

Brussell, 28 ta' April 2023
(OR. en)

8759/23

Fajl Interistituzzjonali:
2023/0132(COD)

SAN 217
PHARM 63
MI 340
COMPET 372
ENV 428
PI 51
CODEC 726
IA 84

NOTA TA' TRAŻMISSJONI

minn:	Is-Segretarju Ġenerali tal-Kummissjoni Ewropea, iffirmata mis-Sa Martine DEPREZ, Direttur
data meta waslet:	26 ta' April 2023
lil:	Is-Sa Thérèse BLANCHET, Segretarju Ġenerali tal-Kunsill tal-Unjoni Ewropea
Nru dok. Cion:	COM(2023) 192 final
Sugġett:	Proposta għal DIRETTIVA TAL-PARLAMENT EWROPEW U TAL-KUNSILL dwar il-kodiċi tal-Unjoni relatat mal-prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem, u li tħassar id-Direttiva 2001/83/KE u d-Direttiva 2009/35/KE

Id-delegazzjonijiet isibu mehmuz id-dokument COM(2023) 192 final.

Mehmuz: COM(2023) 192 final



IL-KUMMISSJONI
EWROPEA

Brussell, 26.4.2023
COM(2023) 192 final

2023/0132 (COD)

Proposta għal

DIRETTIVA TAL-PARLAMENT EWROPEW U TAL-KUNSILL

**dwar il-kodiċi tal-Unjoni relatat mal-prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem, u li
thassar id-Direttiva 2001/83/KE u d-Direttiva 2009/35/KE**

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

{COM(2023) 193 final} - {SEC(2023) 390 final} - {SWD(2023) 191 final} -
{SWD(2023) 192 final} - {SWD(2023) 193 final}

MEMORANDUM TA' SPJEGAZZJONI

1. KUNTEST TAL-PROPOSTA

• Raġunijiet u objettivi tal-proposta

Il-leġiżlazzjoni farmaċewtika tal-UE ppermettiet l-awtorizzazzjoni ta' prodotti mediċinali sikuri, effikaċi u ta' kwalità għolja. Madankollu, l-aċċess tal-pazjenti għall-prodotti mediċinali fl-UE u s-sigurtà tal-provvista qed isiru dejjem aktar ta' tħassib, kif rifless mill-konklużjonijiet reċenti tal-Kunsill¹ u r-riżoluzzjonijiet tal-Parlament Ewropew². Hemm ukoll problema dejjem akbar ta' nuqqasijiet ta' prodotti mediċinali għal hafna pajjiżi tal-UE jew taż-ŻEE. Il-konsegwenzi ta' tali nuqqasijiet jinkludu t-tnaqqis fil-kwalità tat-trattament li jirċievu l-pazjenti u ż-żieda fil-piż fuq is-sistemi tas-saħħa u fuq il-professjonisti tal-kura tas-saħħa, li jehtieg li jidentifikaw u jipprovdut trattamenti alternattivi. Filwaqt li l-leġiżlazzjoni farmaċewtika tohloq inċentivi regolatorji għall-ghodod ta' innovazzjoni u regolatorji biex jappoġġaw l-awtorizzazzjoni f'waqtha ta' terapiji innovattivi u promettenti, dawn il-prodotti mediċinali mhux dejjem jaslu għand il-pazjent, u l-pazjenti fl-UE għandhom livelli differenti ta' aċċess.

Barra minn hekk, l-innovazzjoni mhux dejjem tkun iffokata fuq il-htigijiet mediċi mhux issodisfati, u hemm fallimenti tas-suq, speċjalment fl-iżvilupp ta' antimikrobiċi prijoritarji li jistgħu jghinu biex tiġi indirizzata r-reżistenza għall-antimikrobiċi. L-iżviluppi xjentifiċi u teknoloġiċi u d-digitalizzazzjoni mhumieks sfruttati bis-sħiħ, filwaqt li l-impatt ambjentali tal-prodotti mediċinali jehtieg attenzjoni. Barra minn hekk, is-sistema ta' awtorizzazzjoni tista' tiġi ssimplifikata biex tlaħħaq mal-kompetizzjoni regolatorja globali. L-istrategija farmaċewtika għall-Ewropa³ hija twegiba olistika għall-isfidi attwali tal-politika farmaċewtika b'azzjonijiet leġiżlattivi u mhux leġiżlattivi li jinteraġixxu flimkien biex jintlaħaq l-għan ġenerali tagħha li tiżgura l-provvista tal-UE ta' prodotti mediċinali sikuri u affordabbli u li tappoġġa l-isforzi ta' innovazzjoni tal-industrija farmaċewtika tal-UE⁴. Ir-rieżami tal-leġiżlazzjoni farmaċewtika hija kruċjali biex jintlaħqu dawn l-oġġettivi. Madankollu, l-innovazzjoni, l-aċċess u l-affordabbiltà huma influwenzati wkoll minn fatturi barra mill-kamp ta' applikazzjoni ta' din il-leġiżlazzjoni, bħall-attivitajiet ta' riċerka u innovazzjoni globali jew id-deċiżjonijiet nazzjonali dwar l-ipprezzar u r-rimborż. B'hekk, mhux il-problemi kollha jistgħu jiġu indirizzati bir-riforma tal-leġiżlazzjoni biss. Minkejja dan, il-leġiżlazzjoni farmaċewtika tal-UE tista' tkun fattur abilitanti u ta' konnessjoni għall-innovazzjoni, l-aċċess, l-affordabbiltà u l-ħarsien tal-ambjent.

¹ Il-Konklużjonijiet tal-Kunsill dwar it-tisħiħ tal-bilanċ fis-sistemi farmaċewtiċi fl-Unjoni Ewropea u l-Istati Membri tagħha (ĠU C 269, 23.07.2016, p. 31). Il-Konklużjonijiet tal-Kunsill dwar l-aċċess għall-mediċini u l-apparat mediku għal UE aktar b'saħħitha u reżiljenti, 2021/C 269 I/02 (ĠU C 269I, 7.7.2021, p. 3).

² Ir-Riżoluzzjoni tal-Parlament Ewropew tat-2 ta' Marzu 2017 dwar l-ghazliet tal-UE biex ittejjeb l-aċċess għall-mediċini (2016/2057(INI)), ir-Riżoluzzjoni tal-Parlament Ewropew tas-17 ta' Settembru 2020 dwar in-nuqqas ta' mediċini – kif nindirizzaw problema emergenti (2020/2071(INI)).

³ Komunikazzjoni tal-Kummissjoni, *Strategija farmaċewtika għall-Ewropa* (COM/2020/761 final), https://health.ec.europa.eu/medicinal-products/pharmaceutical-strategy-europe_mt.

⁴ L-Ittra ta' missjoni tal-President tal-Kummissjoni Ewropea lil Stella Kyriakides, Kummissarju għas-Saħħa u s-Sikurezza Alimentari, [mission-letter-stella-kyriakides_en.pdf \(europa.eu\)](https://ec.europa.eu/health/mission-letter-stella-kyriakides_en.pdf).

Ir-reviżjoni proposta tal-leġiżlazzjoni farmaċewtika tal-UE tibni fuq il-livell għoli ta' protezzjoni tas-saħħa pubblika u l-armonizzazzjoni diġà miksuba għall-awtorizzazzjoni tal-prodotti mediċinali. L-għan generali tar-riforma huwa li jiġi żgurat li l-pazjenti fl-UE jkollhom aċċess f'waqt u ekwu għall-mediċini. Objettiv ieħor tal-proposta huwa li tittejjeb is-sigurtà tal-provvista u li jiġi indirizzati n-nuqqasijiet permezz ta' miżuri speċifiċi, inklużi obbligi aktar b'saħħithom fuq id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni biex jinnotifikaw nuqqasijiet potenzjali jew attwali u l-irtirar, il-waqfien u s-sospensjonijiet tal-kummerċjalizzazzjoni qabel interruzzjoni prevista għall-provvista kontinwa ta' prodott mediċinali lis-suq. Sabiex jiġi appoġġati l-kompetittività globali u s-setgħa innovattiva tas-settur, jehtieġ li jinkiseb il-bilanċ it-tajjeb bejn l-għoti ta' inċentivi għall-innovazzjoni, b'aktar enfasi fuq il-ħtiġijiet mediċi mhux issodisfati, u miżuri dwar l-aċċess u l-affordabbiltà.

Il-qafas jehtieġ li jiġi ssimplifikat, jiġi adattat għall-bidliet xjentifiċi u teknoloġiċi u jikkontribwixxi għat-tnaqqis tal-impatt ambjentali tal-prodott mediċinali. Din ir-riforma proposta hija komprensiva iżda mmirata u tiffoka fuq id-dispożizzjonijiet rilevanti biex jintlaħqu l-oġġettivi speċifiċi tagħha; għalhekk, hija tkopri d-dispożizzjonijiet kollha minbarra dawk li jikkonċernaw ir-reklamar, il-prodotti mediċinali ffalsifikati u l-prodotti mediċinali erbali omeopatiċi u tradizzjonali.

Għalhekk, l-oġġettivi tal-proposta huma dawn li ġejjin:

Objettivi generali

- jiġi garantit livell għoli ta' saħħa pubblika billi jiġi żgurat l-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tal-prodotti mediċinali għall-pazjenti tal-UE;
- jiġi armonizzat is-suq intern għas-supervizjoni u l-kontroll tal-prodotti mediċinali u d-drittijiet u d-dmirijiet li għandhom l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri.

Objettivi speċifiċi

- jiġi żgurat li l-pazjenti kollha fl-UE jkollhom aċċess f'waqt u ekwu għal mediċini sikuri, effettivi u affordabbli.
- tittejjeb is-sigurtà tal-provvista u jiġi żgurat li l-mediċini jkunu dejjem disponibbli għall-pazjenti, irrispettivament minn fejn jgħixu fl-UE.
- jiġi offrut ambjent attraenti u favorevoli għall-innovazzjoni u l-kompetittività għar-riċerka, l-iżvilupp u l-produzzjoni tal-mediċini fl-Ewropa.
- il-mediċini jsiru aktar sostenibbli mil-lat ambjentali.

L-oġġettivi generali u speċifiċi kollha stabbiliti hawn fuq huma rilevanti wkoll għall-oqsma tal-prodotti mediċinali għall-mard rari u għat-tfal.

• **Konsistenza mad-dispożizzjonijiet eżistenti fil-qasam ta' politika**

Il-leġiżlazzjoni farmaċewtika attwali tal-UE tinkludi kemm leġiżlazzjoni ġenerali kif ukoll leġiżlazzjoni speċifika. Id-Direttiva 2001/83/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁵ u r-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁶

⁵ Id-Direttiva 2001/83/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Novembru 2001 dwar il-kodiċi tal-Komunità li għandu x'jaqsam ma' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem (ĠU L 311, 28.11.2001, p. 67).

(flimkien il-“leġislazzjoni farmaċewtika ġenerali”) jistabbilixxu dispożizzjonijiet relatati mar-rekwiżiti tal-awtorizzazzjoni u ta’ wara l-awtorizzazzjoni tal-prodotti mediċinali, mal-iskemi ta’ appoġġ ta’ qabel l-awtorizzazzjoni, mal-inċentivi regolatorji f’termini ta’ *data* u l-protezzjoni tas-suq, il-manifattura u l-provvista, u mal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini (EMA). Il-leġislazzjoni farmaċewtika ġenerali hija kkomplementata minn leġislazzjoni speċifika dwar il-prodotti mediċinali għall-mard rari (ir-Regolament (KE) Nru 141/2000, ir-“Regolament Orfni”⁷), il-prodotti mediċinali għat-tfal (ir-Regolament (KE) Nru 1901/2006, ir-“Regolament Pedjatriku”⁸) u l-prodotti mediċinali ta’ terapija avvanzata (ir-Regolament (KE) Nru 1394/2007, ir-“Regolament ATMP”⁹). Ir-reviżjoni proposta tal-leġislazzjoni farmaċewtika se tikkonsisti f’żewġ proposti leġislattivi:

- direttiva ġdida, li tħassar u tissostitwixxi d-Direttiva 2001/83/KE u d-Direttiva 2009/35/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill¹⁰ u li tinkorpora partijiet rilevanti tar-Regolament Pedjatriku (ir-Regolament (KE) Nru 1901/2006);
- regolament ġdid, li jħassar u jissostitwixxi r-Regolament (KE) Nru 726/2004, li jħassar u jissostitwixxi r-Regolament Orfni (ir-Regolament (KE) Nru 141/2000) u li jħassar u jinkorpora partijiet rilevanti tar-Regolament Pedjatriku (ir-Regolament (KE) Nru 1901/2006).

Il-fużjoni tar-Regolament Orfni u tar-Regolament Pedjatriku mal-leġislazzjoni applikabbli għall-prodotti mediċinali kollha se tippermetti simplifikazzjoni u koerenza akbar.

Il-prodotti mediċinali għall-mard rari u għat-tfal se jkomplu jaqgħu taħt l-istess dispożizzjonijiet bħal kwalunkwe prodott mediċinali ieħor li jikkonċerna l-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tagħhom, pereżempju, fir-rigward tal-proċeduri ta’ awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, il-farmakoviġilanza u r-rekwiżiti ta’ kwalità. Madankollu, se jkomplu japplikaw ukoll rekwiżiti speċifiċi għal dawn it-tipi ta’ prodotti mediċinali sabiex jappoġġaw l-iżvilupp tagħhom. Dan minhabba li l-forzi tas-suq wehldhom urew li mhumix biżżejjed biex jistimulaw riċerka u żvilupp adegwati ta’ prodotti mediċinali għat-tfal u għall-pazjenti li jbatu minn marda rari. Tali rekwiżiti, li bħalissa huma stabbiliti f’atti leġislattivi separati, għandhom jiġu integrati fir-regolament u f’din id-Direttiva sabiex jiġu żgurati ċ-ċarezza u l-koerenza tal-miżuri kollha applikabbli għal dawn il-prodotti mediċinali.

⁶ Ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-31 ta’ Marzu 2004 li jistabbilixxi proċeduri tal-Unjoni għall-awtorizzazzjoni u s-sorveljanza ta’ prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem u li jistabbilixxi l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini (ĠU L 136, 30.4.2004, p. 1).

⁷ Ir-Regolament (KE) Nru 141/2000 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta’ Diċembru 1999 dwar il-prodotti mediċinali orfni (ĠU L 18, 22.1.2000, p. 1).

⁸ Ir-Regolament (KE) Nru 1901/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-12 ta’ Diċembru 2006 dwar prodotti mediċinali għall-użu pedjatriku u li jemenda r-Regolament (KEE) Nru 1768/92, id-Direttiva 2001/20/KE, id-Direttiva 2001/83/KE u r-Regolament (KE) Nru 726/2004 (ĠU L 378, 27.12.2006, p. 1).

⁹ Ir-Regolament (KE) Nru 1394/2007 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-13 ta’ Novembru 2007 dwar prodotti mediċinali ta’ terapija avvanzata u li jemenda d-Direttiva 2001/83/KE u r-Regolament (KE) Nru 726/2004 (ĠU L 324, 10.12.2007, p. 121).

¹⁰ Id-Direttiva 2009/35/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-23 ta’ April 2009 dwar materji koloranti li jistgħu jiżiedu ma’ prodotti mediċinali (ĠU L 109, 30.4.2009, p. 10).

- **Konsistenza ma' politiki ohra tal-Unjoni**

Il-leġiżlazzjoni farmaċewtika tal-UE deskritta hawn fuq għandha rabtiet mill-qrib ma' diversi biċċiet relatati oħrajn tal-leġiżlazzjoni tal-UE. Ir-“Regolament dwar il-Provi Kliniċi” (ir-Regolament (UE) Nru 536/2014)¹¹ jippermetti approvazzjoni aktar effiċjenti tal-provi kliniċi fl-UE. Ir-Regolament (UE) 2022/123¹² isahhah ir-rwol tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini sabiex tiffaċilita rispons ikkoordinat fil-livell tal-UE għall-kriżijiet tas-saħħa. Il-leġiżlazzjoni dwar it-tariffi tal-EMA¹³ tikkontribwixxi għall-għoti ta' finanzjament adegwat għall-attivitajiet tal-EMA, inkluża r-remunerazzjoni rispettiva lill-awtoritajiet nazzjonali kompetenti għall-kontribut tagħhom għat-tlestija tal-kompiti tal-EMA.

Hemm ukoll rabtiet mal-oqfsa regolatorji tal-UE għal prodotti tas-saħħa oħrajn. Il-leġiżlazzjoni tal-UE dwar id-demmi, it-tessuti u ċ-ċelloli (BTC)¹⁴ hija rilevanti, minhabba li xi sustanzi ta' oriġini umana huma materjali tal-bidu għall-prodotti mediċinali. Il-qafas regolatorju tal-UE għall-apparat mediku¹⁵ huwa rilevanti wkoll, minhabba li hemm prodotti li jikkombinaw prodotti mediċinali u apparat mediku.

Barra minn hekk, l-oġġettivi tar-riforma proposta tal-leġiżlazzjoni farmaċewtika huma konsistenti ma' dawh ta' għadd ta' aġendi u inizjattivi ta' politika usa' tal-UE.

F'termini tal-promozzjoni tal-innovazzjoni, kemm Orizzont Ewropa¹⁶, programm ta' finanzjament ewlieni għar-riċerka u l-innovazzjoni tal-UE, kif ukoll il-Pjan biex Jingheleb il-Kanċer¹⁷ jappoġġaw ir-riċerka u l-iżvilupp ta' prodotti mediċinali godda. Barra minn hekk, l-innovazzjoni fis-settur farmaċewtiku hija promossa mill-oqfsa tal-proprjetà intellettuali, dwar il-privattivi skont il-liġijiet nazzjonali dwar il-privattivi, il-Konvenzjoni Ewropea dwar il-Privattivi u l-ftehim dwar l-Aspetti tad-

¹¹ Ir-Regolament (UE) Nru 536/2014 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' April 2014 dwar il-provi kliniċi fuq prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem, u li jhassar id-Direttiva 2001/20/KE (ĠU L 58, 27.5.2014, p. 1).

¹² Ir-Regolament (UE) 2022/123 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-25 ta' Jannar 2022 dwar rwol imsahhah għall-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini fit-thejjija għall-kriżijiet u fl-immaniġġar tagħhom għall-prodotti mediċinali u għall-apparati mediċi (ĠU L 20, 31.1.2022, p. 1).

¹³ Ir-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 297/95 tal-10 ta' Frar 1995 dwar il-mizati li għandhom jithallsu lill-Aġenzija Ewropea għall-Evalwazzjoni tal-Prodotti Mediċinali u r-Regolament (UE) Nru 658/2014 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar tariffi pagabbli lill-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini għat-twertiq ta' attivitajiet ta' farmakovigilanza fir-rigward ta' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem (ĠU L 35, 15.2.1995, p. 1).

¹⁴ Id-Direttiva 2002/98/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-27 ta' Jannar 2003 li tistabbilixxi livelli stabbiliti ta' kwalità u sigurtà għall-għbir, l-ittestjar, l-ipproċessar, il-ħażna u t-tqassim ta' demm tal-bniedem u komponenti tad-demmi u li temenda d-Direttiva 2001/83/KE, u d-Direttiva 2004/23/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-31 ta' Marzu 2004 dwar l-iffissar ta' standards ta' kwalità u sigurezza għad-donazzjoni, ksib, ittestjar, proċessar, preservazzjoni, ħażna u tqassim ta' tessuti u ċelloli tal-bniedem (ĠU L 033, 8.2.2003, p. 30).

¹⁵ Ir-Regolament (UE) 2017/745 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-5 ta' April 2017 dwar apparati mediċi, li jemenda d-Direttiva 2001/83/KE, ir-Regolament (KE) Nru 178/2002 u r-Regolament (KE) Nru 1223/2009 u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 90/385/KEE u 93/42/KEE (ĠU L 117, 5.5.2017, p. 1) u r-Regolament (UE) 2017/746 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-5 ta' April 2017 dwar apparati mediċi dijanjostiċi *in vitro* u li jhassar id-Direttiva 98/79/KE u d-Deċiżjoni tal-Kummissjoni 2010/227/UE (ĠU L 117, 5.5.2017, p. 176).

¹⁶ Ir-Regolament (UE) 2021/695 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-28 ta' April 2021 li jistabbilixxi l-Orizzont Ewropa – il-Programm Qafas għar-Riċerka u l-Innovazzjoni, li jistabbilixxi r-regoli tiegħu għall-partecipazzjoni u d-disseminazzjoni, u li jhassar ir-Regolamenti (UE) Nru 1290/2013 u (UE) Nru 1291/2013 (ĠU L 170, 12.5.2021, p. 1).

¹⁷ Il-Komunikazzjoni tal-Kummissjoni, *Pjan tal-Ewropa biex Jingheleb il-Kanċer* (COM/2021/44 final).

Drittijiet tal-Proprietà Intellettuali Relatati mal-Kummerċ (TRIPS), u dwar iċ-ċertifikati ta' protezzjoni supplimentari skont ir-Regolament ĊPS tal-UE¹⁸. Il-pjan ta' azzjoni dwar il-proprjetà intellettuali¹⁹ skont l-Istrateġija Industrijali jinkludi l-immodernizzar tas-sistema taċ-ċertifikati ta' protezzjoni supplimentari (ĊPS). Iċ-ĊPS jestendu ċerti drittijiet tal-privattivi biex jiproteġu l-innovazzjoni u jikkumpensaw għal provi kliniċi twal u proċeduri ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni. Fir-rigward tal-indirizzar tal-htigijiet mediċi mhux issodisfati fil-qasam tar-reżistenza għall-antimikrobiċi, ir-riforma proposta tal-legiżlazzjoni farmaċewtika se tikkontribwixxi għall-oġettivi tal-pjan ta' azzjoni Ewropew "Sahha Wahda" kontra r-reżistenza għall-antimikrobiċi (AMR)²⁰.

Fir-rigward tal-aċċess għall-prodotti mediċinali, minbarra l-legiżlazzjoni farmaċewtika, l-oqfsa tal-proprjetà intellettuali, ir-Regolament dwar il-Valutazzjoni tat-Teknoloġija tas-Sahha (HTA) (ir-Regolament (UE) 2021/2282, ir-"Regolament dwar l-HTA")²¹ u d-Direttiva dwar it-Trasparenza (id-Direttiva 89/105/KEE)²² ukoll għandhom rwol. Minbarra l-estensjoni ta' ċerti drittijiet tal-privattivi għall-protezzjoni tal-innovazzjoni, iċ-ĊPS iħallu impatt fuq l-effett tal-perjodi ta' protezzjoni regolatorja pprovduti mil-legiżlazzjoni farmaċewtika u, għalhekk, id-dhul ta' prodotti mediċinali ġeneriċi u bijosimili u, fl-aħħar mill-aħħar, l-aċċess tal-pazjenti għall-prodotti mediċinali u l-affordabbiltà. Skont ir-Regolament dwar l-HTA, il-korpi nazzjonali tal-HTA se jwettqu valutazzjonijiet kliniċi kongunti li jqabblu prodotti mediċinali godda ma' dawk eżistenti. Tali valutazzjonijiet kliniċi kongunti se jghinu lill-Istati Membri jieħdu deċiżjonijiet aktar f'waqthom u bbażati fuq l-evidenza dwar l-ipprezzar u r-rimborż. Fl-aħħar nett, id-Direttiva dwar it-Trasparenza tirregola l-aspetti proċedurali tad-deċiżjonijiet dwar l-ipprezzar u r-rimborż tal-Istati Membri, iżda ma taffettwax il-livell tal-prezz.

Sabiex tittejjeb is-sigurtà tal-provvista tal-prodotti mediċinali, ir-riforma proposta tal-legiżlazzjoni farmaċewtika għandha l-għan li tindirizza n-nuqqasijiet sistemiċi u l-isfidi tal-katina tal-provvista. Għalhekk, ir-riforma proposta tikkomplementa u tkompli tiżviluppa r-rwoli tal-Istati Membri u tal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kif stabbilit fl-estensjoni tal-mandat tal-EMA (ir-Regolament (UE) 2022/123), u għandha l-għan li tiżgura l-aċċess għal u l-provvista kontinwa ta' prodotti mediċinali kritiċi matul kriżijiet tas-sahha. Hija tikkomplementa wkoll il-missjoni tal-Awtorità għat-Thejjija u għar-Rispons f'Każ ta' Emergenza tas-Sahha (HERA) biex tiżgura d-disponibbiltà ta' kontromiżuri mediċi bi thejjija għal u matul kriżijiet tas-sahha. Għalhekk, ir-riforma proposta tal-legiżlazzjoni farmaċewtika hija

¹⁸ Ir-Regolament (KE) Nru 469/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Mejju 2009 dwar iċ-ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari għal prodotti mediċinali (ĠU L 152, 16.6.2009, p. 1).

¹⁹ Il-Komunikazzjoni tal-Kummissjoni, *Nagħmlu l-aħjar użu mill-potenzjal innovattiv tal-UE. Pjan ta' azzjoni għall-proprjetà intellettuali b'appoġġ għall-irkupru u r-reżiljenza tal-UE* (COM/2020/760 final).

²⁰ Il-Komunikazzjoni tal-Kummissjoni, *Pjan ta' Azzjoni Ewropew "Sahha Wahda" kontra r-Reżistenza għall-Antimikrobiċi (AMR)*, https://ec.europa.eu/health/system/files/2020-01/amr_2017_action-plan_0.pdf.

²¹ Ir-Regolament (UE) 2021/2282 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-15 ta' Diċembru 2021 dwar il-valutazzjoni tat-teknoloġija tas-sahha u li jemenda d-Direttiva 2011/24/UE (ĠU L 458, 22.12.2021, p. 1).

²² Id-Direttiva tal-Kunsill 89/105/KEE tal-21 ta' Diċembru 1988 dwar it-trasparenza ta' miżuri li jirregolaw il-prezzijiet ta' prodotti mediċinali għall-użu tal-persuna u li jkun parti mill-pjan ta' sistemi nazzjonali ta' assigurazzjoni tas-sahha (ĠU L 40, 11.2.1989, p. 8).

konsistenti mal-pakkett ta' inizjattivi legiżlattivi relatati mas-sigurtà tas-saħħa skont l-Unjoni Ewropea tas-Saħħa²³.

Sabiex jiġu indirizzati l-isfidi ambjentali, ir-riforma proposta tal-legiżlazzjoni farmaċewtika se tappoġġa inizjattivi taħt il-Patt Ekoloġiku Ewropew²⁴. Dawn jinkludu l-pjan ta' azzjoni tal-UE "Lejn Tniġġis Żero għall-Arja, l-Ilma u l-Hamrija" u r-reviżjoni ta': (i) id-Direttiva dwar it-Trattament tal-Ilma Urban Mormi²⁵, (ii) id-Direttiva dwar l-Emissjonijiet Industrijali²⁶ u (iii) il-lista ta' sustanzi li jniġġsu l-ilma tal-wieċ u l-ilma ta' taħt l-art skont id-Direttiva Qafas dwar l-Ilma²⁷. Il-proposta hija wkoll allinjata tajjeb mal-Approċċ Strateġiku għall-Farmaċewtiċi fl-Ambjent²⁸.

Fl-aħħar nett, fir-rigward tal-użu tad-*data* dwar is-saħħa, l-Ispazju Ewropew tad-*Data* dwar is-Saħħa²⁹ se jipprovdi qafas komuni madwar l-Istati Membri għall-aċċess għal *data* reali dwar is-saħħa ta' kwalità għolja. Dan se jippromwovi l-progress fir-riċerka u l-iżvilupp ta' prodotti mediċinali u jipprovdi għodod godda għall-farmakovigilanza u valutazzjonijiet kliniċi komparattivi. Billi jiffaċilitaw l-aċċess għad-*data* dwar is-saħħa u l-użu tagħha, iż-żewġ inizjattivi flimkien se jappoġġaw il-kompetittività u l-kapaċità ta' innovazzjoni tal-industrija farmaċewtika tal-UE.

