commerce des produits pharmaceutiques en dehors des établissements et du circuit officiel.
- Falsification de tout échantillon prélevé aux termes de la loi 2017.
- Exercer u une activité sans autorisation

## Documents à télécharger