

Priloga III

Informacije o zdravilu

Opomba:

Te informacije o zdravilu so rezultat napotitvenega postopka, na katerega se nanaša ta sklep Komisije.

Informacije o zdravilu lahko pristojni organi države članice v sodelovanju z referenčno državo članico naknadno dopolnijo, kot je primerno, v skladu s postopki iz Poglavlja 4 Naslova III Direktive 2001/83/ES.

Informacije o zdravilu

Veljavne informacije o zdravilu so končna različica, dogovorjena med postopkom skupine za usklajevanje.