2. BAŻI ĠURIDIKA, SUSSIDJARJETÀ U PROPORZZJONALITÀ

• Bażi ġuridika

Il-proposta hija bbażata fuq l-Artikoli 114(1) u 168(4), il-punt (c) tat-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea (TFUE). Din hija konsistenti mal-baży ġuridika tal-legiżlazzjoni farmaċewtika eżistenti tal-UE. L-Artikolu 114(1) għandu bhala l-għan tiegħu l-istabbiliment u l-funzjonament tas-suq intern, filwaqt li l-Artikolu 168(4), il-punt (c) jirrigwardja l-iffissar ta' standards għoljin għall-kwalità u s-sikurezza tal-prodotti mediċinali.

• Sussidjarjetà (għall-kompetenza mhux esklużiva)

Standards komuni ta' kwalità, sikurezza u effikaċja għall-awtorizzazzjoni ta' prodotti mediċinali jikkostitwixxu kwistjoni transfruntiera tas-saħħa pubblika li taffettwa lill-Istati Membri kollha u, b'hekk, tista' tiġi regolata b'mod effettiv biss fil-livell tal-UE. L-azzjoni tal-UE tiddependi wkoll fuq is-suq uniku biex jinkiseb impatt aktar b'saħħtu fir-rigward tal-aċċess għal prodotti mediċinali sikuri, effettivi u affordabbli,

²³ L-Unjoni Ewropea tas-Saħħa - Protezzjoni tas-saħħa tal-Ewropej u rispons b'mod kollettiv għall-kriżijiet tas-saħħa transfruntieri, https://commission.europa.eu/strategy-and-policy/priorities-2019-2024/promoting-our-european-way-life/european-health-union_mt.

²⁴ Il-Komunikazzjoni tal-Kummissjoni, *Il-Patt Ekoloġiku Ewropew* (COM/2019/640 final).

²⁵ Id-Direttiva tal-Kunsill 91/271/KEE tal-21 ta' Mejju 1991 dwar it-trattament tal-ilma urban mormi (ĠU L 135, 30.5.1991, p. 40).

²⁶ Id-Direttiva 2010/75/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-24 ta' Novembru 2010 dwar l-emissjonijiet industrijali (il-prevenzjoni u l-kontroll integrati tat-tniġġis) (ĠU L 334, 17.12.2010, p. 17).

²⁷ Id-Direttiva 2000/60/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-23 ta' Ottubru 2000 li tistabbilixxi qafas għal azzjoni Komunitarja fil-qasam tal-politika tal-ilma (ĠU L 327, 22.12.2000, p. 1) u d-Direttiva 2013/39/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-12 ta' Awwissu 2013 li temenda d-Direttivi 2000/60/KE u 2008/105/KE rigward sustanzi prijoritarji fil-qasam tal-politika dwar l-ilma Test b'rilevanza għaž-ŻEE (ĠU L 226, 24.8.2013, p. 1).

²⁸ Approċċ Strateġiku għall-Farmaċewtiċi fl-Ambjent, <https://ec.europa.eu/environment/water/water-dangersub/pharmaceuticals.htm>.

²⁹ Il-Komunikazzjoni tal-Kummissjoni, *Spazju Ewropew tad-Data dwar is-Saħħa: L-isfruttament tas-setgħa tad-data dwar is-saħħa għan-nies, għall-pazjenti u għall-innovazzjoni* (COM/2022/196 final).

u fir-rigward tas-sigurtà tal-provvista fl-UE. Mizuri mhux ikkoordinati mill-Istati Membri jistgħu jirriżultaw f'distorsjonijiet tal-kompetizzjoni u ostakli għall-kummerċ intra-UE għal prodotti mediċinali li huma rilevanti għall-UE kollha, u x'aktarx li jżidu wkoll il-piż amministrattiv għall-kumpaniji farmaċewtiċi, li spiss joperaw f'aktar minn Stat Membru wiehed.

Approċċ armonizzat fil-livell tal-UE jipprovdi wkoll potenzjal akbar għal inċentivi biex tiġi appoġġata l-innovazzjoni u għal azzjoni miftiehma biex jiġu żviluppati prodotti mediċinali fl-oqsma tal-htigijiet mediċi mhux issodisfati. Barra minn hekk, is-simplifikazzjoni u r-razzjonalizzazzjoni tal-proċessi skont ir-riforma proposta huma mistennija li jnaqqsu l-piż amministrattiv għall-kumpaniji u l-awtoritajiet u b'hekk itejbu l-effiċjenza u l-attrazzjoni tas-sistema tal-UE. Ir-riforma se jkollha wkoll influwenza pożittiva fuq il-funzjonament kompetittiv tas-suq permezz ta' inċentivi mmirati u mizuri oħrajn li jiffaċilitaw id-dhul bikri fis-suq ta' prodotti mediċinali ġeneriċi u bijosimili, li jikkontribwixxu għall-aċċess tal-pazjenti u l-affordabbiltà. Madankollu, ir-riforma proposta tal-leġiżlazzjoni farmaċewtika tirrispetta l-kompetenza esklużiva tal-Istati Membri fil-forniment ta' servizzi tas-saħħa, inklużi politiki u deċiżjonijiet dwar l-ipprezzar u r-rimborż.

- **Proporzjonalità**

L-inizjattiva ma tmurx lil hinn minn dak li huwa meħtieġ biex jintlaħqu l-oġġettivi tar-riforma. Hija tagħmel dan b'mod li jwassal għal azzjoni nazzjonali, li altrimenti ma jkunx biżżejjed biex jintlaħqu dawk l-oġġettivi b'mod sodisfaċenti.

Il-prinċipju tal-proporzjonalità ġie rifless fit-tqabbil ta' għażliet differenti evalwati fil-valutazzjoni tal-impatt. Pereżempju, il-kompromessi huma inerenti bejn l-oġġettivi tal-innovazzjoni (il-promozzjoni tal-iżvilupp ta' prodotti mediċinali ġodda) u l-oġġettivi tal-affordabbiltà (li spiss jintlaħaq permezz ta' kompetizzjoni tal-mediċini ġeneriċi/bijosimili). Ir-riforma żżomm l-inċentivi bħala element ewlieni għall-innovazzjoni, iżda dawn jiġu adattati biex jinkoraġġixxu u jippremjaw aħjar l-iżvilupp tal-prodotti fl-oqsma tal-htigijiet mediċi mhux issodisfati u biex jindirizzaw aħjar l-aċċess f'waqtu tal-pazjenti għall-prodotti mediċinali fl-Istati Membri kollha.

- **Għażla tal-istrument**

Id-direttiva proposta tintroduċi għadd kbir ta' emendi għad-Direttiva 2001/83/KE u tinkorpora parti mid-dispożizzjonijiet u l-emendi attwali għar-Regolament (KE) Nru 1901/2006. Għalhekk, direttiva ġdida li tħassar id-Direttiva 2001/83/KE (aktar milli direttiva emendatorja) hija meqjusa bħala l-istrument legali xieraq. Direttiva tibqa' l-aħjar għażla ta' strument legali biex tiġi evitata l-frammentazzjoni tal-leġiżlazzjoni nazzjonali dwar il-prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem, minhabba li l-leġiżlazzjoni hija bbażata fuq sistema ta' awtorizzazzjonijiet nazzjonali u tal-UE għall-kummerċjalizzazzjoni. L-awtorizzazzjonijiet nazzjonali jingħataw u jiġu ġestiti abbażi tal-liġijiet nazzjonali li jimplimentaw id-dritt tal-Unjoni. L-evalwazzjoni tal-leġiżlazzjoni farmaċewtika ġenerali ma sabitx li l-għażla tal-istrument legali kienet ikkawżat problemi speċifiċi jew naqqset il-livell ta' armonizzazzjoni. Barra minn hekk, opinjoni tal-Pjattaforma REFIT³⁰ mill-2019 uriet li ma kien hemm l-ebda appoġġ fost l-Istati Membri sabiex id-Direttiva 2001/83/KE tinbidel f'regolament.

³⁰

L-isforzi tal-UE biex tissimplifika l-leġiżlazzjoni – Stharriġ tal-Piż Annwali tal-2019, https://commission.europa.eu/system/files/2020-08/annual_burden_survey_2019_4_digital.pdf.

3. RIŻULTATI TAL-EVALWAZZJONIJIET *EX POST*, TAL-KONSULTAZZJONIJIET MAL-PARTIJIET IKKONĊERNATI U TAL-VALUTAZZJONIJIET TAL-IMPATT

• Evalwazzjonijiet *ex post*/kontrolli tal-idoneità tal-legiżlazzjoni eżistenti

Għar-riforma tal-legiżlazzjoni farmaċewtika ġenerali, l-attivitajiet ta' konsultazzjoni mal-partijiet ikkonċernati twettqu bħala parti mill-evalwazzjonijiet u mill-valutazzjonijiet tal-impatt "back-to-back" tal-legiżlazzjoni farmaċewtika ġenerali u tar-Regolament Orfni u tar-Regolament Pedjatriku³¹.

Għall-prodotti mediċinali għall-mard rari u għat-tfal, fl-2020 twettqet u ġiet ippubblikata evalwazzjoni kongunta dwar il-funzjonament taż-żewġ biċċiet ta' legiżlazzjoni³².

Għal-legiżlazzjoni farmaċewtika ġenerali, l-evalwazzjoni tal-legiżlazzjoni wriet li l-legiżlazzjoni tkompli tkun rilevanti għall-oġġettivi ġenerali doppji tal-protezzjoni tas-saħħa pubblika u l-armonizzazzjoni tas-suq intern għall-prodotti mediċinali fl-UE. Il-legiżlazzjoni wasslet għall-oġġettivi tar-reviżjoni tal-2004, għalkemm mhux bl-istess mod għal kulhadd. L-oġġettiv li jiġu żgurati l-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tal-prodotti mediċinali ntlahaq bl-akbar mod, filwaqt li l-aċċess tal-pazjenti għall-prodotti mediċinali fl-Istati Membri kollha nkiseb biss b'mod limitat. Fir-rigward tal-iżgurar tal-funzjonament kompetittiv tas-suq intern u l-attrazzjoni f'kuntest globali, il-legiżlazzjoni kellha prestazzjoni moderata. L-evalwazzjoni sabet li l-kisbiet jew in-nuqqasijiet tar-reviżjoni tal-2004 vis-a-vis l-oġġettivi tagħha jiddependu fuq hafna fatturi esterni barra mill-mandat tal-legiżlazzjoni. Dawn jinkludu l-attivitajiet ta' riċerka u żvilupp u l-lokazzjoni internazzjonali tar-raggruppamenti tar-riċerka u l-iżvilupp, id-deċiżjonijiet nazzjonali dwar l-ipprezzar u r-rimborż, id-deċiżjonijiet kummerċjali u d-daqs tas-suq. Is-settur farmaċewtiku u l-iżvilupp ta' prodotti mediċinali huma globali; il-provi tar-riċerka u dawk kliniċi mwettqa f'kontinent wieħed se jappoġġaw l-iżvilupp u l-awtorizzazzjoni f'kontinenti oħrajn; il-ktajjen tal-provvista u l-manifattura tal-prodotti mediċinali huma wkoll globali. Tezisti kooperazzjoni internazzjonali biex jiġu armonizzati r-rekwiżiti biex tiġi appoġġata l-awtorizzazzjoni, eż. il-Kunsill Internazzjonali għall-Armonizzazzjoni tar-Rekwiżiti Tekniċi għall-Farmaċewtiċi għall-Użu mill-Bniedem³³.

L-evalwazzjoni identifikat in-nuqqasijiet ewlenin li l-legiżlazzjoni farmaċewtika ma indirizzatx b'mod adegwat, filwaqt li rrikonoxxiet li dawn jiddependu wkoll minn fatturi barra mill-mandat tagħha. Dawn in-nuqqasijiet ewlenin huma li ġejjin:

- Il-htigijiet mediċi tal-pazjenti mhumx issodisfati biżżejjed.
- L-affordabbiltà tal-prodotti mediċinali hija sfida għas-sistemi tas-saħħa.
- Il-pazjenti għandhom aċċess mhux ugwali għall-prodotti mediċinali fl-UE.
- In-nuqqasijiet ta' prodotti mediċinali huma problema dejjem akbar fl-UE.

³¹ Id-Dokument ta' hidma tal-persunal tal-Kummissjoni, Valutazzjoni tal-Impatt, l-Anness 5: Evalwazzjoni.

³² Evalwazzjoni tal-legiżlazzjoni dwar il-mediċini għall-mard rari u għat-tfal, https://health.ec.europa.eu/medicinal-products/medicines-children/evaluation-medicines-rare-diseases-and-children-legislation_en.

³³ ICH – armonizzazzjoni għal saħħa aħjar, <https://www.ich.org/>.

- Iċ-ċiklu tal-ħajja tal-prodott mediċinali jista' jkollu impatti negattivi fuq l-ambjent.
- Is-sistema regolatorja ma taħsibx biżżejjed għall-innovazzjoni u, f'xi każijiet, toħloq piż amministrattiv bla bżonn.

Fir-rigward tal-prodotti mediċinali għall-mard rari u għat-tfal, l-evalwazzjoni wriet li, b'mod ġenerali, iż-żewġ biċċiet speċifiċi ta' leġiżlazzjoni kisbu riżultati pożittivi billi ppermettew li jiġu żviluppati aktar prodotti mediċinali għal dawn iż-żewġ gruppi tal-popolazzjoni. Madankollu, hija identifikat ukoll nuqqasijiet importanti, li huma simili għal dawk identifikati għal-leġiżlazzjoni farmaċewtika ġenerali:

- Il-ħtiġijiet mediċi ta' pazjenti b'mard rari u tat-tfal mhumiex issodisfati biżżejjed.
- L-affordabbiltà tal-prodotti mediċinali hija sfida dejjem tikber għas-sistemi tas-saħħa.
- Il-pazjenti għandhom aċċess mhux uguali għall-prodotti mediċinali fl-UE.
- Is-sistema regolatorja ma taħsibx biżżejjed għall-innovazzjoni u, f'xi każijiet, toħloq piż amministrattiv bla bżonn.

• **Konsultazzjonijiet mal-partijiet ikkonċernati**

Għar-riforma tal-leġiżlazzjoni farmaċewtika ġenerali, l-attivitajiet ta' konsultazzjoni mal-partijiet ikkonċernati twettqu bħala parti mill-evalwazzjoni u mill-valutazzjoni tal-impatt "back-to-back"³⁴. Għal dan l-eżerċizzju thejjiet strategija ta' konsultazzjoni wahda, inklużi attivitajiet ta' konsultazzjoni li jharsu lura u 'l quddiem. Din kellha l-għan li tigbor l-inputs u l-perspettivi tal-gruppi kollha tal-partijiet ikkonċernati kemm dwar l-evalwazzjoni tal-leġiżlazzjoni kif ukoll għall-valutazzjoni tal-impatt ta' għażliet ta' politika possibbli differenti għar-riforma.

Il-gruppi ta' partijiet ikkonċernati ewlenin li ġejjin ġew identifikati bħala gruppi ta' prijorità fl-istrategija ta' konsultazzjoni: il-pubbliku; l-organizzazzjonijiet li jirrappreżentaw lill-pazjenti, lill-konsumaturi u lis-soċjetà ċivili attivi fis-saħħa pubblika u fi kwistjonijiet soċjali ("OSC"); il-professjonisti tal-kura tas-saħħa u l-fornituri tal-kura tas-saħħa; ir-riċerkaturi, id-dinja akkademika u s-soċjetajiet mgħallma (akkademiċi); l-organizzazzjonijiet ambjentali; l-industrija farmaċewtika u r-rappreżentanti tagħha.

Bħala parti mill-proċess ta' ħidma tal-politika interna li jappoġġa r-reviżjoni, il-Kummissjoni kkollaborat mal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini (EMA) u mal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri (NCAs) li jittrattaw ir-regolamentazzjoni tal-prodotti mediċinali. Iż-żewġ atturi għandhom rwol ċentrali fl-implimentazzjoni tal-leġiżlazzjoni farmaċewtika.

L-informazzjoni ngabret permezz ta' konsultazzjonijiet li saru bejn it-30 ta' Marzu 2021 u l-25 ta' April 2022. Dawn kienu jikkonsistu fi:

- feedback dwar il-pjan direzzjonali ta' evalwazzjoni/valutazzjoni tal-impatt tal-bidu kkombinati tal-Kummissjoni (mit-30 ta' Marzu sas-27 ta' April 2021);

³⁴ Id-Dokument ta' ħidma tal-persunal tal-Kummissjoni, Valutazzjoni tal-Impatt, l-Anness 2: Konsultazzjoni mal-Partijiet Ikkonċernati (Rapport fil-Qosor).

- konsultazzjoni pubblika online tal-Kummissjoni (mit-28 ta' Settembru sal-21 ta' Diċembru 2021);
- sħarriġ immirat tal-partijiet ikkonċernati mal-awtoritajiet pubbliċi, l-industrija farmaċewtika, inklużi l-SMEs, id-dinja akkademika, ir-rappreżentanti tas-soċjetà ċivili u l-fornituri tal-kura tas-saħħa (sħarriġ) (mis-16 ta' Novembru 2021 sal-14 ta' Jannar 2022);
- intervisti (mit-2 ta' Diċembru 2021 sal-31 ta' Jannar 2022);
- workshop ta' validazzjoni dwar is-sejbiet tal-evalwazzjoni (workshop 1) fid-19 ta' Jannar 2022;
- workshop ta' validazzjoni dwar is-sejbiet tal-valutazzjoni tal-impatt (workshop 2) fil-25 ta' April 2022.

Kien hemm kunsens wiesa' fost il-partijiet ikkonċernati li s-sistema farmaċewtika attwali tiggarrantixxi livell għoli ta' sikurezza tal-pazjenti li fuqha tista' tibni r-reviżjoni biex tindirizza sfidi godda u ttejjeb il-provvista ta' prodotti mediċinali sikuri u affordabbli, l-aċċess tal-pazjenti u l-innovazzjoni, speċjalment f'oqsma fejn il-ħtiġijiet mediċi tal-pazjenti ma jiġux issodisfati. Il-pubbliku, il-pazjenti u l-organizzazzjonijiet tas-soċjetà ċivili esprimew l-aspettattiva tagħhom ta' aċċess ekwu għal terapiji innovattivi fl-UE, inkluż għall-ħtiġijiet mediċi mhux issodisfati, u l-provvista kontinwa tal-prodotti mediċinali tagħhom. L-awtoritajiet pubbliċi u l-organizzazzjonijiet tal-pazjenti għażlu durata varjabbli għall-inċentivi ewlenin attwali, kif rifless fl-għażla ppreferuta. L-industrija farmaċewtika argumentat kontra kwalunkwe introduzzjoni ta' inċentivi varjabbli jew it-tqassir ta' dawk eżistenti u ffavoriet l-introduzzjoni ta' inċentivi addizzjonali jew godda. L-industrija enfasizzat ukoll il-ħtieġa għall-istabbiltà fil-qafas legali attwali u l-prevedibbiltà għall-inċentivi. L-elementi dwar l-ambjent, l-appoġġ regolatorju għall-entitajiet mhux kummerċjali u l-adattament tal-prodotti mediċinali għal skop differenti inklużi fl-għażla ppreferuta ġew appoġġati minn partijiet ikkonċernati ewlenin bħall-fornituri tal-kura tas-saħħa, id-dinja akkademika u l-organizzazzjonijiet ambjentali.

Fir-rigward tar-reviżjoni tal-legiżlazzjoni dwar il-prodotti mediċinali għat-tfal u għall-mard rari, twettqu attivitajiet ta' konsultazzjoni speċifiċi fil-kuntest tal-proċedura ta' valutazzjoni tal-impatt: saret konsultazzjoni pubblika mis-7 ta' Mejju sat-30 ta' Lulju 2021. Barra minn hekk, saru sħarriġiet immirati, inkluż sħarriġ tal-ikkostjar kemm għall-kumpaniji farmaċewtiċi kif ukoll għall-awtoritajiet pubbliċi, mill-21 ta' Ġunju sat-30 ta' Lulju 2021 (it-twegibiet tard ġew aċċettati sal-aħħar ta' Settembru 2021, minhabba l-waqfa tas-sajf). Fl-aħħar ta' Ġunju 2021 sar programm ta' intervisti mal-gruppi kollha tal-partijiet ikkonċernati rilevanti (l-awtoritajiet pubbliċi, l-industrija farmaċewtika, inklużi l-SMEs, id-dinja akkademika, ir-rappreżentanti tas-soċjetà ċivili u l-fornituri tal-kura tas-saħħa), filwaqt li l-gruppi fokali ltaqgħu fit-23 ta' Frar 2022 biex jiddiskutu xi wħud mill-kwistjonijiet ewlenin tar-riforma.

Kien hemm kunsens wiesa' fost il-partijiet ikkonċernati li ż-żewġ biċċiet ta' legiżlazzjoni kellhom effett pożittiv fuq l-iżvilupp ta' prodotti mediċinali għat-tfal u t-trattament ta' mard rari. Madankollu, fir-rigward tar-Regolament Pedjatriku, l-istruttura attwali kollha tal-pjan ta' investigazzjoni pedjatrika u tal-kundizzjoni li tippermetti r-rinunzja tal-obbligu li jitfassal pjan bħal dan tqiesu bħala ostakli possibbli għall-iżvilupp ta' ċerti prodotti innovattivi. Il-partijiet ikkonċernati kollha enfasizzaw li kemm għall-prodotti mediċinali għall-mard rari kif ukoll għall-prodotti

medicinali għat-tfal, il-prodotti medicinali li jindirizzaw il-htigijiet mediċi mhux issodisfati tal-pazjenti għandhom jiġu appoġġati aħjar. L-awtoritajiet pubbliċi appoġġaw durata varjabbli għall-esklużività tas-suq għall-prodotti medicinali għall-mard rari bħala għodda sabiex l-iżvilupp jiġi ffokat aħjar f'oqsma fejn it-trattamenti ma jkunux disponibbli. L-industrija farmaċewtika argumentat kontra kwalunkwe introduzzjoni ta' inċentivi varjabbli jew it-tqassir ta' dawk eżistenti u ffavoriet l-introduzzjoni ta' inċentivi addizzjonali jew godda. Fir-rigward tar-reviżjoni tal-legiżlazzjoni farmaċewtika ġenerali, l-industrija enfasizzat ukoll il-htieġa għall-istabbiltà fil-qafas legali attwali u l-prevedibbiltà għall-inċentivi.

- **Ġbir u użu tal-għarfien espert**

Minbarra l-konsultazzjoni estensiva mal-partijiet ikkonċernati deskritta fit-taqsimiet preċedenti, saru l-istudji esterni li ġejjin biex jappoġġaw l-evalwazzjoni u l-valutazzjoni tal-impatt “back-to-back” tal-legiżlazzjoni farmaċewtika ġenerali u l-evalwazzjoni u l-valutazzjoni tal-impatt tal-legiżlazzjoni orfni u pedjatrika:

- *Study supporting the Evaluation and Impact Assessment of the general pharmaceutical legislation. Evaluation Report*, Technopolis Group (2022).
- *Study supporting the Evaluation and Impact Assessment of the general pharmaceutical legislation. Impact Assessment Report*, Technopolis Group (2022).
- *Future-proofing pharmaceutical legislation - Study on medicine shortages*, Technopolis Group (2021).
- *Study to support the evaluation of the EU Orphan Regulation*, Technopolis Group u Ecorys (2019).
- *Study on the economic impact of supplementary protection certificates, pharmaceutical incentives and rewards in Europe*, Copenhagen Economics (2018).
- *Study on the economic impact of the Paediatric Regulation, including its rewards and incentives*, Technopolis Group u Ecorys (2016).

- **Valutazzjonijiet tal-impatt**

Legiżlazzjoni farmaċewtika ġenerali

Il-valutazzjoni tal-impatt għar-reviżjoni tal-legiżlazzjoni farmaċewtika ġenerali³⁵ analizzat tliet għażliet ta' politika (A, B u C).

- L-għażla A tibni fuq l-istatus quo u tilhaq l-oġġettivi prinċipalment permezz ta' inċentivi godda.
- L-għażla B tilhaq l-oġġettivi permezz ta' aktar obbligi u sorveljanza.
- L-għażla C tadotta approċċ ta' *quid pro quo* fis-sens li l-imġiba pożittiva tiġi ppremjata u l-obbligi jintużaw biss meta ma jkun hemm l-ebda alternattiva.

L-għażla A żżomm is-sistema attwali ta' protezzjoni regolatorja għal prodotti medicinali innovattivi u żżid perjodi kundizzjonali addizzjonali ta' protezzjoni. L-antimikrobiċi prijoritarji jibbenefikaw minn voucher trasferibbli għall-esklużività tad-data. Ir-rekwiziti attwali dwar is-sigurtà tal-provvista jinżammu (notifika tal-

³⁵

Id-Dokument ta' hidma tal-persunal tal-Kummissjoni, Valutazzjoni tal-Impatt.

irtirar mill-inqas xahrejn bil-quddiem). Ir-reqwiżiti eżistenti dwar il-valutazzjoni tar-riskji ambjentali jkomplu japplikaw, b'obbligi ta' informazzjoni addizzjonali.

L-għażla B tipprevedi durata varjabbli tal-perjodi ta' protezzjoni regolatorja tad-*data* (maqsuma f'perjodi standard u kundizzjonali). Il-kumpaniji jridu jew ikollhom antimikrobiku fil-portafoll tagħhom jew iħallsu kontribut għal fond biex jiffinanzjaw l-iżvilupp ta' oħrajn godda. Il-kumpaniji huma obbligati jniedu prodotti mediċinali b'awtorizzazzjoni fl-UE kollha fil-maġġoranza tal-Istati Membri (swieq żgħar inklużi) u jipprovdu informazzjoni dwar il-finanzjament pubbliku riċevut. Ir-reqwiżiti attwali dwar is-sigurtà tal-provvista jinżammu u l-kumpaniji huma obbligati joffru l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tagħhom għat-trasferiment lil kumpanija oħra qabel l-irtirar. Il-valutazzjoni tar-riskji ambjentali tirriżulta f'responsabbiltajiet addizzjonali għall-kumpaniji.

L-għażla C tipprevedi durata varjabbli tal-protezzjoni regolatorja tad-*data* (maqsuma f'perjodi standard u kundizzjonali), sabiex jintlaħaq bilanċ bejn l-għoti ta' incentivi attraenti għall-innovazzjoni u l-appoġġ għall-aċċess f'waqtu tal-pazjenti għall-prodotti mediċinali fl-UE. L-antimikrobiċi prijoritarji jistgħu jibbenefikaw minn voucher trasferibbli għall-esklużività tad-*data* soġġett għal kriterji u kundizzjonijiet stretti tal-eligibbiltà għall-użu tal-voucher, filwaqt li miżuri ta' użu prudenti jkomplu jikkontribwixxu għall-indirizzar tar-reżistenza għall-antimikrobiċi. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni huma meħtieġa jiżguraw trasparenza dwar il-finanzjament pubbliku għall-provi kliniċi. Ir-rapportar tan-nuqqasijiet huwa armonizzat u n-nuqqasijiet kritiċi biss jingiebu għall-attenzjoni tal-awtoritajiet fil-livell tal-UE. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni huma obbligati li jinnotifikaw nuqqasijiet possibbli qabel u li joffru l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tagħhom għat-trasferiment lil kumpanija oħra qabel l-irtirar. Ir-reqwiżiti dwar il-valutazzjoni tar-riskji ambjentali u l-kundizzjonijiet tal-użu huma msahha.

