

Príloha III

Informácie o lieku

Poznámka:

Informácie o lieku sú výsledkom konania o postúpení veci, na ktoré sa vzťahuje toto rozhodnutie Komisie.

Informácie o lieku môžu byť v prípade potreby následne aktualizované príslušnými orgánmi členských štátov v spolupráci s referenčným členským štátom v súlade s postupmi podľa kapitoly 4 hlavy III smernice 2001/83/ES.

Informácie o lieku

Konečné znenie platných informácií o lieku bolo dosiahnuté v rámci postupu koordinačnej skupiny.