



Bruksela, 24 lutego 2017 r.
(OR. en)

Międzyinstytucjonalny numer
referencyjny:
2012/0266 (COD)

10728/16
COR 1

PHARM 43
SAN 284
MI 478
COMPET 402
CODEC 977

AKTY USTAWODAWCZE I INNE INSTRUMENTY

Dotyczy: Stanowisko Rady w pierwszym czytaniu w sprawie przyjęcia
ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY
w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE,
rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009
oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG

Strona 127, art. 29 ust. 3:

zamiast:

„3. W przypadku wyrobów będących przedmiotem oceny zgodności, o której mowa w art. 52
ust. 3 zdanie drugie lub art. 52 ust. 4 akapit trzeci, nadanie kodu Basic UDI-DI, ...”

powinno być:

„3. W przypadku wyrobów będących przedmiotem oceny zgodności, o której mowa w art. 52
ust. 3 oraz w art. 52 ust. 4 akapit drugi i trzeci, nadanie kodu Basic UDI-DI, ...”.