L-għażliet kollha huma kkomplementati minn sett ta' elementi komuni mmirati lejn is-simplifikazzjoni u r-razzjonalizzazzjoni tal-proċeduri regolatorji u l-validità tal-leġislazzjoni fil-futur bil-ħsieb li jiġu akkomodati teknoloġiji godda.

L-għażla ppreferuta hija bbażata fuq l-għażla C u tinkludi wkoll l-elementi komuni msemmija hawn fuq. L-għażla ppreferuta tqieset bħala l-aħjar għażla ta' politika, filwaqt li tqiesu l-oġettivi speċifiċi tar-reviżjoni u l-impatti ekonomiċi, soċjali u ambjentali tal-miżuri proposti.

L-għażla ppreferuta u l-introduzzjoni tagħha ta' incentivi varjabbli huma mod kosteffettiv kif jintlaħqu l-oġettivi ta' aċċess imtejjeb u jiġu indirizzati l-htigijiet mediċi mhux issodisfati u l-affordabbiltà għas-sistemi tas-saħħa. Huwa mistenni li jiġi pprovdut aċċess akbar ta' 15 %, li jfisser 67 miljun ruħ aktar residenti fl-UE li jistgħu potenzjalment jibbenefikaw minn prodott mediċinali ġdid, u aktar prodotti mediċinali li jindirizzaw il-htigijiet mediċi mhux issodisfati bl-istess kost għall-kontribwenti pubbliċi bħal-lum. Barra minn hekk, huwa mistenni ffrankar għall-kumpaniji u l-awtoritajiet regolatorji permezz tal-miżuri trażversali li jippermettu koordinazzjoni aħjar, simplifikazzjoni u proċessi regolatorji aċċellerati.

Il-miżuri biex jincentivaw l-iżvilupp ta' antimikrobiċi prijoritarji huma stmati li jinvolvu kostijiet għall-kontribwenti pubbliċi u għall-industrija tal-mediċini ġeneriċi, iżda jistgħu jkunu effettivi kontra r-reżistenza għall-antimikrobiċi jekk jiġu applikati taht kundizzjonijiet stretti u b'miżuri stretti għal użu prudenti. Dawn il-kostijiet iridu jiqiesu wkoll fil-kuntest tat-theddida ta' batterji reżistenti u l-kostijiet attwali

mġarrba mir-reżistenza għall-antimikrobiċi, inklużi l-imwiet, il-kostijiet tal-kura tas-saħħa u t-telf fil-produttività.

Il-kumpaniji originaturi jkollhom kostijiet u benefiċċji addizzjonali mill-inċentivi u mill-kundizzjonalità tal-varar fis-suq, u b'mod ġenerali jaraw zieda fil-bejgħ tagħhom. Xi kostijiet miżjuda se jkunu assoċjati mar-rapportar dwar in-nuqqasijiet. L-awtoritajiet regolatorji se jgarrbu kostijiet biex iwettqu kompiti addizzjonali fl-oqsma tal-ġestjoni tan-nuqqasijiet, valutazzjoni tar-riskji ambjentali msaħħa u appoġġ xjentifiku u regolatorju mtejjeb ta' qabel l-awtorizzazzjoni.

Legiżlazzjoni orfni u pedjatrika

Il-valutazzjoni tal-impatt dwar ir-reviżjoni tal-legiżlazzjoni *orfni* u *pedjatrika* analizzat ukoll tliet għażliet ta' politika (A, B u C) għal kull att legiżlattiv. L-għażliet ta' politika differenti jvarjaw fir-rigward tal-inċentivi jew tal-premji li għalihom ikunu intitolati l-prodotti mediċinali għall-mard rari u għat-tfal. Barra minn hekk, ir-reviżjoni se tinkludi serje ta' elementi komuni preżenti fl-għażliet kollha.

Għall-prodotti mediċinali għall-*mard rari*, l-għażla A żżomm l-10 snin ta' esklużività tas-suq u żżid - bħala inċentiv addizzjonali - voucher trasferibbli għall-protezzjoni regolatorja għall-prodotti li jindirizzaw hteġa medika kbira mhux issodisfata (HUMN) tal-pazjenti. Tali voucher jippermetti estensjoni ta' sena fit-tul tal-protezzjoni regolatorja u jista' jinbiegħ lil kumpanija oħra u jintuża għal prodott fil-portafoll ta' dik il-kumpanija.

L-għażla B tabolixxi l-esklużività attwali tas-suq ta' 10 snin għall-prodotti mediċinali orfni kollha.

L-għażla C tipprevedi durata varjabbli tal-esklużività tas-suq ta' 10, 9 u 5 snin, abbażi tat-tip ta' prodott mediċinali orfni (għall-HUMN, is-sustanzi attivi godda u l-applikazzjonijiet ta' użu stabbiliti sewwa, rispettivament). Tista' tingħata estensjoni ta' sena għall-esklużività tas-suq "bonus", abbażi tal-aċċessibbiltà tal-pazjenti fl-Istati Membri rilevanti kollha, iżda biss għall-prodotti HUMN u s-sustanzi attivi godda.

L-għażliet kollha huma kkomplementati minn sett ta' elementi komuni mmirati lejn is-simplifikazzjoni u r-razzjonalizzazzjoni tal-proċeduri regolatorji u l-validità tal-legiżlazzjoni fil-futur.

L-għażla C tqieset bħala l-aħjar għażla ta' politika, filwaqt li tqiesu l-oġettivi speċifiċi u l-impatti ekonomiċi u soċjali tal-miżuri proposti. Din l-għażla hija mistennija li tipprovdi eżitu pozittiv ibbilanċjat li jikkontribwixxi għall-ilħuq tal-erba' oġettivi tar-reviżjoni. Hija se jkollha l-għan li tiffoka mill-ġdid l-investimenti u li tagħti spinta lill-innovazzjoni, b'mod partikolari fi prodotti li jindirizzaw l-HUMN, mingħajr ma timmina l-iżvilupp ta' prodotti mediċinali oħrajn għal mard rari. Il-miżuri previsti taħt din l-għażla huma mistennija wkoll li jtejjbu l-kompetittività tal-industrija farmaċewtika tal-UE, inkluż tal-SMEs, u se jwasslu għall-aħjar riżultati f'termini tal-aċċess tal-pazjenti (minhabba: (i) il-possibbiltà li l-mediċini ġeneriċi u bijosimili jidhlu fis-suq aktar kmieni milli jagħmlu llum; u (ii) il-kundizzjonalità tal-aċċess proposta għall-estensjoni tal-esklużività tas-suq). Barra minn hekk, kriterji aktar flessibbli biex tiġi definita aħjar kundizzjoni orfni se jagħmlu l-legiżlazzjoni aktar "adattata" biex takkomoda teknoloġiji godda u tnaqqas il-piżijiet amministrattivi.

Il-bilanċ totali tal-kostijiet u tal-benefiċċji annwali kkalkolati għal kull grupp ta' partijiet ikkonċernati interessati għal din l-għażla ppreferuta meta mqabbla mal-linja

bażi huma: iffrankar tal-kostijiet ta' EUR 662 miljun għall-kontribwenti pubbliċi minn dħul aċċellerat ta' mediċini ġeneriċi u qligħ ta' EUR 88 miljun għall-industrija ġenerika. Il-pubbliku se jibbenefika minn prodott mediċinali HUMN wiehed jew tnejn addizzjonali u b'mod ġenerali minn aċċess usa' u aktar mgħaġġel għall-pazjenti. L-orġinaturi se jaraw telf ta' profitt gross stmat ta' EUR 640 miljun minn dħul preċedenti ta' mediċini ġeneriċi, iżda huwa mistenni ffrankar għall-kumpaniji permezz tal-miżuri trażversali fil-leġiżlazzjoni farmaċewtika ġenerali li jippermettu koordinazzjoni aħjar, simplifikazzjoni u proċessi regolatorji aċċellerati.

Għall-prodotti mediċinali *għat-tfal*, fl-għażla A, l-estensjoni taċ-ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari (CPS) ta' 6 xhur tinzamm bħala premju għall-prodotti mediċinali kollha li jlestu pjan ta' investigazzjoni pedjatrika ("PIP"). Barra minn hekk, jiżdied premju addizzjonali li minnu jibbenefikaw il-prodotti li jindirizzaw il-htigijiet mediċi mhux issodisfati tat-tfal. Dan se jikkonsisti jew fi 12-il xahar addizzjonali ta' estensjoni taċ-ĊPS jew f'voucher ta' protezzjoni regolatorja (durata ta' sena), li jista' jiġi ttrasferit lil prodott ieħor (possibbilment ta' kumpanija oħra) bi hlas, li jippermetti lill-prodott riċeventi jibbenefika minn protezzjoni regolatorja tad-*data* estiża (+sena). Fl-għażla B, il-premju għat-tlestija ta' PIP huwa abolit. L-iżviluppaturi ta' kull prodott mediċinali għdid ikomplu jkunu obbligati li jaqblu mal-EMA u jwettqu PIP, iżda l-kostijiet żejda mgarrba ma jiġux ippremjati. Fl-għażla C, bħal-lum, l-estensjoni taċ-ĊPS b'6 xhur tibqa' l-premju ewlieni għat-tlestija ta' PIP. L-għażliet kollha huma kkomplementati minn sett ta' elementi komuni mmirati lejn is-simplifikazzjoni r-azzjonalizzazzjoni tal-proċeduri regolatorji u l-validità tal-leġiżlazzjoni fil-futur.

L-għażla C tqieset bħala l-aħjar għażla ta' politika, filwaqt li tqiesu l-oġettivi speċifiċi u l-impatti ekonomiċi u soċjali tal-miżuri proposti. L-għażla C hija mistennija li twassal għal għadd akbar ta' prodotti mediċinali, b'mod partikolari fl-oqsma tal-htigijiet mediċi mhux issodisfati tat-tfal, li huma mistennija jilhqnu lit-tfal aktar malajr mil-lum. Din tiżgura wkoll redditu ġust tal-investment għall-iżviluppaturi tal-prodotti mediċinali li jissodisfaw l-obbligu legali li jistudjaw il-prodotti mediċinali fit-tfal, kif ukoll kostijiet amministrattivi mnaqqsa marbuta mal-proċeduri li jsegu mill-obbligu.

Miżuri u obbligi godda ta' simplifikazzjoni (pereżempju dawk marbuta mal-mekkanizmu ta' azzjoni tal-prodott mediċinali) huma mistennija li jnaqqsu ż-żmien għall-aċċess għall-verżjonijiet tat-tfal ta' prodotti mediċinali b'bejn sentejn u 3 snin u li jgħibu tliet prodotti mediċinali godda għat-tfal kull sena meta mqabbla mal-linja bażi, li mbagħad tirriżulta fi premjijiet addizzjonali għall-iżviluppaturi. Dawn il-prodotti mediċinali godda għat-tfal se jirriżultaw, fuq bażi annwali, f'kostijiet għall-pubbliku stmati għal EUR 151 miljun, filwaqt li l-kumpaniji orġinaturi jiksbu EUR 103 miljun fi profitti grossi biex jikkumpensaw l-isforzi tagħhom. Bis-saħħa tas-simplifikazzjoni tal-iskema ta' premjijiet marbuta mal-istudju tal-prodotti mediċinali għall-użu fit-tfal, il-kumpaniji tal-mediċini ġeneriċi se jsibuha aktar faċli biex ibassru meta se jkunu jistgħu jidhlu fis-suq.

- **Idoneità regolatorja u simplifikazzjoni**

Ir-reviżjonijiet proposti għandhom l-għan li jissimplifikaw il-qafas regolatorju u jtejbju l-effettività u l-effiċjenza tiegħu, biex b'hekk inaqqsu l-kostijiet amministrattivi mgarrba mill-kumpaniji u mill-awtoritajiet kompetenti. Il-biċċa l-kbira tal-miżuri previsti se jaġixxu fuq proċeduri ewlenin għall-awtorizzazzjoni u l-ġestjoni taċ-ċiklu tal-ħajja tal-prodotti mediċinali.

Il-kostijiet amministrattivi se jiġġarrbu mill-awtoritajiet kompetenti, min-negozji u minn entitajiet rilevanti oħrajn, għal żewġ raġunijiet prevalenti. L-ewwel nett, il-proċeduri se jiġu ssimplifikati u aċċellerati, pereżempju, b'rabta mat-tiġdid tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni u s-sottomissjoni ta' varjazzjonijiet jew it-trasferiment tar-responsabbiltà għad-deżinjazzjonijiet orfni mill-Kummissjoni lill-EMA. It-tieni, se jkun hemm koordinazzjoni mtejba tan-network regolatorju Ewropew tal-medicini, pereżempju, f'termini tal-ħidma ta' kunitati differenti tal-EMA u interazzjonijiet ma' oqfsa regolatorji relatati. Kontribuzzjonijiet ulterjuri għat-tnaqqis fil-kostijiet għan-negozji u għall-amministrazzjonijiet huma mistennija li jiġu minn adattamenti biex jakkomodaw kunċetti ġodda bħal provi kliniċi adattivi, mekkaniżmu ta' azzjoni ta' prodott mediċinali, l-użu ta' evidenza fid-dinja reali, u użi ġodda tad-*data* tas-saħħa fi ħdan il-qafas regolatorju.

Id-diġitalizzazzjoni mtejba se tiffaċilita l-integrazzjoni tas-sistemi u l-pjattaformi regolatorji fl-UE u l-appoġġ għall-użu mill-ġdid tad-*data*, u hija mistennija li tnaqqas il-kostijiet għall-amministrazzjonijiet maż-żmien (għalkemm tista' twassal għal kostijiet inizjali ta' darba). Pereżempju, is-sottomissjonijiet elettronici mill-industrija lill-Aġenzija Ewropea għall-Medicini u lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri se jwasslu għal iffrankar fil-kostijiet għall-industrija. Barra minn hekk, l-użu previst tal-informazzjoni elektronika dwar il-prodott (kuntrarju għall-fuljetti stampati) għandu jwassal ukoll għal tnaqqis fil-kostijiet amministrattivi.

L-SMEs u l-entitajiet mhux kummerċjali involuti fl-iżvilupp ta' prodotti mediċinali huma mistennija li jibbenefikaw b'mod partikolari mis-simplifikazzjoni prevista tal-proċeduri, mill-użu usa' tal-proċessi elettronici u mit-tnaqqis tal-piż amministrattiv. Il-proposta għandha wkoll l-għan li tottimizza l-appoġġ regolatorju (eż. parir xjentifiku) għall-SMEs u għall-organizzazzjonijiet mhux kummerċjali, li jirriżulta fi tnaqqis addizzjonali tal-kostijiet amministrattivi għal dawn il-partijiet.

B'mod generali, il-miżuri previsti għas-simplifikazzjoni u t-tnaqqis tal-piż huma mistennija li jnaqqsu l-kostijiet għan-negozji, filwaqt li jappoġġaw l-approċċ ta' "One In, One Out". B'mod partikolari, il-proċeduri ta' razzjonalizzazzjoni proposti u l-appoġġ imtejjeb huma mistennija li jwasslu għal iffrankar fil-kostijiet għall-industrija farmaċewtika tal-UE.

- **Drittijiet fundamentali**

Il-proposta tikkontribwixxi għall-kisba ta' livell għoli ta' protezzjoni tas-saħħa tal-bniedem u, għalhekk, hija konsistenti mal-Artikolu 35 tal-Karta tad-Drittijiet Fundamentali tal-Unjoni Ewropea.

4. IMPLIKAZZJONIJIET BAĠITARJI

L-impatt finanzjarju jidher fid-Dikjarazzjoni Finanzjarja Legali meħmuża mal-proposta għal Regolament tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill, li jistabbilixxi l-proċeduri tal-Unjoni għall-awtorizzazzjoni u s-supervizjoni ta' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem u li jistabbilixxi r-regoli li jirregolaw l-Aġenzija Ewropea għall-Medicini, li jemenda r-Regolament (KE) Nru 1394/2007 u r-Regolament (UE) Nru 536/2014 u li jhassar ir-Regolament (KE) Nru 726/2004, ir-Regolament (KE) Nru 141/2000 u r-Regolament (KE) Nru 1901/2006.

5. ELEMENTI OHRAJN

- **Pjanijiet ta' implimentazzjoni u arrangamenti dwar il-monitoraġġ, l-evalwazzjoni u r-rapportar**

L-iżvilupp ta' prodotti mediċinali godda jista' jkun proċess twil li jista' jiehu sa bejn 10 snin u 15-il sena. Għalhekk, l-inċentivi u l-premjijiet għandhom influwenza ħafna snin wara d-data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni. Il-benefiċċju għall-pazjenti jehtieg ukoll li jitkejjel fuq perjodu ta' mill-inqas 5-10 snin wara li prodott mediċinali jiġi awtorizzat. Il-Kummissjoni għandha l-ħsieb li tissorvelja l-parametri rilevanti li jippermettu li ssir valutazzjoni tal-progress tal-miżuri proposti bil-ħsieb li jintlaħqu l-oġġettivi tagħhom. Il-maġġoranza tal-indikaturi diġà jingabru fil-livell tal-EMA. Barra minn hekk, il-Kumitat Farmaċewtiku³⁶ se jipprovdi forum għad-diskussjoni ta' kwistjonijiet relatati mat-traspożizzjoni u l-monitoraġġ tal-progress. Il-Kummissjoni se tirrapporta perġodikament dwar il-monitoraġġ. Evalwazzjoni sinifikanti tar-riżultati tal-leġiżlazzjoni riveduta tista' tiġi prevista biss wara mill-inqas 15-il sena mill-iskadenza għat-traspożizzjoni tagħha.

- **Dokumenti ta' spjegazzjoni (għad-direttivi)**

Wara s-sentenza tal-Qorti tal-Ġustizzja tal-Unjoni Ewropea f'Il-Kummissjoni vs il-Belġju (il-Kawża C-543/17), l-Istati Membri jridu jakkumpanjaw in-notifiki tagħhom tal-miżuri ta' traspożizzjoni nazzjonali b'informazzjoni ċara u preċiża biżżejjed, filwaqt li jindikaw liema dispożizzjonijiet tal-liġi nazzjonali jittrasponu liema dispożizzjonijiet ta' direttiva. Din trid tiġi pprovduta għal kull obbligu, mhux biss fil-livell tal-artikolu. Jekk l-Istati Membri jikkonformaw ma' dan l-obbligu, fil-prinċipju ma jkollhomx bżonn jibagħtu dokumenti ta' spjegazzjoni dwar it-traspożizzjoni lill-Kummissjoni.

- **Spjegazzjoni dettaljata tad-dispożizzjonijiet speċifiċi tal-proposta**

Ir-reviżjoni proposta tal-leġiżlazzjoni farmaċewtika tikkonsisti fi proposta għal direttiva ġdida u proposta għal regolament ġdid (ara t-taqsimi preċedenti "Konsistenza mad-dispożizzjonijiet eżistenti fil-qasam ta' politika"), li se jkopru wkoll prodotti mediċinali orfni u pedjatriċi. Id-dispożizzjonijiet għall-prodotti mediċinali orfni ġew integrati fir-regolament propost. Filwaqt li r-rekwiziti proċedurali applikabbli għall-prodotti mediċinali pedjatriċi huma primarjament integrati fir-regolament il-ġdid, il-qafas ġenerali għall-awtorizzazzjoni u l-ippremjar ta' dawn il-prodotti ġie inkluz fid-direttiva l-ġdida. L-oqsma ewlenin tar-reviżjoni skont ir-regolament il-ġdid propost huma koperti mill-memorandum ta' spjegazzjoni tal-proposta ta' akkumpanjament għal regolament.

L-Anness II tad-direttiva fih it-test eżistenti tal-Anness I. L-Anness II se jiġi aġġornat permezz ta' att delegat. L-att delegat se jiġi adottat u applikat qabel l-iskadenza għat-traspożizzjoni tad-direttiva.

Id-direttiva proposta tinkludi l-oqsma ewlenin ta' revizjoni li ġejjin:

Il-promozzjoni tal-innovazzjoni u l-aċċess għal prodotti mediċinali affordabbli - il-ħolqien ta' ekosistema farmaċewtika bbilanċjata

Sabiex tkun possibbli l-innovazzjoni u tiġi promossa l-kompetittività tal-industrija farmaċewtika tal-UE, b'mod partikolari l-SMEs, id-dispożizzjonijiet tad-direttiva

³⁶

Id-Deciżjoni tal-Kunsill tal-20 ta' Mejju 1975 li tistabbilixxi kumitat farmaċewtiku (75/320/KEE).

proposta jaħdmu f'sinergija ma' dawk tar-regolament propost. F'dan ir-rigward, qed tiġi proposta sistema bilanċjata ta' inċentivi. Is-sistema tippremja l-innovazzjoni, speċjalment fl-oqsma tal-ħtiġijiet mediċi mhux issodisfati, u l-innovazzjoni tilhaq lill-pazjenti u ttejjeb l-aċċess fl-UE. Sabiex is-sistema regolatorja ssir aktar effiċjenti u favorevoli għall-innovazzjoni, qed jiġu proposti miżuri għas-simplifikazzjoni u r-razzjonalizzazzjoni tal-proċeduri u biex jinħoloq qafas aġli u li jibqa' validu fil-futur (ara wkoll il-miżuri taħt "Tnaqqis tal-piż regolatorju u l-għoti ta' qafas regolatorju flessibbli biex jiġu appoġġati l-innovazzjoni u l-kompetittività" hawn taħt u fir-regolament propost).

L-introduzzjoni ta' inċentivi varjabbli relatati mal-protezzjoni regolatorja tad-data u l-ippremjar tal-innovazzjoni fl-oqsma tal-ħtiġijiet mediċi mhux issodisfati

Il-perjodu standard attwali tal-protezzjoni regolatorja tad-data se jitnaqqas minn 8 snin għal 6 snin. Madankollu, dan jibqa' kompetittiv minhabba dak li joffru reġjuni oħrajn. Barra minn hekk, id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni se jibbenefikaw minn perjodi addizzjonali ta' protezzjoni tad-data (lil hinn mis-6 snin standard) jekk huma jniedu l-prodotti mediċinali fl-Istati Membri kollha koperti mill-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni (+sentejn), jekk jindirizzaw ħtiġijiet mediċi mhux issodisfati (+6 xhur), jekk iwettqu provi kliniċi komparattivi (+6 xhur) jew għal indikazzjoni terapewtika addizzjonali (+sena).

L-estensjoni tal-protezzjoni tad-data għat-tnedija fis-suq tingħata jekk il-prodott mediċinali jiġi pprovdut f'konformità mal-ħtiġijiet tal-Istati Membri kkonċernati fi żmien sentejn mill-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni (jew fi żmien tliet snin fil-każ ta' SMEs, entitajiet mingħajr skop ta' qligħ jew kumpaniji b'esperjenza limitata fis-sistema tal-UE). L-Istati Membri għandhom il-possibbiltà li jirrinunzjaw għall-kundizzjoni ta' tnedija fit-territorju tagħhom għall-fini tal-estensjoni. Dan mistenni li jkun il-każ b'mod partikolari f'sitwazzjonijiet fejn it-tnedija fi Stat Membru partikolari tkun materjalment impossibbli jew minhabba li jkun hemm raġunijiet speċjali għaliex Stat Membru jkun jixtieq li t-tnedija sseħħ aktar tard. Tali rinunzja ma tfissirx li Stat Membru ma huwa interessat xejn fil-prodott mediċinali.

Se tingħata estensjoni tal-protezzjoni tad-data biex tiġi indirizzata ħtieġa medika mhux issodisfata jekk il-prodott mediċinali jkun għal marda ta' theddida għall-ħajja jew marda kronikament debilitanti b'morbidità jew mortalità għolja li jifdal, u l-użu tal-prodott mediċinali jirriżulta fi tnaqqis sinifikanti fil-morbidità jew il-mortalità tal-mard. Id-diversi elementi ta' din id-definizzjoni bbażata fuq il-kriterju ta' ħtieġa medika mhux issodisfata (eż. "morbidità jew mortalità għolja li jifdal") se jiġu speċifikati aktar fl-atti ta' implimentazzjoni, filwaqt li jitqies l-input xjentifiku mill-EMA, sabiex jiġi żgurat li l-kunċett ta' ħtieġa medika mhux issodisfata jirrifletti l-iżviluppi xjentifiċi u teknoloġiċi u l-għarfien attwali dwar mard li ma jingħatax biżżejjed attenzjoni.

Il-perjodu tal-protezzjoni regolatorja tad-data huwa segwit minn perjodu ta' protezzjoni tas-suq (sentejn), li jibqa' l-istess skont id-direttiva proposta meta mqabbel mar-regoli eżistenti.

Bil-perjodi ta' protezzjoni kundizzjonali addizzjonali, il-perjodu ta' protezzjoni regolatorja (protezzjoni tad-data u tas-suq) jista' jiżdied sa 12-il sena għal mediċini innovattivi (jekk tiżdied indikazzjoni terapewtika għal marda wara l-awtorizzazzjoni inizjali għall-kummerċjalizzazzjoni).

Barra minn hekk, għal prodott mediċinali li jindirizza hteġa medika mhux issodisfata, kumpanija se tibbenefika minn skema mtejbja ta' appoġġ xjentifiku u regolatorju ("PRIME") u minn mekkaniżmi ta' valutazzjoni aċċellerati. L-iskema ta' appoġġ PRIME se tagħti spinta lill-innovazzjoni fl-oqsma tal-htigijiet mediċi mhux issodisfati, tippermetti lill-kumpaniji farmaċewtiċi jhaffu l-proċess ta' żvilupp u tippermetti aċċess aktar bikri tal-pazjenti. Id-diversi elementi ta' din id-definizzjoni bbażata fuq il-kriterju ta' hteġa medika mhux issodisfata (eż. "morbidity jew mortality għolja li jifdal") se jiġu speċifikati aktar fl-atti ta' implimentazzjoni, filwaqt li jitqies il-kontribut xjentifiku mill-EMA, sabiex jiġi żgurat li l-kunċett ta' hteġa medika mhux issodisfata jkun jirrifletti l-iżviluppi xjentifiċi u teknoloġiċi u l-għarfien attwali dwar mard li ma jingħatax biżżejjed attenzjoni.

Kompetizzjoni akbar mid-dhul fis-suq aktar bikri ta' prodotti mediċinali ġeneriċi u bijosimili

L-"eżenzjoni Bolar" (li taħtha jistgħu jitwettqu studji għall-approvazzjoni regolatorja sussegwenti tal-prodotti mediċinali ġeneriċi u bijosimili matul il-protezzjoni tal-privattiva jew taċ-ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari tal-prodott mediċinali ta' referenza), se titwessa' fil-kamp ta' applikazzjoni u se tiġi żgurata l-applikazzjoni armonizzata tagħha fl-Istati Membri kollha. Barra minn hekk, il-proċeduri għall-awtorizzazzjoni ta' prodotti mediċinali ġeneriċi u bijosimili se jiġu ssimplifikati: bħala regola ġenerali, il-pjanijiet għall-ġestjoni tar-riskji mhux se jibqgħu meħtieġa għal prodotti mediċinali ġeneriċi u bijosimili, meta jitqies li l-prodott mediċinali ta' referenza diġà għandu pjan bħal dan. L-interkambjabbiltà tal-bijosimili mal-prodotti mediċinali ta' referenza tagħhom hija wkoll rikonossuta ahjar abbażi tal-esperjenza xjentifika akkumulata bi prodotti mediċinali bħal dawn. Barra minn hekk, l-att jipprovdi inċentiv għall-adattament ta' prodotti mediċinali ta' valur miżjud li skaditilhom il-privattiva għal skop differenti. Dan jappoġġa l-innovazzjoni, li tirriżulta f'indikazzjoni terapewtika ġdida li toffri benefiċċju kliniku sinifikanti meta mqabbla mat-terapiji eżistenti. Mehuda flimkien, dawn il-miżuri se jiffaċilitaw id-dhul fis-suq aktar bikri ta' prodotti mediċinali ġeneriċi u bijosimili, u b'hekk iżidu l-kompetizzjoni u jikkontribwixxu għall-oġġettivi tal-promozzjoni tal-affordabbiltà tal-prodotti mediċinali u l-aċċess għall-pazjenti.

