

Příloha III

Informace o přípravku

Poznámka:

Informace o přípravku jsou výsledkem postupu přezkoumání, k němuž se toto rozhodnutí komise vztahuje.

Informace o přípravku mohou být následně aktualizovány kompetentními orgány členského státu, a to dle potřeby ve spolupráci s referenčním členským státem, a v souladu s postupy uvedenými v kapitole 4, hlavy III směrnice 2001/83/ES.

Informace o přípravku

Platné informace o přípravku jsou závěrečnou verzí, již dosáhla koordinální skupina během postupu přezkoumání.