

Příloha III

Informace o přípravku

Poznámka:

Tyto informace o přípravku jsou výsledkem postupu přezkoumání, k němuž se vztahuje rozhodnutí Komise.

Informace o přípravku mohou být následně podle potřeby aktualizovány příslušnými orgány členských států ve spolupráci s referenčním členským státem, a to v souladu s postupy stanovenými v kapitole 4 hlavy III směrnice 2001/83/ES.

Informace o přípravku

Platným zněním informací o přípravku je konečná verze odsouhlasená v rámci postupu koordinační skupiny.