Żieda fit-trasparenza dwar il-kontribut tal-finanzjament pubbliku għall-kostijiet tar-riċerka u l-iżvilupp

Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni se jkunu meħtieġa jippubblikaw rapport li jelenka l-appoġġ finanzjarju dirett kollu riċevut minn kwalunkwe awtorità pubblika jew korp iffinanzjat pubblikament għar-riċerka u l-iżvilupp tal-prodott mediċinali, kemm jekk ta' suċċess kif ukoll jekk le. Tali informazzjoni se tkun faċilment aċċessibbli għall-pubbliku fuq paġna web apposta tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u fil-bażi tad-data tal-prodotti mediċinali kollha għall-użu mill-bniedem awtorizzati fl-UE. Trasparenza akbar dwar il-finanzjament pubbliku għall-iżvilupp tal-prodotti mediċinali hija mistennija li tgħin fiż-żamma jew fit-titjib tal-aċċess għal prodotti mediċinali affordabbli.

It-tnaqqis tal-impatt ambjentali tal-prodotti mediċinali

It-tishih tar-rekwiziti għall-valutazzjoni tar-riskji ambjentali (ERA) fl-awtorizzazzjoni tas-suq tal-prodotti mediċinali se jixpruna lill-kumpaniji farmaċewtiċi biex jevalwaw u jllimitaw l-effetti avversi potenzjali għall-ambjent u

ghas-saħħa pubblika. Il-kamp ta' applikazzjoni tal-ERA huwa estiż biex ikopri għanijiet godda ta' protezzjoni bħar-riskji tar-reżistenza għall-antimikrobiċi.

It-tnaqqis tal-piż regolatorju u l-ġħoti ta' qafas regolatorju flessibbli biex jappoġġa l-innovazzjoni u l-kompetittività

It-tnaqqis tal-piż regolatorju se jiġi żgurat permezz ta' miżuri li jissimplifikaw il-proċeduri regolatorji u jtejbu d-diġitalizzazzjoni. Dawn jinkludu dispożizzjonijiet dwar is-sottomissjoni elettronika tal-applikazzjonijiet u l-informazzjoni elettronika dwar il-prodott (ePI) dwar prodotti mediċinali awtorizzati, b'din tal-aħħar tkun għażla li l-Istati Membri jistgħu jagħzlu abbażi tar-rieda partikolari tagħhom li jissostitwixxu l-fuljett stampat. Il-miżuri biex jitnaqqas il-piż regolatorju jinkludu wkoll l-abolizzjoni tat-tiġdid u l-klawżola ta' estinzjoni. It-tnaqqis tal-piż amministrattiv permezz ta' miżuri ta' simplifikazzjoni u diġitalizzazzjoni se jkun ta' benefiċċju partikolari għall-SMEs u għall-entitajiet mingħajr skop ta' qligħ involuti fl-iżvilupp ta' prodotti mediċinali. Id-diversi miżuri biex jitnaqqas il-piż regolatorju se jsaħħu l-kompetittività tas-settur farmaċewtiku.

Oqfsa adattati b'rekwiżiti regolatorji speċifiċi mfassla apposta għall-karatteristiċi jew il-metodi inerenti għal ċerti prodotti mediċinali, speċjalment dawk godda, se jiżguraw ambjent regolatorju aġli u li jibqa' validu fil-futur, filwaqt li jżommu l-istandards għoljin eżistenti ta' kwalità, sikurezza u effikaċja. Tali oqfsa adattati jistgħu jibbażaw fuq ir-rizultati tal-ambjenti ta' esperimentazzjoni regolatorji stabbiliti fir-regolament propost.

Id-direttiva proposta tipprovdi regoli għal prodotti li jikkombinaw prodott mediċinali u apparat mediku u tispeċifika l-interazzjoni mal-qafas legali dwar l-apparati mediċi. Dawn id-dispożizzjonijiet itejbu ċ-ċertezza legali sabiex jakkomodaw iż-żieda fl-innovazzjoni f'dan il-qasam. Barra minn hekk, l-interazzjoni mal-legiżlazzjoni dwar is-sustanzi ta' oriġini umana ("SoHO" kif definiti fir-"Regolament dwar is-SoHOs") hija ċċarata aktar b'definizzjoni ġdida ta' "prodott mediċinali derivat mis-SoHOs" u l-possibbiltà li l-EMA tagħmel rakkomandazzjoni xjentifika dwar l-istatus regolatorju ta' prodott mediċinali, skont il-mekkaniżmu ta' klassifikazzjoni propost fir-regolament, f'konsultazzjoni mal-korp regolatorju rilevanti tas-SoHOs. Id-direttiva proposta tintroduċi wkoll miżuri biex tittejjeb l-applikazzjoni ta' eżenzjonijiet tal-isptarijiet għal prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata.

Dispożizzjonijiet speċifiċi għal teknoloġiji ta' pjattaformi godda³⁷ se jiffaċilitaw l-iżvilupp u l-awtorizzazzjoni ta' tali tipi ta' innovazzjoni għall-benefiċċju tal-pazjenti.

Miżuri speċifiċi relatati mal-kwalità u l-manifattura

Il-wasla ta' approċċi terapewtiċi godda li għandhom karatteristiċi bħal hajja qasira hafna fuq l-ixkaffa, u li jistgħu jkunu personalizzati hafna, jippermettu l-manifattura u l-użu deċentralizzati ta' prodotti mediċinali speċifiċi għall-pazjent. Dawn il-paradigmi ta' manifattura deċentralizzata jew personalizzata jehtieġu bidla lil hinn mill-oqfsa regolatorji eżistenti li huma mfassla biex jissodisfaw l-aspettattivi regolatorji għal manifattura ċentralizzata fuq skala kbira. Il-qafas legali l-ġdid jinkorpora approċċ flessibbli u bbażat fuq ir-riskju li se jippermetti l-manifattura jew l-ittestjar ta' firxa wiesgħa ta' prodotti mediċinali qrib hafna tal-pazjent.

³⁷

Meta jintuża ċertu proċess/metodu għall-manifattura ta' trattamenti individwalizzati speċifiċi, jiġifieri l-aġġustamenti għall-medicina jsiru abbażi tal-karatteristiċi tal-pazjent jew tal-patogenu kawżanti.

Proposta għal

DIRETTIVA TAL-PARLAMENT EWROPEW U TAL-KUNSILL

**dwar il-kodiċi tal-Unjoni relatat mal-prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem, u li
thassar id-Direttiva 2001/83/KE u d-Direttiva 2009/35/KE**

(Test b'rilevanza għaž-ŻEE)

IL-PARLAMENT EWROPEW U L-KUNSILL TAL-UNJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidraw it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea u, b'mod partikolari, l-Artikoli 114(1) u 168(4)(c) tiegħu,

Wara li kkunsidraw il-proposta tal-Kummissjoni Ewropea,

Wara li l-abbozz tal-att legiżlattiv intbagħat lill-parlamenti nazzjonali,

Wara li kkunsidraw l-opinjoni tal-Kumitat Ekonomiku u Soċjali Ewropew,

Wara li kkunsidraw l-opinjoni tal-Kumitat tar-Regjuni,

Filwaqt li jaġixxu skont il-proċedura legiżlattiva ordinarja,

Billi:

- (1) Il-leġiżlazzjoni farmaċewtika generali tal-Unjoni giet stabbilita fl-1965 bl-oġġettiv doppju li tissalvagwardja s-saħħa pubblika u tarmonizza s-suq intern għall-mediċini. Minn dak iż-żmien 'il hawn, hija żviluppat b'mod konsiderevoli, iżda dawn l-oġġettivi prevalenti ggwidaw ir-reviżjonijiet kollha. Il-leġiżlazzjoni tirregola l-għoti ta' awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni għall-mediċini kollha għall-użu mill-bniedem billi tiddefinixxi l-kundizzjonijiet u l-proċeduri biex jidhlu u jibqgħu fis-suq. Prinċipju fundamentali huwa li awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tingħata biss lil mediċini b'bilanċ pożittiv bejn il-benefiċċji u r-riskji wara valutazzjoni tal-kwalità, tas-sikurezza u tal-effikaċja tagħhom.
- (2) L-aktar reviżjoni komprensiva reċenti saret bejn l-2001 u l-2004, filwaqt li reviżjonijiet immirati dwar il-monitoraġġ ta' wara l-awtorizzazzjoni (farmakovigilanza) u dwar mediċini ffalsifikati ġew adottati sussegwentement. Fi kważi 20 sena mill-aħħar reviżjoni komprensiva, is-settur farmaċewtiku nbidel u sar aktar globalizzat, kemm f'termini ta' żvilupp kif ukoll ta' manifattura. Barra minn hekk, ix-xjenza u t-teknoloġija evolvew b'pass mgħaġġel. Madankollu, għad hemm htigijiet mediċi mhux issodisfati, jiġifieri mard mingħajr trattament jew bi trattamenti subottimali biss. Barra minn hekk, xi pazjenti jistgħu ma jibbenefikawx mill-innovazzjoni minhabba li l-mediċini jistgħu ma jkunux affordabbli jew ma jiġux introdotti fis-suq fl-Istat Membru kkonċernat. Hemm ukoll għarfien akbar tal-impatt ambjentali tal-mediċini. Aktar reċentement, il-pandemija tal-COVID-19 għaddiet lill-qafas minn test tal-istress.
- (3) Din ir-reviżjoni hija parti mill-implimentazzjoni tal-Istrateġija Farmaċewtika għall-Ewropa u għandha l-għan li tippromwovi l-innovazzjoni, b'mod partikolari għall-htigijiet mediċi mhux issodisfati, filwaqt li tnaqqas il-piż regolatorju u l-impatt

ambjentali tal-mediċini; tiżgura l-aċċess għall-mediċini innovattivi u stabbiliti għall-pazjenti, b'attenzjoni speċjali għat-tiġib tas-sigurtà tal-provvista u l-indirizzar tar-riskji ta' nuqqasijiet, filwaqt li tqis l-isfidi tas-swieq iżgħar tal-Unjoni; u tohloq sistema bilanċjata u kompetittiva li żżomm il-mediċini affordabbli għas-sistemi tas-saħha, filwaqt li tippremja l-innovazzjoni.

- (4) Din ir-reviżjoni tiffoka fuq dispożizzjonijiet rilevanti biex jintlaħqu l-oġettivi speċifiċi tagħha; għalhekk, hija tkopri d-dispożizzjonijiet kollha hliet dawk li jikkonċernaw il-mediċini ffalsifikati, il-mediċini omeopatiċi u l-mediċini erbali tradizzjonali. Madankollu, għall-finijiet ta' ċarezza, huwa meħtieġ li d-Direttiva 2001/83/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill¹ tiġi sostitwita b'Direttiva ġdida. Għalhekk, id-dispożizzjonijiet dwar il-mediċini ffalsifikati, il-mediċini omeopatiċi u l-mediċini erbali tradizzjonali jinżammu f'din id-Direttiva mingħajr ma tinbidel is-sustanza tagħhom meta mqabbla ma' armonizzazzjonijiet preċedenti. Madankollu, fid-dawl tal-bidliet fil-governanza tal-Aġenzija, il-Kumitat Erbali huwa sostitwit minn grupp ta' hídma.
- (5) L-għan essenzjali ta' kwalunkwe regola li tirregola l-awtorizzazzjoni, il-manifattura, is-superviżjoni, id-distribuzzjoni u l-użu tal-prodotti mediċinali jrid ikun li tiġi ssalvagwardjata s-saħha pubblika. Jenhtieg li tali regoli jiżguraw ukoll il-moviment liberu tal-prodotti mediċinali u l-eliminazzjoni tal-ostakli għall-kummerċ tal-prodotti mediċinali lill-pazjenti kollha fl-Unjoni.
- (6) Jenhtieg li l-qafas regolatorju għall-użu ta' prodotti mediċinali jqis ukoll il-htigijiet tal-imprizi fis-settur farmaċewtiku u l-kummerċ ta' prodotti mediċinali fl-Unjoni, mingħajr ma jipperikola l-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tal-prodotti mediċinali.
- (7) L-UE u l-Istati Membri kollha tagħha bhala partijiet għall-Konvenzjoni tan-Nazzjonijiet Uniti dwar id-Drittijiet tal-Persuni b'Dizabbiltà huma marbuta bid-dispożizzjonijiet tagħha sa fejn ikunu kompetenti. Dan jinkludi d-dritt ta' aċċess għall-informazzjoni kif stabbilit fl-Artikolu 21 u d-dritt għat-tgawdija tal-oghla standard ta' saħha li jista' jinkiseb mingħajr diskriminazzjoni bbażata fuq id-dizabbiltà kif stabbilit fl-Artikolu 25.
- (8) Din ir-reviżjoni żżomm il-livell ta' armonizzazzjoni li nkiseb. Fejn meħtieġ u xieraq, hija tkompli tnaqqas id-disparitajiet li jifdal, billi tistabbilixxi regoli dwar is-superviżjoni u l-kontroll tal-prodotti mediċinali u d-drittijiet u d-dmirijiet li għandhom l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri bil-hsieb li tiġi żgurata l-konformità mar-rekwiżiti legali. Fid-dawl tal-esperjenza miksuba dwar l-applikazzjoni tal-leġislazzjoni farmaċewtika tal-Unjoni u l-evalwazzjoni tal-funzjonament tagħha, il-qafas regolatorju jehtieg li jiġi adattat għall-progress xjentifiku u teknoloġiku, għall-kundizzjonijiet attwali tas-suq u għar-realtà ekonomika fi hdan l-Unjoni. L-iżviluppi xjentifiċi u teknoloġiċi jwasslu għall-innovazzjoni u l-iżvilupp ta' prodotti mediċinali, inkluż għal oqsma terapewtiċi fejn għad hemm htieġa medika mhux issodisfata. Sabiex jiġu sfruttati dawn l-iżviluppi, jenhtieg li l-qafas farmaċewtiku tal-Unjoni jiġi adattat biex jissodisfa l-iżviluppi xjentifiċi bħall-ġenomika, jakkomoda prodotti mediċinali mill-aktar avvanzati, eż. prodotti mediċinali personalizzati u trasformazzjoni teknoloġika bħall-analitika tad-data, l-ghodod diġitali u l-użu tal-intelliġenza artifiċjali. Dawn l-

¹ Id-Direttiva 2001/83/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Novembru 2001 dwar il-kodiċi tal-Komunità li għandu x'jaqsam ma' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem (ĠU L 311, 28.11.2001, p. 67).

adattamenti jikkontribwixxu wkoll għall-kompetittività tal-industrija farmaċewtika tal-Unjoni.

- (9) Jenhtieg li l-prodotti mediċinali għall-mard rari u għat-tfal ikunu soġġetti għall-istess kundizzjonijiet bħal kwalunkwe prodott mediċinali iehor li jikkonċerna l-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tagħhom, pereżempju, għal dak li jikkonċerna l-proċeduri ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, il-kwalità u r-rekwiżiti tal-farmakovigilanza. Madankollu, japplikaw ukoll rekwiżiti speċifiċi għalihom meta jitqiesu l-karatteristiċi uniċi tagħhom. Tali rekwiżiti, li bħalissa huma definiti f'leġislazzjonijiet separati, jenhtieg li jiġu integrati fil-qafas legali farmaċewtiku ġenerali sabiex jiġu żgurati ċ-ċarezza u l-koerenza tal-miżuri kollha applikabbli għal dawn il-prodotti mediċinali. Barra minn hekk, billi xi prodotti mediċinali awtorizzati għall-użu fit-tfal huma awtorizzati mill-Istati Membri, jenhtieg li jiġu integrati dispożizzjonijiet speċifiċi f'din id-Direttiva.
- (10) Is-sistema ta' direttiva u regolament għal-leġislazzjoni farmaċewtika ġenerali jenhtieg li tinżamm biex tiġi evitata l-frammentazzjoni tal-leġislazzjoni nazzjonali dwar il-prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem, minhabba li l-leġislazzjoni hija bbażata fuq sistema ta' awtorizzazzjonijiet nazzjonali tal-Istati Membri u tal-Unjoni għall-kummerċjalizzazzjoni. L-awtorizzazzjonijiet nazzjonali tal-Istati Membri għall-kummerċjalizzazzjoni jingħataw u jiġu ġestiti abbażi tal-liġi nazzjonali li timplimenta l-liġi farmaċewtika tal-Unjoni. L-evalwazzjoni tal-leġislazzjoni farmaċewtika ġenerali ma wrietx li l-għażla tal-istrument legali kkawżat problemi speċifiċi jew holqot dizarmonizzazzjoni. Barra minn hekk, opinjoni tal-Pjattaforma REFIT² fl-2019 uriet li ma kienx hemm appoġġ fost l-Istati Membri sabiex id-Direttiva 2001/83/KE tinbidel f'Regolament.
- (11) Jenhtieg li d-Direttiva taħdem f'sinergija mar-Regolament biex tippermetti l-innovazzjoni u tippromwovi l-kompetittività tal-industrija farmaċewtika tal-Unjoni, b'mod partikolari l-SMEs. F'dan ir-rigward, hija proposta sistema bilanċjata ta' incentivi li tippremja l-innovazzjoni, speċjalment fl-oqsma tal-htigijiet mediċi mhux issodisfati u l-innovazzjoni li tilhaq lill-pazjenti u ttejjeb l-aċċess fl-Unjoni. Sabiex is-sistema regolatorja ssir aktar effiċjenti u favorevoli għall-innovazzjoni, id-Direttiva għandha wkoll l-għan li tnaqqas il-piż amministrattiv u li tissimplifika l-proċeduri għall-imprizi.
- (12) Jenhtieg li d-definizzjonijiet u l-kamp ta' applikazzjoni tad-Direttiva 2001/83/KE jiġu ċċarati sabiex jinkisbu standards għoljin għall-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tal-prodotti mediċinali u biex jiġu indirizzati l-lakuni regolatorji potenzjali, mingħajr ma jinbidel il-kamp ta' applikazzjoni ġenerali, minhabba żviluppi xjentifiċi u teknoloġiċi, eż. prodotti b'volum baxx, manifattura qrib il-pazjent jew prodotti mediċinali personalizzati li ma jinvolvux proċess ta' manifattura industrijali.
- (13) Sabiex tiġi evitata d-duplikazzjoni tar-rekwiżiti għall-prodotti mediċinali f'din id-Direttiva u fir-Regolament, l-istandards ġenerali fir-rigward tal-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tal-prodotti mediċinali stabbiliti f'din id-Direttiva għandhom ikunu applikabbli għall-prodotti mediċinali koperti mill-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni, kif ukoll għall-prodotti mediċinali koperti minn awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni. Għalhekk, ir-rekwiżiti għal applikazzjoni għal prodott mediċinali huma validi għat-tnejn, filwaqt li r-regoli dwar l-

² L-isforzi tal-UE biex tissimplifika l-leġislazzjoni – Stharriġ tal-Piż Annwali tal-2019, https://commission.europa.eu/system/files/2020-08/annual_burden_survey_2019_4_digital.pdf.

istatus tar-riċetta, l-informazzjoni dwar il-prodott, il-protezzjoni regolatorja u r-regoli dwar il-manifattura, il-provvista, ir-reklamar, is-superviżjoni u rekwiżiti nazzjonali oħrajn għandhom ikunu applikabbli għall-prodotti mediċinali koperti minn awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni.

- (14) Id-determinazzjoni ta' jekk prodott jaqax taht id-definizzjoni ta' prodott mediċinali trid issir fuq bażi ta' każ b'każ, filwaqt li jitqiesu l-fatturi stabbiliti f'din id-Direttiva, bħall-preżentazzjoni tal-prodott jew il-proprjetajiet farmakoloġiċi, immunoloġiċi jew metaboliki tiegħu.
- (15) Sabiex jitqiesu kemm t-tfaċċar ta' terapiji godda kif ukoll l-għadd dejjem jikber ta' prodotti hekk imsejha "ambigwi" bejn is-settur tal-prodotti mediċinali u setturi oħrajn, jenhtieg li ċerti definizzjonijiet u derogi jiġu mmodifikati, sabiex jiġi evitat kwalunkwe dubju dwar il-leġiżlazzjoni applikabbli. Bl-istess objettiv li jiġu ċċarati s-sitwazzjonijiet meta prodott jaqa' kompletament fid-definizzjoni ta' prodott mediċinali u jissodisfa wkoll id-definizzjoni ta' prodotti regolati oħrajn, japplikaw ir-regoli għall-prodotti mediċinali skont din id-Direttiva. Barra minn hekk, sabiex tiġi żgurata ċ-ċarezza tar-regoli applikabbli, huwa wkoll xieraq li tittejjeb il-konsistenza tat-terminoloġija tal-leġiżlazzjoni farmaċewtika u li jiġu indikati b'mod ċar il-prodotti esklużi mill-kamp ta' applikazzjoni ta' din id-Direttiva.
- (16) Id-definizzjoni l-ġdida għal sustanza ta' oriġini umana (SoHO) minn[ir-Regolament dwar is-SoHOs] tkopri kwalunkwe sustanza miġbura mill-ġisem tal-bniedem bi kwalunkwe mod, kemm jekk fiha ċelloli kif ukoll jekk le u irrISPettivament minn jekk tissodisfax id-definizzjoni ta' "demm", "tessut" jew "ċellola", pereżempju, il-halib tas-sider tal-bniedem, il-mikrobijota intestinali u kwalunkwe SoHO oħra li tista' tiġi applikata għall-bnedmin fil-futur. Tali sustanzi ta' oriġini umana, minbarra t-tessuti u ċ-ċelloli, jistgħu jsiru prodotti mediċinali derivati mis-SoHOs, għajr l-ATMPs, meta s-SoHO tkun soġġetta għal proċess industrijali li jinvolvi sistematizzazzjoni, riproduribbiltà u operazzjonijiet imwettqa fuq bażi ta' rutina jew f'lott li jirriżulta fi prodott ta' konsistenza standardizzata. Meta proċess ikun jikkonċerna l-estrazzjoni ta' ingredjent attiv mis-SoHO, għajr it-tessuti u ċ-ċelloli, jew trasformazzjoni ta' SoHO, għajr it-tessuti u ċ-ċelloli, billi jinbidlu l-proprjetajiet inerenti tiegħu, jenhtieg li dan jitqies ukoll bħala prodott mediċinali derivat mis-SoHOs. Meta proċess ikun jikkonċerna l-konċentrazzjoni, is-separazzjoni jew l-iżolament ta' elementi fit-tnejn tal-komponenti tad-demm, jenhtieg li dan ma jitqiesx bħala li qed ibiddel il-proprjetajiet inerenti tagħhom.
- (17) Sabiex jiġi evitat kull dubju, is-sikurezza u l-kwalità tal-organi umani maħsuba għal trapjanti huma regolati biss mid-Direttiva 2010/53/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill³, u s-sikurezza u l-kwalità tas-sustanzi ta' oriġini umana maħsuba għar-riproduzzjoni medikament assistita huma regolati biss minn [ir-Regolament dwar is-SoHOs jew jekk dan ma jkunx fis-seħh, id-Direttiva 2004/23/KE].
- (18) Il-prodotti mediċinali ta' terapija avanzata li jiġu ppreparati fuq bażi mhux ta' rutina skont standards ta' kwalità speċifiċi, u li jintużaw fl-istess Stat Membru fi sptar taht ir-responsabbiltà professjonali esklużiva ta' tabib, sabiex ikunu konformi ma' preskrizzjoni medika individwali għal prodott magħmul apposta għal pazjent individwali, jenhtieg li jkun esklużi mill-kamp ta' applikazzjoni ta' din id-Direttiva, filwaqt li fl-istess hin jiġi żgurat li ma titnaqqasx l-importanza tar-regoli rilevanti tal-

³ Id-Direttiva 2010/45/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-7 ta' Lulju 2010 dwar l-istandards tal-kwalità u s-sikurezza ta' organi umani maħsuba għal trapjanti (ĠU L 207, 6.8.2010, p. 14).

Unjoni marbuta mal-kwalità u mas-sikurezza (“eżenzjoni tal-isptarijiet”). L-esperjenza wriet li hemm differenzi kbar fl-applikazzjoni tal-eżenzjoni tal-isptarijiet fost l-Istati Membri. Sabiex tittejjeb l-applikazzjoni tal-eżenzjoni tal-isptarijiet, din id-Direttiva tintroduci miżuri għall-ġbir u r-rapportar tad-*data*, kif ukoll għar-rieżami ta’ din id-*data* kull sena mill-awtoritajiet kompetenti u l-pubblikazzjoni tagħha mill-Aġenzija f’repożitorju. Barra minn hekk, jenhtieg li l-Aġenzija tipprowdi rapport dwar l-implimentazzjoni tal-eżenzjoni tal-isptarijiet abbażi ta’ kontribuzzjonijiet mill-Istati Membri sabiex teżamina jekk jenhtiegx li jiġi stabbilit qafas adattat għal ċerti ATMPs inqas kumplessi li ġew żviluppati u użati taht l-eżenzjoni tal-isptarijiet. Meta awtorizzazzjoni għall-manifattura u l-użu ta’ ATMP taht eżenzjoni tal-isptarijiet tigi rrevokata minhabba tħassib dwar is-sikurezza, l-awtoritajiet kompetenti rilevanti għandhom jinformat lill-awtoritajiet kompetenti ta’ Stati Membri oħrajn.

- (19) Jenhtieg li din id-Direttiva tkun mingħajr preġudizzju għad-dispożizzjonijiet tad-Direttiva tal-Kunsill 2013/59/Euratom⁴, inkluż fir-rigward tal-ġustifikazzjoni u l-ottimizzazzjoni tal-protezzjoni tal-pazjenti u ta’ individwi oħrajn soġġetti għal esponiment mediku għar-radjazzjoni jonizzanti. Fil-każ ta’ radjufarmaċewtiċi użati għat-terapija, l-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni, il-pożoloġija u r-regoli ta’ amministrazzjoni għandhom jirrispettaw b’mod partikolari r-rekwiżiti ta’ dik id-Direttiva li l-esponimenti tal-volumi fil-mira għandhom jiġu ppjanati individwalment, u l-konsenja tagħhom għandha tigi vverifikata kif xieraq, filwaqt li jitqies li d-dożi għall-volumi mhux fil-mira u t-tessuti għandhom ikunu baxxi kemm jista’ jkun raġonevolment possibbli u konsistenti mal-iskop terapewtiku maħsub tal-esponiment.
- (20) Fl-interess tas-saħħa pubblika, jenhtieg li prodott mediċinali jithalla jiġi introdott fis-suq fl-Unjoni biss meta l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tkun inġatata lill-prodott mediċinali, u jkunu ntwerew il-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tiegħu. Madankollu, jenhtieg li tigi pprovduta eżenzjoni minn dan ir-rekwiżit f’sitwazzjonijiet ikkaratterizzati minn htiega urġenti li jiġi amministrat prodott mediċinali biex jiġu indirizzati l-htigijiet speċifiċi ta’ pazjent, jew it-tixrid ikkonfermat ta’ aġenti patoġeniċi, tossini, aġenti kimiċi jew radjazzjoni nukleari li jistgħu jikkawżaw ħsara. B’mod partikolari, sabiex jissodisfaw il-htigijiet speċjali, jenhtieg li l-Istati Membri jkunu jistgħu jeskludu mid-dispożizzjonijiet ta’ din id-Direttiva prodotti mediċinali pprovduti b’rispons għal ordni *bona fide* mhux mitluba, ifformulati f’konformità mal-ispeċifikazzjonijiet ta’ professjonist tal-kura tas-saħħa awtorizzat u għall-użu minn pazjent individwali taht ir-responsabbiltà personali diretta tiegħu. Jenhtieg li l-Istati Membri jkunu jistgħu jawtorizzaw temporanjament id-distribuzzjoni ta’ prodott mediċinali mhux awtorizzat b’rispons għal tixrid suspettat jew ikkonfermat ta’ aġenti patoġeniċi, tossini, aġenti kimiċi jew radjazzjoni nukleari, li kwalunkwe waħda minnhom tista’ tikkawża ħsara.
- (21) Jenhtieg li d-deċiżjonijiet ta’ awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jittiehdu abbażi tal-kriterji xjentifiċi oġġettivi ta’ kwalità, sikurezza u effikaċja tal-prodott mediċinali kkonċernat, bl-eskluzjoni ta’ kunsiderazzjonijiet ekonomiċi jew kwalunkwe kunsiderazzjoni oħra. Madankollu, jenhtieg li l-Istati Membri jkunu jistgħu b’mod eċċezzjonali jipprojbixxu l-użu fit-territorju tagħhom ta’ prodotti mediċinali.

