

III priedas

Preparato Charakteristikų Santrauka, Ženklinimas ir Pakuotės Lapelis

Pastaba. Ši PCS, ženklavimo ir pakuotės lapelio versija galioja Komisijos sprendimo priėmimo metu.

Po Komisijos sprendimo priėmimo, Šalies Narės kompetentingos institucijos kartu su referentine Šalimi Nare prirėikus atnaujins vaistinio preparato informaciją. Dėl to šis PCS, ženklavimas ir pakuotės lapelis nebūtinai atitinka galiojantį tekstą.

Galiojanti preparato charakteristikų santrauka, ženklinimo ir pakuotės lapelio versija yra galutinė, paruošta Koordinacinės grupės procedūros metu.