

**Anexo IV**

**Conclusões relativas à concessão da Autorização de Introdução no Mercado em circunstâncias excepcionais apresentadas pela Agência Europeia de Medicamentos**

**Conclusões apresentadas pela Agência Europeia de Medicamentos sobre:**

- **Autorização de Introdução no Mercado em circunstâncias excepcionais**

Após avaliação do pedido, o CHMP considera que a relação benefício-risco é favorável para recomendar a concessão da Autorização de Introdução no Mercado em circunstâncias excepcionais, conforme detalhado no Relatório Público Europeu de Avaliação.