⁴ Id-Direttiva tal-Kunsill 2013/59/Euratom tal-5 ta’ Diċembru 2013 li tistabbilixxi standards bażiċi ta’ sikurezza għal protezzjoni kontra l-perikli li jirriżultaw minn esponiment għal radjazzjoni jonizzanti, u li tħassar id-Direttivi 89/618/Euratom, 90/641/Euratom, 96/29/Euratom, 97/43/Euratom u 2003/122/Euratom (ĠU L 13, 17.1.2014, p. 1).

- (22) Id-dettalji u d-dokumentazzjoni li għandhom jakkumpanjaw applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali juru li l-effikaċja terapewtika tal-prodott tisboq ir-riskji potenzjali. Il-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji tal-prodotti mediċinali kollha se jiġi vvalutat meta jiġu introdotti fis-suq u fi kwalunkwe hin ieħor li l-awtorità kompetenti tqis xieraq.
- (23) Billi l-forzi tas-suq wehdom urew li mhumiex biżżejjed biex jistimulaw riċerka adegwata dwar il-prodotti mediċinali għall-popolazzjoni pedjatrika, u l-iżvilupp u l-awtorizzazzjoni tagħhom, giet stabbilita sistema kemm ta' obbligi kif ukoll ta' premijijiet u inċentivi.
- (24) Għalhekk, huwa meħtieġ li jiġi introdott rekwiżit għall-prodotti mediċinali godda jew meta jiġu żviluppati indikazzjonijiet pedjatriċi ta' prodotti diġà awtorizzati koperti minn privattiva jew ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari biex jiġu ppreżentati jew ir-riżultati ta' studji fil-popolazzjoni pedjatrika f'konformità ma' pjan ta' investigazzjoni pedjatrika miftiehem jew il-prova li jkunu nkisbu rinunzja jew differiment, fil-hin li tiġi ppreżentata applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew applikazzjoni għal indikazzjoni terapewtika ġdida, forma farmaċewtika ġdida jew rotta ġdida ta' amministrazzjoni. Madankollu, sabiex jiġi evitat li t-tfal jiġu esposti għal provi kliniċi mhux meħtieġa jew minhabba n-natura tal-prodotti mediċinali, jenħtieġ li dak ir-rekwiżit ma japplikax għall-prodotti mediċinali ġeneriċi jew bijoloġiċi simili u l-prodotti mediċinali awtorizzati permezz tal-proċedura stabbilita sewwa tal-użu mediċinali, lanqas għall-prodotti mediċinali omeopatiċi u għall-prodotti mediċinali erbali tradizzjonali awtorizzati permezz tal-proċeduri ta' reġistrazzjoni ssimplifikati ta' din id-Direttiva.
- (25) Sabiex jiġi żgurat li d-data li tappoġġa l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni dwar l-użu ta' prodott fit-tfal li għandu jiġi awtorizzat skont dan ir-regolament tkun giet żviluppata b'mod korrett, jenħtieġ li l-awtoritajiet kompetenti jivverifikaw il-konformità mal-pjan ta' investigazzjoni pedjatrika miftiehem u kwalunkwe rinunzja u differiment fil-pass ta' validazzjoni għall-applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.
- (26) Sabiex tiġi ppremjata l-konformità mal-miżuri kollha inklużi fil-pjan ta' investigazzjoni pedjatrika miftiehem, għall-prodotti koperti minn ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari, jekk l-informazzjoni rilevanti dwar ir-riżultati tal-istudji mwettqa tkun inkluża fl-informazzjoni dwar il-prodott, jenħtieġ li jingħata premju fil-forma ta' estensjoni ta' 6 xhur taċ-ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari maħluq minn [ir-Regolament (KE) Nru 469/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁵- Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok issostitwixxi r-referenza bl-istrument il-ġdid meta jiġi adottat].
- (27) Ċerti dettalji u dokumenti li normalment ikollhom jiġu sottomessi ma' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jenħtieġ li ma jkunux meħtieġa jekk prodott mediċinali jkun prodott mediċinali ġeneriku jew prodott mediċinali bijoloġiku simili (bijosimili) li huwa awtorizzat jew li jkun gie awtorizzat fl-Unjoni. Kemm il-prodotti mediċinali ġeneriċi kif ukoll dawg bijosimili huma importanti biex jiġi żgurat l-aċċess tal-prodotti mediċinali għal popolazzjoni usa' ta' pazjenti u biex jinholoq suq intern kompetittiv. F'dikjarazzjoni kongunta, l-awtoritajiet tal-Istati Membri kkonfermaw li l-esperjenza bi prodotti mediċinali bijosimili approvati matul l-aħħar

⁵ Ir-Regolament (KE) Nru 469/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Mejju 2009 dwar iċ-ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari għal prodotti mediċinali (ĠU L 152, 16.6.2009, p. 10).

15-il sena wriet li f'termini ta' effikaċja, sikurezza u immunogeniċità dawn huma komparabbli mal-prodott mediċinali ta' referenza tagħhom u, għalhekk, huma interkambjabbli u jistgħu jintużaw minflok il-prodott ta' referenza tagħhom (jew viċi versa) jew jiġu sostitwiti bi prodott mediċinali bijosimili iehor tal-istess prodott ta' referenza.

- (28) L-esperjenza wriet li huwa rakkomandabbli li jiġu stipulati b'mod preċiż il-każijiet fejn ir-riżultati tat-testijiet tossikoloġiċi u farmakoloġiċi jew tal-istudji kliniċi ma hemmx b'żonn jiġu pprovduti bil-ħsieb li tinkiseb l-awtorizzazzjoni għal prodott mediċinali li huwa essenzjalment simili għal prodott awtorizzat, filwaqt li jiġi żgurat li l-imprizi innovattivi ma jitqegħdux fi żvantagġ. Għal dawn il-kategoriji speċifikati ta' prodotti mediċinali, proċedura mqassra tippermetti lill-applikanti jistrieħu fuq *data* sottomessa minn applikanti preċedenti u, għalhekk, jissottomettu biss xi dokumentazzjoni speċifika.
- (29) Għall-prodotti mediċinali ġeneriċi għandha tintwera biss l-ekwivalenza tal-prodott mediċinali ġeneriku mal-prodott mediċinali ta' referenza. Għall-prodotti mediċinali bijoloġiċi, ir-riżultati tat-testijiet u l-istudji tal-komparabbiltà biss huma pprovduti lill-awtoritajiet kompetenti. Għall-prodotti mediċinali ibridi, jiġifieri f'każijiet fejn il-prodott mediċinali ma jaqax taħt id-definizzjoni ta' prodott mediċinali ġeneriku jew ikollu bidliet fil-qawwa, fil-forma farmaċewtika, fir-rotta tal-amministrazzjoni jew fl-indikazzjonijiet terapewtiċi, meta mqabbel mal-prodott mediċinali ta' referenza, ir-riżultati tat-testijiet mhux kliniċi jew tal-istudji kliniċi xierqa għandhom jiġu pprovduti sa fejn ikun meħtieġ biex jiġi stabbilit pont xjentifiku għad-*data* invokata fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodott mediċinali ta' referenza. L-istess japplika għall-bijoibridi, jiġifieri f'każijiet fejn prodott mediċinali bijosimili jkollu bidliet fil-qawwa, fil-forma farmaċewtika, fir-rotta tal-amministrazzjoni jew fl-indikazzjonijiet terapewtiċi, meta mqabbel mal-prodott mediċinali bijoloġiku ta' referenza. F'dawn l-aħħar żewġ sitwazzjonijiet, il-pont xjentifiku jistabbilixxi li s-sustanza attiva tal-ibridu ma tvarjax b'mod sinifikanti fil-proprietajiet fir-rigward tas-sikurezza jew tal-effikaċja. Meta tkun tvarja b'mod sinifikanti fir-rigward ta' dawk il-proprietajiet, l-applikant jeħtieġ li jissottometti applikazzjoni shiha.
- (30) It-teħid ta' deċizjonijiet regolatorji dwar l-iżvilupp, l-awtorizzazzjoni u s-superviżjoni tal-mediċini jista' jiġi appoġġat mill-aċċess u l-analiżi tad-*data* dwar is-saħħa, inkluża *data* tad-dinja reali, jiġifieri *data* dwar is-saħħa ġġenerata barra mill-istudji kliniċi, fejn xieraq. Jenħtieġ li l-awtoritajiet kompetenti jkunu jistgħu jużaw tali *data*, inkluż permezz tal-infrastruttura interoperabbli tal-Ispazju Ewropew tad-*Data* dwar is-Saħħa.
- (31) Id-Direttiva 2010/63/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁶ tistabbilixxi dispożizzjonijiet dwar il-protezzjoni tal-annimali użati għal skopijiet xjentifiċi bbażati fuq il-prinċipji ta' sostituzzjoni, tnaqqis u rfinar. Kwalunkwe studju li jinvolti l-użu ta' annimali, li jipprovdi informazzjoni essenzjali dwar il-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja ta' prodott mediċinali, jenħtieġ li jqis dawk il-prinċipji ta' sostituzzjoni, tnaqqis u rfinar, fejn dawn ikunu jikkonċernaw il-kura u l-użu ta' annimali haġjin għal skopijiet xjentifiċi, u jenħtieġ li jkun ottimizzat sabiex jipprovdi l-aktar riżultati sodisfaċenti, filwaqt li jintuża n-numru minimu ta' annimali. Jenħtieġ li l-proċeduri ta' tali ttestjar jittfasslu b'tali mod biex jiġi evitat li jikkawżaw ugiġh, tbatija, distress jew ħsara dejjiema lill-annimali u jenħtieġ li jsegwu l-linji gwida disponibbli tal-EMA u

⁶ Id-Direttiva 2010/63/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-22 ta' Settembru 2010 dwar il-protezzjoni tal-annimali li jintużaw għal skopijiet xjentifiċi (ĠU L 276, 20.10.2010, p. 33).

tal-ICH. B'mod partikolari, jenhtieg li l-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u d-detentur ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jqisu l-prinċipji stabbiliti fid-Direttiva 2010/63/UE, inkluż, fejn possibbli, jużaw metodologiji ta' approċċ ġdid minflok l-ittestjar fuq l-annimali. Dawn jistgħu jinkludu izda mhumiex limitati għal: mudelli *in vitro*, bħal sistemi mikrofiżjoloġiċi inklużi organi fuq ċipep, mudelli tal-koltura taċ-ċelloli (2D u 3D), organojdi u mudelli bbażati fuq iċ-ċelloli staminali tal-bniedem; għodod *in silico* jew mudelli ta' read-across.

- (32) Jenhtieg li jkun hemm fis-seħh proċeduri biex jiffaċilitaw l-ittestjar kongunt fuq l-annimali, kull fejn possibbli, sabiex tiġi evitata d-duplikazzjoni bla bżonn tal-ittestjar bl-użu ta' annimali hajjin koperti mid-Direttiva 2010/63/UE. Jenhtieg li l-applikanti għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u d-detenturi ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jagħmlu l-isforzi kollha biex jerġghu jużaw ir-riżultati tal-istudji tal-annimali u jagħmlu r-riżultati miksuba mill-istudji tal-annimali disponibbli għall-pubbliku. Għall-applikazzjonijiet imqassra, jenhtieg li l-applikanti għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jirreferu għall-istudji rilevanti mwettqa għall-prodott mediċinali ta' referenza.
- (33) Fir-rigward tal-provi kliniċi, b'mod partikolari dawk imwettqa barra mill-Unjoni, fuq prodotti mediċinali destinati biex jiġu awtorizzati fl-Unjoni, jenhtieg li jiġi vverifikat, fiż-żmien tal-evalwazzjoni tal-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, li dawn il-provi twettqu f'konformità mal-prinċipji ta' Prattika klinika tajba u mar-rekwiżiti etiċi ekwivalenti għad-dispożizzjonijiet tar-Regolament (UE) 536/2014 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁷.
- (34) F'ċerti ċirkostanzi hemm il-possibbiltà li jingħataw awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni, soġġetti għal obbligi jew kundizzjonijiet speċifiċi, fuq bażi kundizzjonali jew f'ċirkostanzi eċċezzjonali. Jenhtieg li l-leġiżlazzjoni tippermetti, f'ċirkostanzi simili għall-prodotti mediċinali b'awtorizzazzjoni standard għall-kummerċjalizzazzjoni għal indikazzjonijiet terapewtiċi godda, li dawn jiġu awtorizzati fuq bażi kundizzjonali jew f'ċirkostanzi eċċezzjonali. Jenhtieg li l-prodotti awtorizzati fuq bażi kundizzjonali jew f'ċirkostanzi eċċezzjonali fil-prinċipju jissodisfaw ir-rekwiżiti għal awtorizzazzjoni standard għall-kummerċjalizzazzjoni, bl-eċċezzjoni tad-derogi jew il-kundizzjonijiet speċifiċi deskritti fl-awtorizzazzjoni kundizzjonali jew eċċezzjonali rilevanti għall-kummerċjalizzazzjoni u għandhom ikunu soġġetti għal rieżami speċifiku tal-issodisfar tal-kundizzjonijiet jew l-obbligi speċifiċi imposti. Jenhtieg li r-raġunijiet għar-rifjut ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni japplikaw *mutatis mutandis* għal każijiet bħal dawn.
- (35) Bl-eċċezzjoni ta' dawk il-prodotti mediċinali li huma soġġetti għall-proċedura ta' awtorizzazzjoni ċentralizzata stabbilita minn [ir-Regolament rivedut (UE) Nru 726/2004], jenhtieg li awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali tingħata minn awtorità kompetenti fi Stat Membru wieħed. Sabiex jiġu evitati piżijiet amministrattivi u finanzjarji bla bżonn għall-applikanti u għall-awtoritajiet kompetenti, jenhtieg li valutazzjoni shiħa u fil-fond ta' applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni ta' prodott mediċinali titwettag darba biss. Għalhekk, huwa xieraq li jiġu stabbiliti proċeduri speċjali għar-rikonoxximent reċiproku tal-awtorizzazzjonijiet nazzjonali. Barra minn hekk, jenhtieg li jkun possibbli li tiġi

⁷ Ir-Regolament (UE) Nru 536/2014 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' April 2014 dwar il-provi kliniċi fuq prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem, u li jhassar id-Direttiva 2001/20/KE (ĠU L 158, 27.5.2014, p. 1).

sottomessa l-istess applikazzjoni b'mod parallel f'diversi Stati Membri għall-fini ta' valutazzjoni komuni taħt it-tmexxija ta' wiehed mill-Istati Membri kkonċernati.

- (36) Barra minn hekk, jenhtieg li jiġu stabbiliti regoli taħt dawk il-proċeduri sabiex jissolva kwalunkwe nuqqas ta' qbil bejn l-awtoritajiet kompetenti fi grupp ta' koordinazzjoni għar-rikonossiment reċiproku u l-proċeduri deċentralizzati għal prodotti mediċinali ("il-grupp ta' koordinazzjoni") mingħajr dewmien żejjed. Fil-każ ta' nuqqas ta' qbil bejn l-Istati Membri dwar il-kwalità, is-sikurezza jew l-effikaċja ta' prodott mediċinali, jenhtieg li ssir evalwazzjoni xjentifika tal-kwistjoni skont standard tal-Unjoni, li twassal għal deċiżjoni waħda dwar il-qasam ta' nuqqas ta' qbil li torbot lill-Istati Membri kkonċernati. Filwaqt li jenhtieg li din id-deċiżjoni tiġi adottata permezz ta' proċedura rapida li tiżgura kooperazzjoni mill-qrib bejn il-Kummissjoni u l-Istati Membri.
- (37) F'ċerti każijiet ta' nuqqas ta' qbil kbir li ma jistax jissolva, jenhtieg li l-każ jiġi eskalat u jkun soġġett għal opinjoni xjentifika tal-Aġenzija, li mbagħad tiġi implimentata permezz ta' Deċiżjoni tal-Kummissjoni.
- (38) Sabiex tiġi protetta aħjar is-saħħa pubblika u tiġi evitata duplikazzjoni bla bżonn tal-isforz waqt l-eżami ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ta' prodotti mediċinali, jenhtieg li l-Istati Membri jhejju b'mod sistematiku rapporti ta' valutazzjoni fir-rigward ta' kull prodott mediċinali li jkun awtorizzat minnhom, u jiskambjaw ir-rapporti fuq talba. Barra minn hekk, jenhtieg li Stat Membru jkun jista' jissospendi l-eżami ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni biex jiġi introdott fis-suq prodott mediċinali li attwalment ikun taħt kunsiderazzjoni attiva fi Stat Membru ieħor bil-ħsieb li tiġi rikonossuta d-deċiżjoni milhuqa minn dan l-Istat Membru tal-aħħar.
- (39) Fl-interess ta' aċċess kemm jista' jkun wiesa' għall-prodotti mediċinali, jenhtieg li Stat Membru li jkollu interess li jirċievi aċċess għal prodott mediċinali partikolari li jkun għaddej minn awtorizzazzjoni permezz tal-proċeduri deċentralizzati u ta' rikonossiment reċiproku jkun jista' jagħżel li jipparteċipa f'dik il-proċedura.
- (40) Sabiex tiżdied id-disponibbiltà ta' prodotti mediċinali, b'mod partikolari fi swieq iżgħar, jenhtieg li, fil-każijiet fejn applikant ma japplikax għal awtorizzazzjoni għal prodott mediċinali fil-kuntest ta' proċedura ta' rikonossiment reċiproku fi Stat Membru partikolari, ikun possibbli għal dak l-Istat Membru, għal raġunijiet ġustifikati ta' saħħa pubblika, li jawtorizza l-introduzzjoni fis-suq tal-prodott mediċinali.
- (41) Fil-każ ta' prodotti mediċinali ġeneriċi li l-prodott mediċinali ta' referenza tagħhom ikun ingħata awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni skont il-proċedura ċentralizzata, jenhtieg li l-applikanti li jkunu qed jitolbu awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jkunu jistgħu jagħzlu waħda miż-żewġ proċeduri, b'ċerti kundizzjonijiet. Bl-istess mod, jenhtieg li l-proċedura ta' rikonossiment reċiproku jew deċentralizzata tibqa' disponibbli bħala għażla għal ċerti prodotti mediċinali, anki jekk ikunu jirrappreżentaw innovazzjoni terapewtika jew ikunu ta' benefiċċju għas-soċjetà jew għall-pazjenti. Billi l-mediċini ġeneriċi jirrappreżentaw parti kbira mis-suq tal-prodotti mediċinali, jenhtieg li l-aċċess tagħhom għas-suq tal-Unjoni jiġi ffaċilitat fid-dawl tal-esperjenza miksuba, għalhekk, jenhtieg li l-proċeduri biex jiġu inklużi Stati Membri kkonċernati oħrajn f'tali proċedura jiġu ssimplifikati aktar.
- (42) Jenhtieg li s-simplifikazzjoni tal-proċeduri ma jkollhiex impatt fuq l-istandards jew il-kwalità tal-evalwazzjoni xjentifika tal-prodotti mediċinali biex tiggarrantixxi l-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja u, għalhekk, jenhtieg li jinżamm il-perjodu ta' evalwazzjoni

xjentifika. Madankollu, huwa previst li l-perjodu ġenerali għall-proċedura ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jitnaqqas minn 210 ijiem għal 180 jum.

- (43) Jenhtieg li l-Istati Membri jiżguraw finanzjament adegwat tal-awtoritajiet kompetenti biex iwettqu l-kompiti tagħhom skont din id-Direttiva u [ir-Regolament rivedut (UE) 726/2004]. Barra minn hekk, jenhtieg li l-Istati Membri jiżguraw li jiġu assenjati riżorsi adegwati mill-awtoritajiet kompetenti għall-fini tal-kontribuzzjonijiet tagħhom għall-hidma tal-Aġenzija, filwaqt li jqisu r-remunerazzjoni bbażata fuq il-kostijiet li jirċievu minghand l-Aġenzija.
- (44) Fir-rigward tal-aċċess għall-prodotti mediċinali, l-emendi preċedenti għall-leġislazzjoni farmaċewtika tal-Unjoni indirizzaw din il-kwistjoni billi pprevedew valutazzjoni aċċellerata tal-applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew billi ppermettew awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kundizzjonali għal prodotti mediċinali għal htieġa medika mhux issodisfata. Filwaqt li dawn il-miżuri aċċelleraw l-awtorizzazzjoni ta' terapiji innovattivi u promettenti, dawn il-prodotti mediċinali mhux dejjem jaslu għand il-pazjent u l-pazjenti fl-Unjoni għad għandhom livelli differenti ta' aċċess għall-prodotti mediċinali. L-aċċess tal-pazjenti għall-prodotti mediċinali jiddependi minn ħafna fatturi. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni mhumieq obligati li jikkummerċjalizzaw prodott mediċinali fl-Istati Membri kollha; huma jistgħu jiddeċiedu li ma jikkummerċjalizzawx il-prodotti mediċinali tagħhom fi Stat Membru wieħed jew aktar, jew jirtirawhom minnhom. Il-politiki nazzjonali dwar l-ipprezzar u r-rimborż, id-daqs tal-popolazzjoni, l-organizzazzjoni tas-sistemi tas-saħħa u l-proċeduri amministrattivi nazzjonali huma fatturi oħrajn li jinfluwenzaw il-varar fis-suq u l-aċċess tal-pazjenti.
- (45) L-indirizzar tal-aċċess mhux ugwali tal-pazjenti u tal-affordabbiltà tal-prodotti mediċinali sar prijorità ewlenija tal-Istrateġija Farmaċewtika għall-Ewropa, kif enfasizzat ukoll mill-konkluzjonijiet tal-Kunsill⁸ u minn riżoluzzjoni tal-Parlament Ewropew⁹. L-Istati Membri talbu mekkaniżmi u inċentivi riveduti għall-iżvilupp ta' prodotti mediċinali mfassla għal-livell ta' htieġa medika mhux issodisfata, filwaqt li żguraw is-sostenibbiltà tas-sistema tas-saħħa, l-aċċess tal-pazjenti u d-disponibbiltà ta' prodotti mediċinali affordabbli fl-Istati Membri kollha.
- (46) L-aċċess jinkludi wkoll l-affordabbiltà. F'dan ir-rigward, il-leġislazzjoni farmaċewtika tal-Unjoni tirrispetta l-kompetenza tal-Istati Membri f'termini tal-ipprezzar u r-rimborż. B'mod komplementari, din għandha l-għan li jkollha impatt pożittiv fuq l-affordabbiltà u s-sostenibbiltà tas-sistemi tas-saħħa b'miżuri li jappoġġaw il-kompetizzjoni minn prodotti mediċinali ġeneriċi u bijosimili. Jenhtieg ukoll li, min-naħa tagħha, il-kompetizzjoni minn prodotti mediċinali ġeneriċi u bijosimili żżid l-aċċess tal-pazjenti għall-prodotti mediċinali.
- (47) Sabiex jiġi żgurat djalogu fost l-atturi kollha fiċ-ċiklu tal-ħajja tal-mediċini, għandhom isiru diskussjonijiet fil-Kumitat Farmaċewtiku dwar kwistjonijiet ta' politika relatati mal-applikazzjoni tar-regoli relatati mal-estensjoni tal-protezzjoni regolatorja tad-data għall-varar fis-suq. Il-Kummissjoni tista' tistieden lill-korpi responsabbli għall-

⁸ Il-Konkluzjonijiet tal-Kunsill dwar it-tisħih tal-bilanċ fis-sistemi farmaċewtiċi fl-Unjoni Ewropea u l-Istati Membri tagħha, (ĠU C, C/269, 23.07.2016, p. 31). Il-Konkluzjonijiet tal-Kunsill dwar l-Aċċess għall-mediċini u l-apparat mediku għal UE aktar b'Saħħitha u Reżiljenti, (2021/C 269 I/02).

⁹ Ir-Riżoluzzjoni tal-Parlament Ewropew tat-2 ta' Marzu 2017 dwar l-ghazliet tal-UE għat-titjib tal-aċċess għall-mediċina (2016/2057(INI)) Nuqqasijiet ta' mediċini, 2020/2071(INI).

valutazzjoni tat-teknoloġija tas-saħha kif imsemmi fir-Regolament (UE) 2021/2282 jew lill-korpi nazzjonali responsabbli għall-ipprezzar u r-rimborż, kif meħtieġ, biex jipparteċipaw fid-deliberazzjonijiet tal-Kumitat Farmaċewtiku.

- (48) Filwaqt li d-deċiżjonijiet dwar l-ipprezzar u r-rimborż huma kompetenza ta' Stat Membru, l-Istrateġija Farmaċewtika għall-Ewropa ħabbret azzjonijiet li jappoġġaw il-kooperazzjoni tal-Istati Membri biex itejbu l-affordabbiltà. Il-Kummissjoni ttrasformat il-grupp ta' Awtoritajiet Kompetenti Nazzjonali dwar l-Ipprezzar u r-Rimborż u l-kontribwenti pubbliċi tal-kura tas-saħha (NCAPR) minn forum *ad hoc* għal kooperazzjoni volontarja kontinwa bil-ghan li jiġu skambjati informazzjoni u l-aħjar prattiki dwar il-politiki tal-ipprezzar, tal-pagamenti u tal-akkwist biex jittejjbu l-affordabbiltà u l-kosteffettività tal-mediċini u s-sostenibbiltà tas-sistema tas-saħha. Il-Kummissjoni hija impenjata li żżid din il-kooperazzjoni u tappoġġa aktar l-iskambju ta' informazzjoni fost l-awtoritajiet nazzjonali, inkluż dwar l-akkwist pubbliku tal-mediċini, filwaqt li tirrispetta bis-sħiħ il-kompetenzi tal-Istati Membri f'dan il-qasam. Il-Kummissjoni tista' wkoll tistieden lill-membri tal-NCAPR biex jipparteċipaw fid-deliberazzjonijiet tal-Kumitat Farmaċewtiku dwar suġġetti li jista' jkollhom impatt fuq il-politiki tal-ipprezzar jew tar-rimborż, bħall-inċentiv tal-varar fis-suq.
- (49) L-akkwist kongunt, kemm jekk f'pajjiż kif ukoll bejn il-pajjiżi, jista' jtejjeb l-aċċess, l-affordabbiltà u s-sigurtà tal-provvista tal-mediċini, b'mod partikolari għal pajjiżi iżgħar. L-Istati Membri interessati fl-akkwist kongunt tal-mediċini jistgħu jagħmlu użu mid-Direttiva 2014/24/UE¹⁰, li tistabbilixxi l-proċeduri ta' akkwist għax-xerrejja pubbliċi, il-Ftehim ta' Akkwist Kongunt¹¹ u r-Regolament Finanzjarju rivedut propost¹². Fuq talba mill-Istati Membri, il-Kummissjoni tista' tappoġġa lill-Istati Membri interessati billi tiffaċilita l-koordinazzjoni biex tippermetti l-aċċess għall-mediċini għall-pazjenti fl-Unjoni, kif ukoll l-iskambju ta' informazzjoni, b'mod partikolari għall-mediċini għal mard rari u kroniku.
- (50) L-istabbiliment ta' definizzjoni bbażata fuq il-kriterji ta' "ħtieġa medika mhux issodisfata" huwa meħtieġ biex jinċentiva l-iżvilupp ta' prodotti mediċinali f'oqsma terapewtiċi li bħalissa mhux qed jingħataw biżżejjed attenzjoni. Sabiex jiġi żgurat li l-kunċett ta' ħtieġa medika mhux issodisfata jirrifletti l-iżviluppi xjentifiċi u teknoloġiċi u l-għarfien attwali dwar mard li ma jingħatax biżżejjed attenzjoni, jenħtieġ li l-Kummissjoni tispesjifika u taġġorna bl-użu ta' atti ta' implimentazzjoni, il-kriterji ta' metodu sodisfaċenti ta' dijanjożi, prevenzjoni jew trattament, "il-morbidità jew il-mortalità għolja li jifdal", "il-popolazzjoni tal-pazjenti rilevanti" wara valutazzjoni xjentifika mill-Aġenzija. L-Aġenzija se tikseb kontribut minn firxa wiesgħa ta' awtoritajiet jew korpi attivi tul iċ-ċiklu tal-ħajja tal-prodotti mediċinali fil-qafas tal-proċess ta' konsultazzjoni stabbilit skont [ir-Regolament rivedut (KE) Nru 726/2004] u tqis ukoll l-inizjattivi xjentifiċi fil-livell tal-UE jew bejn l-Istati Membri relatati mal-analiżi tal-ħtiġijiet mediċi mhux issodisfati, il-piż tal-mard u l-iffissar ta' prijoritajiet għar-riċerka u l-iżvilupp. Il-kriterji għal "ħtieġa medika mhux issodisfata" jistgħu sussegwentement jintużaw mill-Istati Membri biex jidentifikaw oqsma terapewtiċi speċifiċi ta' interess.

¹⁰ Id-Direttiva 2014/24/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-26 ta' Frar 2014 dwar l-akkwist pubbliku u li tħassar id-Direttiva 2004/18/KE (ĠU L 94, 28.3.2014, p. 65).

¹¹ Ir-Regolament (UE) 2022/2371 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-23 ta' Novembru 2022 dwar theddid transkonfinali serju għas-saħha u li jħassar id-Deciżjoni Nru 1082/2013/UE.

¹² COM/2022/223 final.

- (51) L-inklużjoni ta' indikazzjonijiet terapewtiċi godda għall-prodotti mediċinali awtorizzati tikkontribwixxi għall-aċċess tal-pazjenti għal terapiji addizzjonali u, għalhekk, jenhtieg li tiġi inċentivata.
- (52) Għall-applikazzjoni inizjali għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodotti mediċinali li fihom sustanza attiva ġdida, jenhtieg li tiġi inċentivata s-sottomissjoni tal-provi kliniċi li jinkludu, bħala komparatur, trattament eżistenti bbażat fuq l-evidenza, sabiex titrawwem il-ġenerazzjoni ta' evidenza klinika komparattiva li hija rilevanti u li, għaldaqstant, tista' tappoġġa valutazzjonijiet sussegwenti tat-teknoloġija tas-saħħa u deċiżjonijiet dwar l-ipprezzar u r-rimborż mill-Istati Membri.
- (53) Jenhtieg li detentur ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jiżgura l-provvista xierqa u kontinwa ta' prodott mediċinali matul il-ħajja kollha tiegħu, irrispettivament minn jekk dak il-prodott mediċinali huwiex kopert minn inċentiv ta' provvista jew le.
- (54) L-intrapriżi mikro, żgħar u ta' daqs medju ("SMEs"), l-entitajiet mingħajr skop ta' qligħ jew l-entitajiet b'esperjenza limitata fis-sistema tal-Unjoni jenhtieg li jibbenefikaw minn żmien addizzjonali biex jikkummerċjalizzaw prodott mediċinali fl-Istati Membri fejn l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tkun valida għall-finijiet li jirċievu protezzjoni regolatorja tad-*data* addizzjonali.
- (55) Meta japplikaw id-dispożizzjonijiet dwar l-inċentivi tal-varar fis-suq, jenhtieg li d-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u l-Istati Membri jagħmlu hilitom kollha biex jiksbu provvista miftiehma b'mod reċiproku ta' prodotti mediċinali f'konformità mal-htigijiet tal-Istat Membru kkonċernat, mingħajr ma jdewmu jew ifixxlu bla bżonn lill-parti l-oħra milli tgawdi d-drittijiet tagħha skont din id-Direttiva.
- (56) L-Istati Membri għandhom il-possibbiltà li jirrinunzjaw għall-kundizzjoni ta' tnedija fit-territorju tagħhom għall-fini tal-estensjoni tal-protezzjoni tad-*data* għall-varar fis-suq. Dan jista' jsir permezz ta' dikjarazzjoni ta' nuqqas ta' oġġezzjoni biex jiġi estiż il-perjodu tal-protezzjoni regolatorja tad-*data*. Dan huwa mistenni li jkun il-każ b'mod partikolari f'sitwazzjonijiet fejn il-varar fi Stat Membru partikolari jkun materjalment impossibbli jew minhabba li jkun hemm raġunijiet speċjali għaliex Stat Membru jkun jixtieq li l-varar isehh aktar tard.
- (57) Il-ħruġ ta' dokumentazzjoni mill-Istati Membri fir-rigward tal-estensjoni tal-protezzjoni tad-*data* għall-fini tal-provvista ta' prodotti mediċinali fl-Istati Membri kollha fejn awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tkun valida, b'mod partikolari r-rinunzja għall-kundizzjonijiet għal tali estensjoni, ma jaffettwa fl-ebda hin is-setgħat tal-Istati Membri fir-rigward tal-provvista, l-iffissar tal-prezzijiet għall-prodotti mediċinali jew l-inklużjoni tagħhom fil-kamp ta' applikazzjoni tal-iskemi nazzjonali tal-assigurazzjoni tas-saħħa. L-Istati Membri ma jirrinunzjawx għall-possibbiltà li jitolbu r-rilaxx jew il-provvista tal-prodott ikkonċernat fi kwalunkwe hin qabel, matul jew wara l-estensjoni tal-perjodu ta' protezzjoni tad-*data*.
- (58) Mod alternattiv ta' kif tintwera l-provvista huwa relatat mal-inklużjoni ta' prodotti mediċinali f'lista pożittiva ta' prodotti mediċinali koperti mis-sistema nazzjonali tal-assigurazzjoni tas-saħħa f'konformità mad-Direttiva 89/105/KEE. Jenhtieg li n-negozjati relatati bejn il-kumpaniji u l-Istat Membru jsiru f'*bona fide*.
- (59) Stat Membru li jqis li l-kundizzjonijiet tal-provvista ma gewx issodisfati għat-territorju tiegħu jenhtieg li jipprovdi dikjarazzjoni motivata ta' nuqqas ta' konformità sa mhux aktar tard mill-proċedura tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem tal-varjazzjoni marbuta mal-ġhoti tal-inċentiv rilevanti.

- (60) Il-Kummissjoni u l-Istati Membri għandhom jimmonitorjaw kontinwament kwalunkwe *data* u tagħlim mill-applikazzjoni tas-sistema ta' incentivi sabiex itejbu, inkluż permezz ta' atti ta' implimentazzjoni, il-mod kif jiġu applikati dawn id-dispożizzjonijiet. Il-Kummissjoni għandha tistabbilixxi lista ta' punti ta' kuntatt nazzjonali f'dan ir-rigward.
- (61) Meta tkun ingħatat liċenzja obligatorja minn awtorità rilevanti fl-Unjoni biex tindirizza emerġenza tas-saħħa pubblika, il-protezzjoni regolatorja tad-*data* tista', jekk tkun għadha fis-seħħ, tipprevjeni l-użu effettiv tal-liċenzja obligatorja minhabba li dawn jimpedixxu l-awtorizzazzjoni ta' prodotti mediċinali ġeneriċi, u b'hekk l-aċċess għall-prodotti mediċinali meħtieġa biex tiġi indirizzata l-kriżi. Għal din ir-raġuni, il-protezzjoni tad-*data* u tas-suq jenhtieg li tiġi sospiża meta tkun inharget liċenzja obligatorja biex tiġi indirizzata emerġenza tas-saħħa pubblika. Jenhtieg li tali sospensjoni tal-protezzjoni regolatorja tad-*data* tkun permessa biss b'rabta mal-liċenzja obligatorja mogħtija u l-benefiċjarju tagħha. Is-sospensjoni għandha tikkonforma mal-oġġettiv, mal-kamp ta' applikazzjoni territorjali, mad-durata u mas-sugġett tal-liċenzja obligatorja mogħtija.
- (62) Jenhtieg li s-sospensjoni tal-protezzjoni regolatorja tad-*data* tingħata biss għad-durata tal-liċenzja obligatorja. "Sospensjoni" tal-protezzjoni tad-*data* u tas-suq f'każijiet ta' emerġenza tas-saħħa pubblika għandha tfisser li l-protezzjoni tad-*data* u tas-suq ma għandha tipproduċi l-ebda effett b'rabta mal-liċenzjatarju partikolari tal-liċenzja obligatorja waqt li dik il-liċenzja obligatorja tkun fis-seħħ. Meta tintemm il-liċenzja obligatorja, għandu jerga' jibda l-effett tal-protezzjoni tad-*data* u tas-suq. Jenhtieg li s-sospensjoni ma tirriżultax f'estensjoni tad-durata originali.
- (63) Bħalissa huwa possibbli li l-applikanti għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ta' prodotti mediċinali ġeneriċi, bijosimili, ibridi u bjoibridi jwettqu studji, provi u r-rekwiziti prattiċi sussegwenti meħtieġa biex jinkisbu approvazzjonijiet regolatorji għal dawk il-prodotti mediċinali matul it-terminu ta' protezzjoni tal-privattiva jew taċ-Ċertifikat ta' Protezzjoni Supplimentari (ĊPS) tal-prodott mediċinali ta' referenza, mingħajr ma dan jitqies bħala ksur tal-privattiva jew taċ-ĊPS. Madankollu, l-applikazzjoni ta' din l-eżenzjoni limitata hija frammentata fl-Unjoni u hija meqjusa neċessarja, sabiex jiġi ffaċilitat id-dhul fis-suq ta' prodotti mediċinali ġeneriċi, bijosimili, ibridi u bjoibridi li jiddependu fuq prodott mediċinali ta' referenza, jiġi ċċarat il-kamp ta' applikazzjoni tiegħu sabiex tiġi żgurata applikazzjoni armonizzata fl-Istati Membri kollha, kemm f'termini ta' benefiċjarji kif ukoll f'termini ta' attivitajiet koperti. L-eżenzjoni trid tkun limitata għat-tweġġ ta' studji u provi u attivitajiet oħrajn meħtieġa għall-proċess ta' approvazzjoni regolatorja, għall-valutazzjoni tat-teknoloġija tas-saħħa u għat-talba għal rimborż tal-ipprezzar, anki jekk dan jista' jirrikjedi ammonti sostanzjali ta' produzzjoni tat-test biex tintwera manifattura affidabbli. Matul it-terminu ta' protezzjoni tal-privattiva jew taċ-ĊPS tal-prodott mediċinali ta' referenza, ma jista' jkun hemm l-ebda użu kummerċjali tal-prodotti mediċinali finali li jirriżultaw miksuba għall-finijiet tal-proċess ta' approvazzjoni regolatorja.
- (64) Dan se jippermetti, *inter alia*, li jitwettqu studji li jappoġġaw l-ipprezzar u r-rimborż, kif ukoll il-manifattura jew ix-xiri ta' sustanzi attivi protetti bil-privattivi bl-iskop li jinkisbu awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni matul dak il-perjodu, li jikkontribwixxu għad-dhul fis-suq ta' prodotti mediċinali ġeneriċi u bijosimili fl-ewwel jum tat-telf tal-protezzjoni tal-privattiva jew taċ-ĊPS.

- (65) Jenhtieg li l-awtoritajiet kompetenti jirrifjutaw il-validazzjoni għal applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni li tirreferi għad-*data* ta' prodott mediċinali ta' referenza biss abbażi tar-raġunijiet stabbiliti f'din id-Direttiva. L-istess japplika għal kwalunkwe deċiżjoni ta' għoti, varjazzjoni, sospensjoni, restrizzjoni jew revoka tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni. L-awtoritajiet kompetenti ma jistgħux jibbażaw id-deċiżjoni tagħhom fuq xi raġuni oħra. B'mod partikolari, dawk id-deċiżjonijiet ma jistgħux ikunu bbażati fuq l-istatus tal-privattiva jew taċ-ĊPS tal-prodott mediċinali ta' referenza.
- (66) Sabiex tiġi indirizzata l-isfida tar-reżistenza għall-antimikrobiċi, jenhtieg li l-antimikrobiċi jiġu ppakkjati fi kwantitajiet li huma xierqa għaċ-ċiklu ta' terapija rilevanti għal dak il-prodott u li r-regoli nazzjonali dwar l-antimikrobiċi soġġetti għal riċetta jiżguraw li dawn jingħataw b'mod li jikkorrispondu għall-kwantitajiet deskritti mir-riċetta.
- (67) L-għoti ta' informazzjoni lill-professjonisti tal-kura tas-saħħa u lill-pazjenti dwar l-użu, il-ħżin u r-rimi xieraq tal-antimikrobiċi huwa responsabbiltà kongunta tad-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u tal-Istati Membri li jenhtieg li jiżguraw sistema ta' għbir xierqa għall-prodotti mediċinali kollha.
- (68) Filwaqt li din id-Direttiva tirrestringi l-użu tal-antimikrobiċi billi tistabbilixxi ċerti kategoriji ta' antimikrobiċi taħt l-istatus tar-riċetta, minhabba r-reżistenza li qed tikber għall-antimikrobiċi fl-Unjoni, jenhtieg li l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jikkunsidraw miżuri ulterjuri, pereżempju, jestendu l-istatus tar-riċetta tal-antimikrobiċi jew l-użu obligatorju tat-testijiet dijanjostiċi qabel ir-riċetta. Jenhtieg li l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jikkunsidraw tali miżuri ulterjuri skont il-livell ta' reżistenza għall-antimikrobiċi fit-territorju tagħhom u l-htigijiet tal-pazjenti.
- (69) It-tniġġis tal-ilmijiet u tal-ħamrija b'residwi farmaċewtiċi huwa problema ambjentali emergenti, u hemm evidenza xjentifika li l-preżenza ta' dawk is-sustanzi fl-ambjent mill-manifattura, mill-użu u mir-rimi tagħhom tohloq riskju għall-ambjent u għas-saħħa pubblika. L-evalwazzjoni tal-legiżlazzjoni wriet li huwa meħtieġ it-tisħiħ tal-miżuri eżistenti biex jitnaqqas l-impatt taċ-ċiklu tal-ħajja tal-prodotti mediċinali fuq l-ambjent u s-saħħa pubblika. Il-miżuri skont dan ir-Regolament jikkomplementaw il-legiżlazzjoni ambjentali ewlenija, b'mod partikolari d-Direttiva Qafas dwar l-Ilma (2000/60/KE¹³), id-Direttiva dwar l-Istandards tal-Kwalità Ambjentali (2008/105/KE¹⁴), id-Direttiva dwar l-Ilma ta' Taħt l-Art (2006/118/KE¹⁵), id-Direttiva dwar it-Trattament tal-Ilma Urban Morni (91/271/KEE¹⁶), id-Direttiva dwar l-Ilma tax-Xorb (2020/2184¹⁷) u d-Direttiva dwar l-Emissjonijiet Industrijali (2010/75/UE¹⁸).

¹³ Id-Direttiva 2000/60/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-23 ta' Ottubru 2000 li tistabbilixxi qafas għal azzjoni Komunitarja fil-qasam tal-politika tal-ilma (ĠU L 327, 22.12.2000, p. 1).

¹⁴ Id-Direttiva 2008/105/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Diċembru 2008 dwar standards ta' kwalità ambjentali fil-qasam tal-politika tal-ilma, li temenda u sussegwentement tħassar id-Direttivi tal-Kunsill 82/176/KEE, 83/513/KEE, 84/156/KEE, 84/491/KEE, 86/280/KEE u li temenda d-Direttiva 2000/60/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (ĠU L 348, 24.12.2008, p. 84).

¹⁵ Id-Direttiva 2006/118/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-12 ta' Diċembru 2006 dwar il-protezzjoni tal-ilma ta' taħt l-art kontra t-tniġġis u d-deterjorament (ĠU L 372, 27.12.2006, p. 19).

¹⁶ Id-Direttiva tal-Kunsill 91/271/KEE tal-21 ta' Mejju 1991 dwar it-trattament tal-ilma urban morni (ĠU L 135, 30.5.1991, p. 40).

¹⁷ Id-Direttiva (UE) 2020/2184 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Diċembru 2020 dwar il-kwalità tal-ilma maħsub għall-konsum mill-bniedem (riformulazzjoni) (ĠU L 435, 23.12.2020, p. 1).

- (70) Jenhtieg li l-applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodotti mediċinali fl-Unjoni jinkludu Valutazzjoni tar-Riskji Ambjentali (ERA) u miżuri ta' mitigazzjoni tar-riskji. Jekk l-applikant jonqos milli jissottometti valutazzjoni tar-riskji ambjentali kompluta jew issostanzjata biżżejjed jew ma jipproponix miżuri ta' mitigazzjoni tar-riskji biex jiġu indirizzati b'mod suffiċjenti r-riskji identifikati fil-valutazzjoni tar-riskji ambjentali, jenhtieg li l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tiġi rrifjutata. Jenhtieg li l-ERA tiġi aġġornata meta jsiru disponibbli *data* jew għarfien ġodda dwar ir-riskji rilevanti.
- (71) Jenhtieg li l-applikanti għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jqisu l-proċeduri ta' valutazzjoni tar-riskji ambjentali ta' oqfsa legali oħrajn tal-UE li jistgħu japplikaw għal sustanzi kimiċi dipendenti fuq l-użu tagħhom. Minbarra dan ir-Regolament, hemm erba' oqfsa ewlenin oħrajn: (i) Is-sustanzi kimiċi industrijali (REACH, (ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006); (ii) Il-bijoċidi (ir-Regolament (KE) Nru 528/2012); (iii) Il-pestiċidi (ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009); u (iv) Il-mediċini veterinarji (ir-Regolament (UE) 2019/6)). Bħala parti mill-Patt Ekoloġiku, il-Kummissjoni pproponiet approċċ ta' "sustanza waħda, valutazzjoni waħda" (OS-OA) għas-sustanzi kimiċi¹⁹, sabiex tiżdied l-effiċjenza tas-sistema ta' registrazzjoni u jitnaqqsu l-kostijiet u l-ittestjar bla bżonn fuq l-annimali.
- (72) L-emissjonijiet u l-iskariki ta' antimikrobiċi fl-ambjent mis-siti tal-manifattura jistgħu jwasslu għal reżistenza għall-antimikrobiċi ("AMR"), li hija tħassib globali irrispettivament minn fejn isehhu l-emissjonijiet u l-iskariki. Għalhekk, jenhtieg li l-kamp ta' applikazzjoni tal-ERA jiġi estiż biex ikopri r-riskju tal-għażla tal-AMR matul iċ-ċiklu tal-ħajja kollu tal-antimikrobiċi, inkluża l-manifattura.
- (73) Il-proposta tinkludi wkoll dispożizzjonijiet għal approċċ ibbażat fuq ir-riskju fir-rigward tal-obbligi tal-ERA tad-detenturi ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni qabel Ottubru 2005 u t-twaqqif ta' sistema monografika tal-ERA għas-sustanzi attivi. Jenhtieg li din is-sistema monografika tal-ERA tkun disponibbli għall-applikanti sabiex jużawha meta jwettqu ERA għal applikazzjoni ġdida.
- (74) Għall-prodotti mediċinali awtorizzati qabel Ottubru 2005, mingħajr ebda ERA, jenhtieg li jiġu introdotti dispożizzjonijiet speċifiċi biex jitwaqqaf programm ta' prijoritizzazzjoni bbażat fuq ir-riskju għas-sottomissjoni jew l-aġġornament tal-ERA mid-detenturi tal-awtorizzazzjoni tas-suq.
- (75) Ċipru, l-Irlanda, Malta u l-Irlanda ta' Fuq storikament strahu fuq il-provvista ta' prodotti mediċinali li jiġu jew jgħaddu minn xi parti tar-Renju Unit, għajr l-Irlanda ta' Fuq. Wara l-ħruġ tar-Renju Unit tal-Gran Brittanja u tal-Irlanda ta' Fuq mill-Unjoni Ewropea u mill-Komunità Ewropea tal-Energija Atomika, sabiex jiġi evitat in-nuqqas ta' prodotti mediċinali u fl-aħħar mill-aħħar biex jiġi żgurat livell għoli ta' protezzjoni tas-saħħa pubblika, jehtieg li jiġu inklużi derogi speċifiċi għal din id-Direttiva għall-prodotti mediċinali pprovduti lil Ċipru, lil-Irlanda, lil Malta u lil-Irlanda ta' Fuq li jiġu jew jgħaddu minn xi parti tar-Renju Unit, għajr l-Irlanda ta' Fuq. Sabiex tiġi

¹⁸ Id-Direttiva 2010/75/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-24 ta' Novembru 2010 dwar l-emissjonijiet industrijali (il-prevenzjoni u l-kontroll integrati tat-tniġġis) (riformulazzjoni) (ĠU L 334, 17.12.2010, p. 17).

¹⁹ Il-Komunikazzjoni tal-Kummissjoni lill-Parlament Ewropew, lill-Kunsill Ewropew, lill-Kunsill, lill-Kumitat Ekonomiku u Soċjali Ewropew u lill-Kumitat tar-Regġuni, Il-Patt Ekoloġiku Ewropew, Brussell (2019), COM(2019) 640 final.

żgurata applikazzjoni uniformi tad-dritt tal-Unjoni fl-Istati Membri, id-derogi applikabbli f'Ċipru, fl-Irlanda u f'Malta jenhtieg li jkunu ta' natura temporanja biss.

- (76) Sabiex jiġi żgurat li t-tfal kollha fl-Unjoni jkollhom aċċess għall-prodotti speċifikament awtorizzati għall-użu pedjatriku, meta pjan ta' investigazzjoni pedjatrika miftiehem ikun wassal għall-awtorizzazzjoni ta' indikazzjoni pedjatrika għal prodott li diġà jkun gie kkummerċjalizzat għal indikazzjonijiet terapewtiċi oħrajn, jenhtieg li d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jkun obbligat li jqiegħed il-prodott fl-istess swieq fi żmien sentejn mid-data tal-approvazzjoni tal-indikazzjoni.
- (77) Fl-interess tas-saħħa pubblika, huwa meħtieġ li tiġi żgurata d-disponibbiltà kontinwa ta' prodotti mediċinali sikuri u effettivi awtorizzati għal indikazzjonijiet pedjatriċi. Għalhekk, jekk detentur ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jkollu l-ħsieb li jirtira tali prodott mediċinali mis-suq, allura jenhtieg li jiġu stabbiliti arrangamenti sabiex il-popolazzjoni pedjatrika tkun tista' tkompli jkollha aċċess għall-prodott mediċinali inkwistjoni. Sabiex tgħin biex jintlaħaq dan, jenhtieg li l-Aġenzija tiġi infurmata mingħajr dewmien dwar tali intenzjoni u jenhtieg li tagħmel dik l-intenzjoni disponibbli għall-pubbliku.
- (78) Sabiex jiġu evitati piżijiet amministrattivi u finanzjarji bla bżonn kemm għad-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kif ukoll għall-awtoritajiet kompetenti, jenhtieg li jiġu introdotti ċerti miżuri ta' simplifikazzjoni, f'konformità mal-prinċipju digitali b'mod awtomatiku. Jenhtieg li tiġi introdotta applikazzjoni elettronika għall-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u għall-varjazzjonijiet fit-termini tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.
- (79) Bħala regola ġenerali, jenhtieg li l-pjanijiet ta' ġestjoni tar-riskji għal prodotti mediċinali ġeneriċi u bijosimili ma jiġux żviluppati u sottomessi, meta jitqies li l-prodott mediċinali ta' referenza għandu pjan bħal dan, hlief f'każijiet speċifiċi, fejn jenhtieg li jiġi pprovdut pjan ta' ġestjoni tar-riskju. Barra minn hekk, bħala regola ġenerali, jenhtieg li tingħata awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal perjodu mhux limitat; b'mod eċċezzjonali, tiġdid wiehed jista' jiġi deċiż biss għal raġunijiet ġustifikati relatati mas-sikurezza tal-prodott mediċinali.
- (80) Fil-każ ta' riskju għas-saħħa pubblika, jenhtieg li d-detentur ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew l-awtoritajiet kompetenti jkunu jistgħu jagħmlu restrizzjonijiet urgenti fuq is-sikurezza jew l-effikaċja fuq inizjattiva tagħhom stess. F'każ bħal dan, meta titnieda l-proċedura ta' riferiment, jenhtieg li tiġi evitata kwalunkwe duplikazzjoni tal-valutazzjoni.
- (81) Sabiex jiġu indirizzati l-htigijiet tal-pazjenti, għadd dejjem akbar ta' prodotti mediċinali innovattivi gejjin minn jew huma kkombinati ma' prodotti oħrajn li jistgħu jiġu manifatturati jew ittestjati u rregolati taħt aktar minn qafas legali wiehed tal-Unjoni. Bl-istess mod, l-istess siti qed jiġu ssorveljati dejjem aktar mill-awtoritajiet stabbiliti taħt oqfsa legali differenti tal-Unjoni. Sabiex jiġu żgurati produzzjoni u superviżjoni sikuri u effiċjenti ta' tali prodotti u sabiex ikun hemm konsenja xierqa lill-pazjenti, huwa importanti li tiġi żgurata l-koerenza. Il-koerenza u l-allinjament suffiċjenti jistgħu jiġu żgurati biss permezz ta' kooperazzjoni xierqa fl-iżvilupp tal-prattiki u l-prinċipji applikati taħt l-oqfsa legali differenti tal-Unjoni. Għalhekk, jenhtieg li tiġi inkorporata kooperazzjoni xierqa f'diversi dispożizzjonijiet ta' din id-Direttiva, bħal dawk li jirrigwardjaw pariri dwar il-klassifikazzjoni, is-sorveljanza, jew l-iżvilupp ta' linji gwida.

- (82) Għal prodotti li jikkombinaw prodott mediċinali u apparat mediku, jenhtieg li tigi speċifikata l-applikabbiltà taż-żewġ oqfsa regolatorji rispettivi u jenhtieg li tigi żgurata l-interazzjoni xierqa bejn iż-żewġ oqfsa regolatorji applikabbli. L-istess jenhtieg li japplika għal kombinazzjonijiet ta' prodott mediċi u prodott għajr apparati mediċi.
- (83) Sabiex jiġi żgurat li l-awtoritajiet kompetenti jkollhom l-informazzjoni kollha mehtieġa għall-valutazzjoni tagħhom fil-każ ta' kombinazzjonijiet integrali ta' prodott mediċinali ma' apparat mediku jew ta' kombinazzjonijiet ta' prodott mediċinali ma' prodott għajr apparat mediku, l-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jissottometti *data* li tistabbilixxi l-użu sikur u effettiv tal-kombinazzjoni integrali tal-prodott mediċinali mal-apparat mediku jew tal-kombinazzjoni ta' prodott mediċinali mal-prodott l-iehor. Jenhtieg li l-awtorità kompetenti tivvaluta l-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji tal-kombinazzjoni integrali, filwaqt li tqis l-idoneità tal-użu tal-prodott mediċinali flimkien mal-apparat mediku jew mal-prodott l-iehor.
- (84) Sabiex jiġi żgurat li l-awtoritajiet kompetenti jkollhom l-informazzjoni kollha mehtieġa għall-valutazzjoni tagħhom tal-prodotti mediċinali f'użu esklużiv ma' apparat mediku (jiġifieri prodott mediċinali li huma pprezentati f'pakkett b'apparat mediku jew li għandhom jintużaw ma' apparat mediku li ssir referenza għalih fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott), l-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jissottometti *data* li tistabbilixxi l-użu sikur u effettiv tal-prodott mediċinali, filwaqt li jqis l-użu tiegħu mal-apparat mediku. Jenhtieg li l-awtorità kompetenti tivvaluta l-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji tal-prodott mediċinali, filwaqt li tqis ukoll l-użu tal-prodott mediċinali mal-apparat mediku.
- (85) Id-Direttiva tiċċara wkoll li apparat mediku li huwa parti minn kombinazzjoni integrali għandu jikkonforma mar-rekwiżiti ġenerali tas-sikurezza u tal-prestazzjoni stabbiliti fl-Anness I tar-Regolament (UE) 2017/745 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill²⁰. Apparat mediku f'użu esklużiv ma' apparat mediku jehtieg li jissodisfa r-rekwiżiti kollha tar-Regolament (UE) 2017/745. Prodott mediċinali f'użu esklużiv ma' apparat mediku li mhuwiex anċillari għal dak tal-apparat mediku għandu jikkonforma mar-rekwiżiti ta' din id-Direttiva u ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut], filwaqt li jitqies l-użu tiegħu mal-apparat mediku, mingħajr preġudizzju għar-rekwiżiti speċifiċi tar-Regolament (UE) 2017/745.
- (86) Għal dawn il-prodotti kollha (kombinazzjonijiet integrali ta' prodott mediċinali u apparat mediku, prodott mediċinali f'użu esklużiv ma' apparat mediku u kombinazzjonijiet ta' prodott mediċinali ma' prodott għajr apparat mediku), jenhtieg li l-awtorità kompetenti tkun tista' titlob lill-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni biex jibgħat kwalunkwe informazzjoni addizzjonali mehtieġa u jenhtieg li l-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jkun marbut li jissottometti kwalunkwe tali informazzjoni mitluba. Għal prodott mediċinali f'użu esklużiv ma' apparat mediku li mhuwiex anċillari għal dak tal-apparat mediku, l-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu wkoll, fuq talba mill-awtorità kompetenti, jissottometti kwalunkwe informazzjoni addizzjonali relatata mal-apparat mediku, filwaqt li jqis l-użu tiegħu mal-prodott mediċinali u li huwa

²⁰ Ir-Regolament (UE) 2017/745 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-5 ta' April 2017 dwar apparati mediċi, li jemenda d-Direttiva 2001/83/KE, ir-Regolament (KE) Nru 178/2002 u r-Regolament (KE) Nru 1223/2009 u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 90/385/KEE u 93/42/KEE (ĠU L 117, 5.5.2017, p. 1).

rilevanti għall-monitoraġġ ta' wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediċinali, mingħajr preġudizzju għar-rekwiżiti speċifiċi ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

- (87) Għal kombinazzjoni integrali ta' prodott mediċinali ma' apparat mediku u għal kombinazzjonijiet ta' prodott mediċinali ma' prodott għajr apparat mediku, jenhtieg li d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jgħorr ukoll ir-responsabbiltà ġenerali għall-prodott kollu f'termini ta' konformità tal-prodott mediċinali mar-rekwiżiti ta' din id-Direttiva u [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] u jenhtieg li jiżgura l-koordinazzjoni tal-fluss tal-informazzjoni bejn is-setturi matul il-proċedura ta' valutazzjoni u ċ-ċiklu tal-ħajja tal-prodott mediċinali.
- (88) Sabiex jiġu żgurati l-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tal-prodott mediċinali fl-istadji kollha tal-manifattura u tad-distribuzzjoni, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jkun responsabbli, meta mehtieg, biex jintraċċa lura sustanza attiva, eċċipjent jew kwalunkwe sustanza oħra li jintużaw fil-manifattura tal-prodott mediċinali u maħsuba biex ikunu parti mill-prodott mediċinali jew li mistennija jkunu preżenti fil-prodott mediċinali, pereżempju impuritajiet, prodotti ta' degradazzjoni jew kontaminanti.
- (89) Fl-interessi tas-saħħa pubblika, jenhtieg li d-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jkunu jistgħu jiżguraw it-traċċabbiltà ta' kwalunkwe sustanza li tintuża, maħsuba jew mistennija li tkun preżenti fi prodott mediċinali fl-istadji kollha tal-manifattura u tad-distribuzzjoni, u jidentifikaw kwalunkwe persuna fiżika jew ġuridika li minnha jkunu ġew ipprovduti dawn is-sustanzi. Għalhekk, jenhtieg li jiġu stabbiliti proċeduri u sistemi biex jipprovdut dik l-informazzjoni f'każ li din tkun mehtieġa bil-ħsieb tal-kwalità, is-sikurezza jew l-effikaċja tal-prodotti mediċinali.
- (90) Huwa rikonoxxut li l-iżvilupp tal-farmaċewtiċi huwa qasam fejn la x-xjenza u lanqas it-teknoloġija ma għadhom jeżistu. Fl-aħħar deċennji ħarġu kategoriji ġodda ta' prodotti mediċinali, minn prodotti mediċinali bijoloġiċi għal prodotti mediċinali bijosimili jew prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata jew il-fagoterapiji futuri. F'xi każijiet, daww il-kategoriji ta' prodotti jistgħu jkunu jehtieġu regoli adattati biex iqisu bis-shih il-karatteristiċi speċifiċi tagħhom. Għal dik ir-raġuni, jenhtieg li qafas legali li jħares 'il quddiem jinkludi dispożizzjonijiet li jippermettu tali oqfsa adattati soġġetti għal kriterji stretti u taħt setgħa tal-Kummissjoni ggwidata mill-kontribut xjentifiku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini.
- (91) L-adattamenti jistgħu jinvolvu rekwiżiti adattati, imtejbja, irrinunzjati jew differiti meta mqabbla ma' prodotti mediċinali standard. B'mod partikolari, dawn jistgħu jinkludu bidliet fir-rekwiżiti tad-dossier għal tali prodotti mediċinali, il-mod kif il-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tagħhom jintwerew mill-applikanti jew kontrolli tal-manifattura mfassla apposta u rekwiżiti ta' prassi tajba ta' manifattura, kif ukoll metodi ta' kontroll addizzjonali qabel u matul l-amministrazzjoni u l-użu tagħhom. Madankollu, jenhtieg li l-adattamenti ma jmorru lil hinn minn dak li huwa mehtieg sabiex jintlaħaq l-oġġettiv ta' adattament għall-karatteristiċi speċifiċi.
- (92) Sabiex jiżdiedu t-tnejn u r-rispons kontra t-tħedd għas-saħħa, b'mod partikolari l-emergenza ta' reżistenza għall-antimikrobiċi, jistgħu jkunu rilevanti oqfsa adattati biex jiffaċilitaw il-bidla rapida fil-kompożizzjoni tal-antimikrobiċi biex tinzamm l-effikaċja tagħhom. L-użu ta' pjattaformi stabbiliti jippermetti l-adattament effiċjenti u f'waqtu ta' daww il-prodotti mediċinali għall-kuntest kliniku.
- (93) Sabiex jiġi ottimizzat l-użu tar-riżorsi kemm għall-applikanti għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kif ukoll għall-awtoritajiet kompetenti u tigi evitata d-

duplikazzjoni tal-valutazzjoni tas-sustanzi kimiċi attivi tal-prodotti mediċinali, jenhtieg li l-applikanti għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jkunu jistgħu jiddependu fuq ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva jew fuq monografija tal-Farmakopea Ewropea, minflok ma jissottomettu d-*data* rilevanti kif mehtieg f'konformità mal-Anness II. Ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva jista' jingħata mill-Aġenzija meta d-*data* rilevanti dwar is-sustanza attiva kkonċernata ma tkunx diġà koperta minn monografija tal-Farmakopea Ewropea jew minn ċertifikat ieħor tal-master file tas-sustanza attiva. Jenhtieg li l-Kummissjoni tingħata s-setgħa li tistabbilixxi l-proċedura għall-valutazzjoni unika ta' master file tas-sustanza attiva. Sabiex jiġi ottimizzat aktar l-użu tar-riżorsi, jenhtieg li l-Kummissjoni tingħata s-setgħa li tippermetti l-użu ta' skema ta' ċertifikazzjoni anki għal master files tal-kwalità addizzjonali, jiġifieri għal sustanzi attivi għajr sustanzi kimiċi attivi, jew għal sustanzi oħrajn preżenti jew użati fil-manifattura ta' prodott mediċinali, mehtieġa f'konformità mal-Anness II, pereżempju, fil-każ ta' eċċipjenti, aġġuvanti, prekursori radjufarmaċewtiċi u sustanzi intermedji ta' sustanza attiva ġodda, meta s-sustanza intermedja tkun sustanza kimika attiva minnha nnifisha jew tintuża f'konjugazzjoni ma' sustanza bijoloġika.

- (94) Għal raġunijiet ta' saħħa pubblika u ta' konsistenza legali, u bil-ħsieb li jitnaqqas il-piż amministrattiv u tissaħħaħ il-prevedibbiltà għall-operaturi ekonomiċi, jenhtieg li l-varjazzjonijiet għat-tipi kollha ta' awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni jkunu suġġetti għal regoli armonizzati.
- (95) It-termini ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali jistgħu jinbidlu, wara li tkun ingħatat. Filwaqt li l-elementi ewlenin ta' varjazzjoni huma stabbiliti f'din id-Direttiva, jenhtieg li l-Kummissjoni tingħata s-setgħa li tikkomplementa dawn l-elementi billi tistabbilixxi aktar elementi mehtieġa, sabiex tadatta s-sistema għall-progress xjentifiku u teknoloġiku, inkluża d-digitalizzazzjoni, u sabiex tiżgura li jiġi evitat piż amministrattiv bla bżonn kemm għad-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kif ukoll għall-awtoritajiet kompetenti.
- (96) Il-progressi xjentifiċi u teknoloġiċi fl-analitika tad-*data* u fl-infrastruttura tad-*data* jipprovdu appoġġ siewi għall-iżvilupp, l-awtorizzazzjoni u s-supervizzjoni tal-prodotti mediċinali. It-trasformazzjoni diġitali affettwat il-proċess regolatorju tat-teħid tad-deċiżjonijiet, fejn għamlitu aktar xprunat mid-*data* u mmultiplikat il-possibbiltajiet għall-awtoritajiet regolatorji biex jaċċessaw l-evidenza, matul iċ-ċiklu tal-ħajja ta' prodott mediċinali. Din id-Direttiva tirrikonoxxi l-kapaċità tal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri li jaċċessaw u janalizzaw id-*data* sottomessa indipendentement mill-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni. Abbażi ta' dan, jenhtieg li l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jiehdu inizzjattiva biex jaġġornaw is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott f'każ li *data* ġdida dwar l-effikaċja jew is-sikurezza jkollha impatt fuq il-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji ta' prodott mediċinali.
- (97) L-aċċess għad-*data* tal-pazjenti individwali minn studji kliniċi f'format strutturat li jippermetti li jsiru analizijiet statistiċi huwa siewi biex jgħin lir-regolaturi jifhmu l-evidenza sottomessa u biex jinforma l-proċess regolatorju tat-teħid tad-deċiżjonijiet dwar il-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji ta' prodott mediċinali. L-introduzzjoni ta' tali possibbiltà fil-legiżlazzjoni hija importanti biex tkompli tippermetti li jsiru valutazzjonijiet tal-benefiċċji u r-riskji xprunati mid-*data* fl-istadji kollha taċ-ċiklu tal-ħajja ta' prodott mediċinali. Għalhekk, din id-Direttiva tagħti s-setgħa lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri biex jitolbu tali *data* bħala parti mill-valutazzjoni tal-applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni inizzjali u ta' wara l-introduzzjoni fis-suq.

Minhabba n-natura sensittiva tad-*data* dwar is-saħħa, jenhtieg li l-awtoritajiet kompetenti jissalvagwardjaw l-operazzjonijiet tal-ipproċessar tagħhom u jiżguraw li jirrispettaw il-prinċipji tal-protezzjoni tad-*data* ta' legalità, ġustizzja u trasparenza, limitazzjoni tal-iskop, minimizzazzjoni tad-*data*, akkuratezza, limitazzjoni tal-ħżin, integrità u kunfidenzjalità. Meta l-ipproċessar ta' *data* personali jkun mehtieg għall-finijiet ta' din id-Direttiva, jenhtieg li tali pproċessar isir f'konformità mad-dritt tal-Unjoni dwar il-protezzjoni ta' *data* personali. Jenhtieg li kwalunkwe pproċessar ta' *data* personali skont din id-Direttiva jsir f'konformità mar-Regolament (UE) 2016/679²¹ u mar-Regolament (UE) 2018/1725²² tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill.

- (98) Ir-regoli dwar il-farmakovigilanza huma mehtieġa għall-protezzjoni tas-saħħa pubblika biex jipprevjenu, jindividwaw u jivvalutaw ir-reazzjonijiet avversi għall-prodotti mediċinali mqieghda fis-suq tal-Unjoni, billi l-profil shiħ tas-sikurezza tal-prodotti mediċinali jista' jsir magħruf biss wara li dawn ikunu ġew introdotti fis-suq.
- (99) Sabiex tiġi żgurata s-sikurezza kontinwa tal-prodotti mediċinali li jkunu qed jintużaw, huwa mehtieg li jiġi żgurat li s-sistemi ta' farmakovigilanza fl-Unjoni jkunu kontinwament adattati sabiex iqisu l-progress tekniku u xjentifiku.
- (100) Huwa mehtieg li jitqiesu l-bidliet li jinholqu bħala riżultat ta' armonizzazzjoni internazzjonali tad-definizzjonijiet, it-terminologija u l-iżviluppi teknoloġiċi fil-qasam tal-farmakovigilanza.
- (101) L-użu dejjem jiżdied ta' networks elettronici għall-komunikazzjoni tal-informazzjoni dwar reazzjonijiet avversi għal prodotti mediċinali mqieghda fis-suq fl-Unjoni huwa maħsub biex jippermetti lill-awtoritajiet kompetenti jaqsmu l-informazzjoni fl-istess hin.
- (102) Huwa fl-interess tal-Unjoni li tiżgura li s-sistemi ta' farmakovigilanza għal prodotti mediċinali ċentralment awtorizzati u dawk awtorizzati minn proċeduri oħrajn ikunu konsistenti.
- (103) Jenhtieg li d-detenturi tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni jkunu responsabbli b'mod proattiv għall-farmakovigilanza kontinwa tal-prodotti mediċinali li jintroduċu fis-suq.
- (104) L-użu tal-kuluri fi prodotti mediċinali veterinarji u għall-użu mill-bniedem bħalissa huwa regolat mid-Direttiva 2009/35/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill²³, u ristrett għal dawk awtorizzati f'konformità mar-Regolament (KE) Nru 1333/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar l-addittivi tal-ikel²⁴, li l-ispeċifikazzjonijiet

²¹ Ir-Regolament (UE) 2016/679 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-27 ta' April 2016 dwar il-protezzjoni tal-persuni fiżiċi fir-rigward tal-ipproċessar ta' *data* personali u dwar il-moviment liberu ta' tali *data*, u li jħassar id-Direttiva 95/46/KE (Regolament Ġenerali dwar il-Protezzjoni tad-*Data*) (ĠU L 119, 4.5.2016, p. 1).

²² Ir-Regolament (UE) 2018/1725 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-23 ta' Ottubru 2018 dwar il-protezzjoni ta' persuni fiżiċi fir-rigward tal-ipproċessar ta' *data* personali mill-istituzzjonijiet, korpi, ufficċji u aġenziji tal-Unjoni u dwar il-moviment liberu ta' tali *data*, u li jħassar ir-Regolament (KE) Nru 45/2001 u d-Deċiżjoni Nru 1247/2002/KE (ĠU L 295, 21.11.2018, p. 39).

²³ Id-Direttiva 2009/35/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-23 ta' April 2009 dwar materji koloranti li jistghu jiżdiedu ma' prodotti mediċinali (ĠU L 109, 30.4.2009, p. 10).

²⁴ Ir-Regolament (KE) Nru 1333/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Diċembru 2008 dwar l-addittivi tal-ikel (ĠU L 354, 31.12.2008, p. 16).

għalihom huma stabbiliti fir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 231/2012²⁵. L-użu tal-eċċipjenti għajr il-kuluri fil-prodotti mediċinali huma soġġetti għar-regoli tal-Unjoni dwar il-prodotti mediċinali u jiġu evalwati bħala parti mill-profil ġenerali tal-benefiċċji meta mqabbla mar-riskji ta' prodott mediċinali.

- (105) L-esperjenza wriet il-htieġa li jinżamm sa ċertu punt il-prinċipju tal-użu fi prodotti mediċinali ta' dawk il-kuluri awtorizzati bħala addittivi tal-ikel. Madankollu, huwa wkoll xieraq li tiġi prevista valutazzjoni speċifika għall-użu tal-kulur fil-mediċini meta addittiv tal-ikel jitneħħa mil-lista tal-Unjoni ta' addittivi tal-ikel. Għalhekk, f'dan il-każ speċifiku, jenhtieġ li l-EMA twettaq il-valutazzjoni tagħha stess għall-użu tal-kulur fil-mediċini, filwaqt li tqis l-opinjoni tal-EFSA u l-evidenza xjentifika sottostanti tagħha, kif ukoll kwalunkwe evidenza xjentifika addizzjonali u tagħti kunsiderazzjoni partikolari lill-użu fil-mediċini. Jenhtieġ li l-EMA tkun responsabbli wkoll biex issegwi kwalunkwe evidenza xjentifika għall-kuluri miżmuma għall-użu speċifiku tal-mediċina biss. Għalhekk, jenhtieġ li d-Direttiva 2009/35/KE titħassar.
- (106) Fir-rigward tas-superviżjoni u l-ispezzjonijiet, il-manifattura u l-importazzjoni ta' materjali tal-bidu jew sustanzi intermedji, kif ukoll ta' eċċipjent funzjonali għandhom ikunu taħt sorveljanza minhabba l-azzjoni anċillari tagħhom għas-sustanza attiva u l-impatt possibbli tagħhom fuq il-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tal-prodotti mediċinali.
- (107) Jenhtieġ li l-iskop prinċipali ta' kwalunkwe regolament dwar il-manifattura u d-distribuzzjoni ta' prodotti mediċinali jkun li jissalvagwardja s-saħha pubblika.
- (108) Jenhtieġ li jiġi żgurat li, fl-Istati Membri, is-superviżjoni u l-kontroll tal-manifattura u tad-distribuzzjoni tal-prodotti mediċinali jitwettqu minn rappreżentanti uffiċjali tal-awtorità kompetenti li tissodisfa kundizzjonijiet minimi ta' kwalifika.
- (109) Jista' jkun hemm każijiet fejn ikun meħtieġ li l-passi tal-manifattura jew tal-ittestjar tal-prodotti mediċinali jsiru f'siti qrib il-pazjenti, pereżempju, prodotti mediċinali ta' terapija avanzata b'hajja qasira fuq l-ixkaffa. F'każijiet bħal dawn, dawn il-passi tal-manifattura jew tal-ittestjar jista' jkollhom bżonn jiġu deċentralizzati għal siti multipli sabiex jintlaħqu l-pazjenti fl-Unjoni kollha. Meta l-passi tal-manifattura jew tal-ittestjar ikunu deċentralizzati, jenhtieġ li dawn jitwettqu taħt ir-responsabbiltà tal-persuna kwalifikata ta' sit ċentrali awtorizzat. Jenhtieġ li s-siti deċentralizzati ma jkunux jeħtieġu awtorizzazzjoni separata tal-manifattura minn dik mogħtija lis-siti ċentrali rilevanti, iżda jenhtieġ li jiġu rreġistrati mill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li fih ikun stabbilit is-sit deċentralizzat. Fil-każ ta' prodotti mediċinali li jkun fihom, li jikkonsistu jew li jkunu ġejjin minn SoHO awtologa, is-siti deċentralizzati għandhom jiġu rreġistrati bħala entità tas-SoHOs kif definita fi u skont [ir-Regolament dwar is-SoHOs] għall-attivitajiet tar-rieżami tad-donaturi u l-valutazzjoni tal-eligibbiltà, l-ittestjar u l-ġbir tad-donaturi, jew sempliċiment għall-ġbir fil-każ ta' prodotti manifatturati għal użu awtologu.
- (110) Jenhtieġ li l-kwalità tal-prodotti mediċinali manifatturati jew disponibbli fl-Unjoni tkun garantita billi jkun meħtieġ li s-sustanzi attivi użati fil-kompożizzjoni tagħhom ikunu konformi mal-prinċipji ta' prassi tajba ta' manifattura b'rabta ma' dawk il-prodotti mediċinali. Irriżulta li kien meħtieġ li jissahhu d-dispożizzjonijiet tal-Unjoni

²⁵ Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 231/2012 tad-9 ta' Marzu 2012 li jistabbilixxi l-ispeċifikazzjonijiet għall-addittivi tal-ikel elenkati fl-Annessi II u III tar-Regolament (KE) Nru 1333/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (ĠU L 83, 22.3.2012, p. 1).

dwar l-ispezzjonijiet u li tigi kkompilata bażi tad-*data* tal-Unjoni tar-riżultati ta' daww l-ispezzjonijiet.

- (111) Il-verifika tal-konformità mar-rekwiżiti legali tal-manifattura, tad-distribuzzjoni u tal-użu ta' prodotti mediċinali mill-entitajiet rilevanti permezz ta' sistema ta' superviżjoni, hija ta' importanza fundamentali biex jiġi żgurat li l-oġettivi ta' din id-Direttiva jintlaħqu b'mod effettiv. Għalhekk, jenhtieg li l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jkollhom is-setgħa li jwettqu spezzjonijiet fuq il-post jew mill-bogħod, bħala parti mis-sistema ta' superviżjoni fl-istadji kollha tal-manifattura, tad-distribuzzjoni u tal-użu ta' prodotti mediċinali jew sustanzi attivi u jiddependu fuq l-eżitu tal-ispezzjonijiet imwettqa minn awtoritajiet kompetenti ta' pajjiżi terzi fdati. Sabiex tigi ppreservata l-effettività tal-ispezzjonijiet, jenhtieg li l-awtoritajiet kompetenti jkollhom il-possibbiltà li jwettqu spezzjonijiet kongunti u wkoll, fejn mehtieg, spezzjonijiet mhux imħabbra.
- (112) Jenhtieg li l-frekwenza tal-kontrolli tigi stabbilita mill-awtoritajiet kompetenti wara li jitqiesu r-riskju u l-livell ta' konformità mistenni f'sitwazzjonijiet differenti. Jenhtieg li dak l-approċċ jippermetti lil daww l-awtoritajiet kompetenti jallokaw riżorsi fejn ir-riskju jkun l-oġġla. F'xi każijiet, jenhtieg li tigi applikata s-sistema ta' superviżjoni, irrISPettivament mil-livell ta' riskju jew nuqqas ta' konformità suspettat, pereżempju, qabel l-għoti ta' awtorizzazzjonijiet għall-manifattura.
- (113) Fi hdan il-proċedura għal "Ċertifikazzjoni tal-Idoneità għall-monografiji tal-Farmakopea Ewropea", id-Direttorat Ewropew għall-Kwalità tal-Mediċini u tal-Kura tas-Saħħa jivverifika permezz ta' spezzjonijiet jekk id-*data* sottomessa mill-applikant kif stabbilit mill-Kunsill tal-Ewropa tikkonfermax l-adegwatezza tal-monografiji għall-kontroll tal-purità kimika, tal-kwalità mikrobijoloġika u tar-riskju ta' TSE (jekk rilevanti). Huwa jivverifika wkoll jekk il-manifattura tikkonformax ma' prassi tajba ta' manifattura għas-sustanzi attivi. Skont l-eżitu tal-ispezzjoni, jinhareġ ċertifikat ta' konformità jew ta' nuqqas ta' konformità ta' prassi tajba ta' manifattura mid-Direttorat Ewropew għall-Kwalità tal-Mediċini u tal-Kura tas-Saħħa jew mill-Istat Membru li jkun qed jipparteċipa fl-ispezzjoni.
- (114) Jenhtieg li kull impriza li timmanifattura jew timporta prodotti mediċinali toħloq mekkaniżmu li jiżgura li l-informazzjoni kollha pprovduta dwar xi prodott mediċinali tkun konformi mal-kundizzjonijiet approvati tal-użu.
- (115) Jenhtieg li l-kundizzjonijiet li jirregolaw il-provvista ta' prodotti mediċinali lill-pubbliku jkunu armonizzati.
- (116) F'dan ir-rigward, persuni li jiċċaqilqu minn post għal ieħor fl-Unjoni għandhom id-dritt li jgħorru magħhom kwantità raġonevoli ta' prodotti mediċinali miksuba legalment għall-użu personali tagħhom. Jenhtieg li jkun possibbli wkoll għal persuna stabbilita fi Stat Membru wiehed li tirċievi minn Stat Membru ieħor kwantità raġonevoli ta' prodotti mediċinali maħsuba għall-użu personali tagħha.
- (117) Bis-saħħa ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut], ċerti prodotti mediċinali huma s-sugġett ta' awtorizzazzjoni tal-Unjoni għall-kummerċjalizzazzjoni. F'dan il-kuntest, jehtieg li jiġi stabbilit l-istatus tar-riċetta tal-prodotti mediċinali koperti minn awtorizzazzjoni tal-Unjoni għall-kummerċjalizzazzjoni. Għalhekk, huwa importanti li jiġu stabbiliti l-kriterji li abbazi tagħhom jittiehdu d-deċiżjonijiet tal-Unjoni.
- (118) Għalhekk, huwa xieraq li jiġu armonizzati l-prinċipji bażiċi applikabbli għall-istatus tar-riċetta tal-prodotti mediċinali fl-Unjoni jew fl-Istat Membru kkonċernat, filwaqt li bħala punt tat-tluq jittiehdu l-prinċipji diġà stabbiliti dwar dan is-sugġett mill-Kunsill

tal-Ewropa, kif ukoll il-hidma ta' armonizzazzjoni kkompletata fil-qafas tan-Nazzjonijiet Uniti, fir-rigward ta' sustanzi psikotropiċi jew narkotiċi - il-Konvenzjoni Unika tan-Nazzjonijiet Uniti tal-1961 dwar id-drogi narkotiċi u l-Konvenzjoni dwar is-Sustanzi Psikotropiċi tal-1971.

- (119) Hafna operazzjonijiet li jinvolvu d-distribuzzjoni bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali jistgħu jkopru diversi Stati Membri fl-istess hin.
- (120) Huwa meħtieġ li jiġi eżerċitat kontroll fuq il-katina kollha tad-distribuzzjoni tal-prodotti mediċinali, mill-manifattura jew l-importazzjoni tagħhom fl-Unjoni sal-provvista lill-pubbliku, sabiex jiġi ggarantit li tali prodotti jinħażnu, jiġu ttrasportati u mmanigġati f'kundizzjonijiet xierqa. Ir-rekwiżiti li jenħtieġ li jiġu adottati għal dan l-iskop se jiffaċilitaw b'mod konsiderevoli l-irtirar ta' prodotti difettużi mis-suq u jippermettu aktar sforzi effettivi kontra prodotti kontrafatti.
- (121) Kwalunkwe persuna involuta fid-distribuzzjoni bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali jenħtieġ li jkollha awtorizzazzjoni speċjali. L-ispizjara u l-persuni awtorizzati biex jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku, u li jillimitaw ruħhom għal din l-attività, jenħtieġ li jkunu eżentati milli jiksbu din l-awtorizzazzjoni. Madankollu, huwa meħtieġ, sabiex tiġi kkontrollata l-katina kollha tad-distribuzzjoni ta' prodotti mediċinali, li l-ispizjara u l-persuni awtorizzati biex jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku jżommu rekords li juru t-tranzazzjonijiet fil-prodotti riċevuti.
- (122) Awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandha tkun soġġetta għal ċerti kundizzjonijiet essenzjali u hija r-responsabbiltà tal-Istat Membru kkonċernat li jiżgura li tali kundizzjonijiet jiġu ssodisfati; billi kull Stat Membru għandu jirrikonoxxi l-awtorizzazzjonijiet mogħtija minn Stati Membri oħrajn.
- (123) Ċerti Stati Membri jimponu fuq il-bejjieġha bl-ingrossa li jipprovdu prodotti mediċinali lill-ispizjara u fuq persuni awtorizzati biex jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku ċerti obbligi ta' servizz pubbliku. Jenħtieġ li daww l-Istati Membri jkunu jistgħu jkomplu jimponu daww l-obbligi fuq bejjieġha bl-ingrossa stabbiliti fit-territorju tagħhom. Jenħtieġ li huma jkunu jistgħu wkoll jimponuhom fuq bejjieġha bl-ingrossa fi Stati Membri oħrajn bil-kundizzjoni li ma jimponu ebda obbligu aktar strett minn daww li huma jimponu fuq il-bejjieġha bl-ingrossa tagħhom stess u diment li tali obbligi jkunu jistgħu jitqiesu bħala gġustifikati għal raġunijiet ta' protezzjoni tas-saħħa pubblika u jkunu proporzjonati b'rabta mal-oġġettiv ta' tali protezzjoni.
- (124) Jenħtieġ li jiġu stabbiliti regoli dwar kif għandhom jiġu ppreżentati t-tikkettar u l-fuljetti ta' tagħrif.
- (125) Jenħtieġ li d-dispożizzjonijiet li jirregolaw l-informazzjoni mogħtija lill-utenti jipprovdu livell għoli ta' protezzjoni tal-konsumatur, sabiex il-prodotti mediċinali jkunu jistgħu jintużaw b'mod korrett abbażi ta' informazzjoni sħiħa u li tinftiehem.
- (126) Jenħtieġ li l-kummerċjalizzazzjoni tal-prodotti mediċinali li t-tikkettar u l-fuljetti ta' tagħrif tagħhom ikunu konformi ma' din id-Direttiva ma tkunx ipprojbata jew imfixkla għal raġunijiet konnessi mat-tikkettar jew mal-fuljett ta' tagħrif.
- (127) L-użu ta' possibbiltajiet elettronici u teknoloġici minbarra l-fuljetti stampati ta' tagħrif jista' jiffaċilita l-aċċess għall-prodotti mediċinali, id-distribuzzjoni tal-prodotti mediċinali u jenħtieġ li dejjem jiggarantixxi kwalità ugwali jew aħjar tal-informazzjoni lill-pazjenti kollha meta mqabbla mal-forma stampata tal-informazzjoni dwar il-prodott.

- (128) L-Istati Membri għandhom livelli differenti ta' litteriżmu diġitali u aċċess għall-internet. Barra minn hekk, il-htigijiet tal-pazjenti u tal-professjonisti tal-kura tas-saħħa jistgħu jkunu differenti. Għalhekk, huwa meħtieġ li l-Istati Membri jkollhom diskrezzjoni fuq l-adozzjoni ta' miżuri li jippermettu l-forniment elettroniku ta' informazzjoni dwar il-prodott, filwaqt li jiżguraw li l-ebda pazjent ma jithalla lura, b'kunsiderazzjoni tal-htigijiet ta' kategoriji ta' età differenti u l-livelli differenti ta' litteriżmu diġitali fil-popolazzjoni, kif ukoll jiżguraw li l-informazzjoni dwar il-prodott tkun faċilment aċċessibbli għall-pazjenti kollha. Jenhtieg li l-Istati Membri jippermettu b'mod progressiv il-possibbiltà ta' informazzjoni elektronika dwar il-prodotti, filwaqt li jiżguraw konformità shiha mar-regoli dwar il-protezzjoni tad-*data* personali, u jaderixxu mal-istandards armonizzati żviluppati fil-livell tal-UE.
- (129) Meta l-Istati Membri jiddeċiedu li l-fuljett ta' tagħrif jenhtieg li jkun disponibbli fil-prinċipju biss b'mod elettroniku, jenhtieg li jiżguraw ukoll li verżjoni stampata tal-fuljett ta' tagħrif issir disponibbli fuq talba u mingħajr kost addizzjonali għall-pazjenti. Jenhtieg li huma jiżguraw ukoll li l-informazzjoni f'format diġitali tkun faċilment aċċessibbli għall-pazjenti kollha, pereżempju, billi jinkludu fl-imballaġġ ta' barra tal-prodott barcode li jinqara b'mod diġitali, li jidderiegi lill-pazjent għall-verżjoni elektronika tal-fuljett ta' tagħrif.
- (130) L-użu ta' pakketti b'diversi lingwi jista' jkun għodda għall-aċċess għall-prodotti mediċinali, b'mod partikolari għal swieq żgħar u f'emergenzi tas-saħħa pubblika. Meta jintużaw pakketti b'diversi lingwi, l-Istati Membri jistgħu jippermettu l-użu fuq it-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif ta' lingwa uffiċjali tal-Unjoni li tinftiehem b'mod komuni fl-Istati Membri fejn jiġi kkummerċjalizzat il-pakkett b'diversi lingwi.
- (131) Sabiex jiġi żgurat livell għoli ta' trasparenza tal-appoġġ pubbliku għar-riċerka u l-iżvilupp ta' prodotti mediċinali, jenhtieg li r-rapportar tal-kontribuzzjoni pubblika għall-iżvilupp ta' prodott mediċinali partikolari jkun rekwiżit għall-mediċini kollha. Madankollu, minhabba d-diffikultà Prattika biex jiġi identifikat kif l-istrumenti ta' finanzjament pubbliku indirett, bħall-vantaġġi tat-taxxa, appoġġaw prodott partikolari, jenhtieg li l-obbligu ta' rapportar ikun jikkonċerna biss l-appoġġ finanzjarju pubbliku dirett, bħal għotjiet jew kuntratti diretti. Għalhekk, id-dispożizzjonijiet ta' din id-Direttiva jiżguraw, mingħajr preġudizzju għar-regoli dwar il-protezzjoni ta' *data* kunfidenzjali u personali, trasparenza rigward kwalunkwe appoġġ finanzjarju dirett riċevut minn kwalunkwe awtorità pubblika jew korp pubbliku biex titwettaq kwalunkwe attività għar-riċerka u l-iżvilupp ta' prodotti mediċinali.
- (132) Sabiex tiġi żgurata l-akkuratezza tal-informazzjoni magħmula disponibbli għall-pubbliku mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, l-informazzjoni ddikjarata għandha tkun soġġetta għal awditu minn awditur indipendenti.
- (133) Sabiex jiġi żgurat rapportar armonizzat u konsistenti tal-kontribuzzjoni pubblika għall-iżvilupp ta' prodotti mediċinali partikolari, jenhtieg li l-Kummissjoni tkun tista' tadotta atti ta' implimentazzjoni biex tiċċara l-prinċipji u l-format li d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jenhtieg li jaderixxi magħhom meta jirrapporta din l-informazzjoni.

- (134) Din id-Direttiva hija minghajr preġudizzju għall-applikazzjoni ta' miżuri adottati skont id-Direttiva 2006/114/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill²⁶ jew skont id-Direttiva 2005/29/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill²⁷. Għalhekk, jenhtieg li d-dispożizzjonijiet rigward ir-reklamar tal-prodotti mediċinali ta' din id-Direttiva jitqiesu, fejn rilevanti, bħala *lex specialis* fir-rigward tad-Direttiva 2005/29/KE.
- (135) Ir-reklamar, anki tal-prodotti mediċinali li mhumiex soġġetti għal riċetta, jista' jaffettwa s-saħħa pubblika u johloq distorsjoni tal-kompetizzjoni. Għalhekk, jenhtieg li r-reklamar tal-prodotti mediċinali jissodisfa ċerti kriterji. Il-persuni kkwalifikati biex jippreskrivu, jamministraw jew jipprovdu prodotti mediċinali jistgħu jevalwaw kif suppost l-informazzjoni disponibbli fir-reklamar minhabba l-għarfien, it-taħriġ u l-esperjenza tagħhom. Ir-reklamar tal-prodotti mediċinali lill-persuni li ma jistgħux jivvalutaw kif suppost ir-riskju assoċjat mal-użu tagħhom jista' jwassal għal użu hazin jew konsum eċċessiv tal-prodotti mediċinali, li jista' jikkawża hsara lis-saħħa pubblika. Għalhekk, jenhtieg li r-reklamar lill-pubbliku ġenerali ta' prodotti mediċinali li huma disponibbli biss b'riċetta medika jkun ipprojbit. Barra minn hekk, id-distribuzzjoni ta' kampjuni minghajr hlas lill-pubbliku ġenerali għal għanijiet promozzjonali għandha tkun ipprojbita, l-istess bħat-telebejgħ għal prodotti mediċinali skont id-Direttiva 2010/13/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill²⁸. Jenhtieg li jkun possibbli f'ċerti kundizzjonijiet restrittivi li jiġu pprovduti kampjuni ta' prodotti mediċinali minghajr hlas lil persuni kkwalifikati biex jippreskrivuhom jew jipprovduhom sabiex ikunu jistgħu jiffamiljarizzaw ruhhom ma' prodotti ġodda u jiksbu esperjenza fit-trattament tagħhom.
- (136) Jenhtieg li r-reklamar tal-prodotti mediċinali jkollu l-għan li jxerred informazzjoni oġġettiva u imparzjali dwar il-prodott mediċinali. Għal dak il-għan, huwa espressament ipprojbit li jiġi enfasizzat b'mod negattiv prodott mediċinali ieħor jew li jiġi ssuġġerit li l-prodott mediċinali rreklammat jista' jkun aktar sikur jew aktar effettiv minn prodott mediċinali ieħor. Jenhtieg li t-tqabbil tal-prodotti mediċinali jkun permess biss jekk tali informazzjoni tkun elenkata fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott tal-prodott mediċinali li jkun qed jiġi rreklammat. Din il-projbizzjoni tkopri kwalunkwe prodott mediċinali, anki daww bijosimili, u għalhekk ikun qarrieqi li ssir referenza fir-reklamar li prodott mediċinali bijosimili ma jkunx interkambjabbli mal-prodott mediċinali bijoloġiku oriġinali jew ma' prodott mediċinali bijosimili ieħor mill-istess prodott mediċinali bijoloġiku oriġinali. Regoli stretti addizzjonali dwar ir-reklamar negattiv u komparattiv ta' prodotti mediċinali kompetituri se jipprojbixxu affermazzjonijiet li jistgħu jqarrqu bil-persuni kkwalifikati biex jippreskrivuhom, jamministrawhom jew jipprovduhom.
- (137) It-tixrid ta' informazzjoni li tteggieg ix-xiri ta' prodotti mediċinali jenhtieg li jiġi kkunsidrat fi hdan il-kunċett tar-reklamar tal-prodotti mediċinali, anki meta dik l-

²⁶ Id-Direttiva 2006/114/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-12 ta' Diċembru 2006 dwar reklamar qarrieqi u komparattiv (ĠU L 376, 27.12.2006, p. 21).

²⁷ Id-Direttiva 2005/29/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-11 ta' Mejju 2005 dwar Prattiki kummerċjali żleali fin-negozju mal-konsumatur fis-suq intern li temenda d-Direttiva tal-Kunsill 84/450/KEE, id-Direttivi 97/7/KE, 98/27/KE u 2002/65/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill, u r-Regolament (KE) Nru 2006/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ("Direttiva dwar Prattiki Kummerċjali Żleali") (ĠU L 149, 11.6.2005, p. 22).

²⁸ Id-Direttiva 2010/13/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-10 ta' Marzu 2010 dwar il-koordinazzjoni ta' ċerti dispożizzjonijiet stabbiliti bil-liġi, b'regolament jew b'azzjoni amministrattiva fi Stati Membri dwar il-forniment ta' servizzi tal-media awdjoviziva (Direttiva dwar is-Servizzi tal-Media Awdjoviziva) (ĠU L 095, 15.4.2010, p. 1).

informazzjoni ma tkunx tirreferi għal prodott mediċinali speċifiku, iżda għal prodotti mediċinali mhux speċifikati.

- (138) Jenhtieg li r-reklamar tal-prodotti mediċinali jkun soġġett għal kundizzjonijiet stretti u monitoraġġ effettiv u adegwat. F'dan ir-rigward, jenhtieg li ssir referenza għall-mekkaniżmi ta' monitoraġġ stabbiliti bid-Direttiva 2006/114/KE.
- (139) Ir-rappreżentanti li jbigħu l-mediċini għandhom rwol importanti fil-promozzjoni tal-prodotti mediċinali. Għalhekk, jenhtieg li jiġu imposti ċerti obbligi fuqhom, b'mod partikolari l-obbligu li jipprovdu lill-persuna miżjura b'sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott.
- (140) "Prodotti mediċinali kkombinati" innovattivi u prodotti mediċinali żviluppati oħrajn huma kumplessi fir-rigward tal-kompożizzjoni u l-amministrazzjoni tagħhom. Għalhekk, minbarra l-persuni kkwalifikati biex jippreskrivu l-prodotti mediċinali, anki l-persuni kkwalifikati biex jamministraw il-prodotti mediċinali jehtieg li jkunu familjari mal-karatteristiċi kollha ta' daww il-prodotti mediċinali, speċjalment bl-amministrazzjoni u l-użu sikuri, inklużi l-istruzzjonijiet komprensivi lill-pazjenti. Għal dak il-ghan, l-informazzjoni dwar il-prodotti mediċinali soġġetti għal riċetta medika hija wkoll permessa b'mod ċar lil persuni kkwalifikati biex jamministrawhom.
- (141) Jenhtieg li l-persuni kkwalifikati biex jippreskrivu, jamministraw jew jipprovdu l-prodotti mediċinali jkollhom aċċess għal sors newtrali u oġġettiv ta' informazzjoni dwar il-prodotti disponibbli fis-suq. Madankollu, huma l-Istati Membri li għandhom jieħdu l-miżuri kollha meħtieġa għal dan il-ghan, fid-dawl tas-sitwazzjoni partikolari tagħhom.
- (142) Sabiex jiġi żgurat li l-informazzjoni dwar l-użu tal-prodotti mediċinali fit-tfal titqies kif xieraq fil-mument tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, huwa għalhekk meħtieġ li jiġi introdott rekwiżit għal prodott mediċinali għodda jew meta jiġu żviluppati indikazzjonijiet pedjatriċi ta' prodott diġà awtorizzati koperti minn privattiva jew ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari, li jiġu ppreżentati jew ir-riżultati tal-istudji fil-popolazzjoni pedjatrika f'konformità ma' pjan ta' investigazzjoni pedjatrika miftiehem jew inkella prova li jkunu nkisbu rinunzja jew differiment, fiż-żmien tal-preżentazzjoni ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew applikazzjoni għal indikazzjoni terapewtika għdida, forma farmaċewtika għdida jew rotta għdida ta' amministrazzjoni. Sabiex jiġi żgurat li d-data tappoġġa l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni dwar l-użu ta' prodott fit-tfal, jenhtieg li l-awtoritajiet kompetenti responsabbli għall-awtorizzazzjoni ta' prodott mediċinali jivverifikaw il-konformità mal-pjan ta' investigazzjoni pedjatrika miftiehem u kwalunkwe rinunzja u differiment fil-pass ta' validazzjoni għall-applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.
- (143) Sabiex il-professjonisti tal-kura tas-saħħa u l-pazjenti jingħataw informazzjoni dwar l-użu sikur u effettiv tal-prodotti mediċinali fil-popolazzjoni pedjatrika, ir-riżultati tal-istudji mwettqa f'konformità ma' pjan ta' investigazzjoni pedjatrika, indipendentement mill-fatt li huma jappoġġaw jew le l-użu tal-prodott mediċinali fit-tfal, jenhtieg li tiġi inkluża informazzjoni xierqa fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u, jekk xieraq, fil-fuljett ta' tagħrif. Jenhtieg li l-informazzjoni dwar ir-rinunzja tiġi inkluża wkoll fl-informazzjoni dwar il-prodott. Meta l-miżuri kollha fil-pjan ta' investigazzjoni pedjatrika jkunu ġew irrispettati, jenhtieg li dak il-fatt jiġi rreġistrat fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, u jenhtieg li dik imbagħad tkun il-bażi li fuqha l-kumpaniji jkunu jistgħu jiksibu l-premijijiet.

- (144) Jenhtieg li d-*data* u l-informazzjoni rilevanti miġbura permezz ta' studji kliniċi mwettqa qabel l-introduzzjoni fl-Unjoni ta' Regolament dwar il-medicini pedjatriċi u riċevuti mill-awtoritajiet kompetenti jiġu vvalutati mingħajr dewmien bla bżonn u jitqiesu għall-varjazzjoni eventwali tal-awtorizzazzjonijiet eżistenti għall-kummerċjalizzazzjoni.
- (145) Sabiex jiġu żgurati kundizzjonijiet uniformi għall-implimentazzjoni ta' dan ir-Regolament, jenhtieg li jingħataw setgħat ta' implimentazzjoni lill-Kummissjoni. Jenhtieg li daww is-setgħat ikunu eżerċitati f'konformità mar-Regolament (UE) Nru 182/2011 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill²⁹.
- (146) Minhabba l-htieġa li jitnaqqsu l-hinijiet tal-approvazzjoni ġenerali għall-prodotti medicinali, iż-żmien bejn l-opinjoni tal-Kumitat għall-Prodotti Medicinali għall-Użu mill-Bniedem (CHMP) u d-deċiżjoni finali dwar kwalunkwe Deċiżjoni tal-Kummissjoni li tikkonċerna l-awtorizzazzjonijiet nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni, b'mod partikolari għal riferimenti, jenhtieg li jitnaqqas, fil-prinċipju, għal 46 jum.
- (147) Abbażi tal-opinjoni tal-Aġenzija, jenhtieg li l-Kummissjoni tadotta deċiżjoni dwar ir-riferiment permezz ta' atti ta' implimentazzjoni. F'każijiet ġustifikati, il-Kummissjoni tista' tirritorna l-opinjoni għal eżami ulterjuri jew tiddevja fid-deċiżjoni tagħha mill-opinjoni tal-Aġenzija. Filwaqt li titqies il-htieġa li l-prodotti medicinali jkunu disponibbli malajr għall-pazjenti, jenhtieg li jiġi rikonoxxut li l-president tal-Kumitat Permanenti għall-Medicini għall-Użu mill-Bniedem se juża l-mekkaniżmi disponibbli skont ir-Regolament 182/2011 u notevolment il-possibbiltà li jikseb l-opinjoni tal-kumitati fi proċedura bil-miktub u fi żmien skadenzi rapidi li, fil-prinċipju, ma jaqbżux l-10 ijiem kalendarji.
- (148) Jenhtieg li l-Kummissjoni tingħata s-setgħa li tadotta kwalunkwe bidla meħtieġa għall-Anness II sabiex tqis il-progress tekniku u xjentifiku.
- (149) Sabiex jiġu ssupplimentati jew emendati ċerti elementi mhux essenzjali ta' din id-Direttiva, jenhtieg li l-Kummissjoni tingħata s-setgħa li tadotta atti f'konformità mal-Artikolu 290 tat-TFUE fir-rigward tal-ispeċifikazzjoni tal-proċedura għall-eżami tal-applikazzjoni taċ-ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva, il-pubblikazzjoni ta' tali ċertifikati, il-proċedura għall-bidliet fil-master file tas-sustanza attiva u ċ-ċertifikat tiegħu, l-aċċess għall-master file tas-sustanza attiva u r-rapport ta' valutazzjoni tagħha; l-ispeċifikazzjoni ta' master files tal-kwalità addizzjonali biex tiġi pprovduta informazzjoni dwar kostitwent ta' prodott medicinali, il-proċedura għall-eżami tal-applikazzjoni ta' ċertifikat ta' master file tal-kwalità, il-pubblikazzjoni ta' tali ċertifikati, il-proċedura għall-bidliet fil-master file tal-kwalità u ċ-ċertifikat tiegħu, u l-aċċess għall-master file tal-kwalità u r-rapport ta' valutazzjoni tiegħu; id-determinazzjoni tas-sitwazzjonijiet li fihom jistgħu jkunu meħtieġa studji tal-effikaċja ta' wara l-awtorizzazzjoni; l-ispeċifikazzjoni tal-kategoriji ta' prodotti medicinali li għalihom tista' tingħata awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni soġġetta għal obbligi speċifiċi u l-ispeċifikazzjoni tal-proċeduri u r-rekwiżiti għall-ġħoti ta' tali awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u għat-tiġdid tagħha; l-ispeċifikazzjoni ta' eżenzjonijiet għall-varjazzjoni u l-kategoriji li fihom jenhtieg li jiġu kklassifikati l-varjazzjonijiet u l-istabbiliment ta' proċeduri għall-eżami ta' applikazzjonijiet għal

²⁹ Ir-Regolament (UE) Nru 182/2011 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Frar 2011 li jistabbilixxi r-regoli u l-prinċipji ġenerali dwar il-modalitajiet ta' kontroll mill-Istati Membri tal-eżerċizzju mill-Kummissjoni tas-setgħat ta' implimentazzjoni (ĠU L 55, 28.2.2011, p. 13).

varjazzjonijiet fit-termini tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni, kif ukoll l-ispeċifikazzjoni tal-kundizzjonijiet u l-proċeduri għall-kooperazzjoni ma' pajjiżi terzi u organizzazzjonijiet internazzjonali għall-eżami tal-applikazzjonijiet għal tali varjazzjonijiet. Huwa partikolarment importanti li l-Kummissjoni twettaq konsultazzjonijiet xierqa matul il-hidma ta' thejjija tagħha, inkluż fil-livell ta' esperti, u li daww il-konsultazzjonijiet jittwettqu f'konformità mal-prinċipji stipulati fil-Ftehim Interistituzzjonali tat-13 ta' April 2016 dwar it-Tfassil Aħjar tal-Liġijiet³⁰. B'mod partikolari, sabiex tiġi żgurata parteċipazzjoni uguali fit-thejjija ta' atti delegati, il-Parlament Ewropew u l-Kunsill jirċievu d-dokumenti kollha fl-istess hin li jirċevuhom l-esperti tal-Istati Membri, u l-esperti tagħhom ikollhom aċċess sistematiku għall-aqgħat tal-gruppi ta' esperti tal-Kummissjoni li jitrattaw it-thejjija ta' atti delegati.

- (150) Din id-Direttiva għandha l-għan li tippermetti l-aċċess xieraq għall-kura tas-saħħa preventiva u li tibbenefika minn trattament mediku skont il-kundizzjonijiet stabbiliti mill-liġijiet u l-prattiki nazzjonali u li tiżgura livell għoli ta' protezzjoni tas-saħħa tal-bniedem fid-definizzjoni u l-implimentazzjoni tal-politiki u l-attivitajiet kollha tal-Unjoni kif stipulati fl-Artikolu 35 tal-Karta tad-Drittijiet Fundamentali tal-Unjoni Ewropea.
- (151) Billi l-oġettivi ta' din id-Direttiva, jiġifieri li jiġu stabbiliti regoli dwar prodotti mediċinali li jiżguraw il-protezzjoni tas-saħħa pubblika u l-ambjent, kif ukoll il-funzjonament tas-suq intern, ma jistgħux jintlaħqu biżżejjed mill-Istati Membri minhabba li r-regoli nazzjonali jwasslu għal diżarmonizzazzjoni, aċċess mhux uguali tal-pazjenti għall-prodotti mediċinali u ostakli għas-suq intern, iżda jistgħu minflok, minhabba l-effetti tagħhom, jintlaħqu aħjar fil-livell tal-Unjoni, l-Unjoni tista' tadotta miżuri, f'konformità mal-prinċipju tas-sussidjarjetà kif stabbilit fl-Artikolu 5 tat-Trattat dwar l-Unjoni Ewropea. F'konformità mal-prinċipju tal-proporzjonalità, kif stabbilit f'dak l-Artikolu, din id-Direttiva ma tmurx lil hinn minn dak li huwa meħtieġ sabiex jintlaħqu daww l-oġettivi.
- (152) F'konformità mad-Dikjarazzjoni Politika Kongunta tat-28 ta' Settembru 2011 tal-Istati Membri u tal-Kummissjoni dwar id-dokumenti ta' spjegazzjoni³¹, l-Istati Membri impenjaw ruħhom li jakkumpanjaw, f'każijiet iġġustifikati, in-notifika tal-miżuri ta' traspożizzjoni tagħhom b'dokument wiehed jew aktar li jispjegaw ir-relazzjoni bejn il-komponenti ta' direttiva u l-partijiet korrispondenti ta' strumenti ta' traspożizzjoni nazzjonali. Fir-rigward ta' din id-Direttiva, il-leġiżlatur iqi li t-trażmissjoni ta' daww id-dokumenti hija ġustifikata.

ADOTTAW DIN ID-DIRETTIVA:

Kapitolu I:

Suġġett, kamp ta' applikazzjoni u definizzjonijiet

Artikolu 1

Suġġett u kamp ta' applikazzjoni

1. Din id-Direttiva tistabbilixxi r-regoli għall-introduzzjoni fis-suq, il-manifattura, l-importazzjoni, l-esportazzjoni, il-provvista, id-distribuzzjoni, il-farmakovigilanza, il-kontroll u l-użu ta' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem.

³⁰ ĠU L 123, 12.5.2016, p. 1.

³¹ ĠU C 369, 17.12.2011, p. 14.

2. Din id-Direttiva ghandha tapplika għall-prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem maħsuba biex jiġu introdotti fis-suq.
3. Minbarra l-prodotti msemmija fil-paragrafu 2, il-Kapitolu XI għandu japplika wkoll għall-materjali tal-bidu, għas-sustanzi attivi, għall-eċċipjenti u għall-prodotti intermedji.
4. F'każijiet fejn, wara li jitqiesu l-karatteristiċi kollha tiegħu, prodott jaqa' fid-definizzjoni ta' "prodott mediċinali" u fid-definizzjoni ta' prodott kopert minn dritt ieħor tal-Unjoni u jkun hemm kunflitt bejn din id-Direttiva u dritt ieħor tal-Unjoni, għandhom jipprevalu d-dispożizzjonijiet ta' din id-Direttiva.
5. Id-Direttiva ma għandhiex tapplika għal:
 - (a) prodotti mediċinali ppreparati fi spiżerija f'konformità ma' riċetta medika għal pazjent individwali ("formola maġistrali");
 - (b) prodott mediċinali ppreparat fi spiżerija f'konformità ma' farmakopea u maħsub biex jiġi pprovdut direttament lill-pazjenti moqdiya mill-ispjiżerija inkwistjoni ("formola uffiċinali");
 - (c) prodott mediċinali investigattiv kif definit fl-Artikolu 2(5) tar-Regolament (UE) Nru 536/2014.
6. Il-prodotti mediċinali msemmija fil-punt (a) tal-paragrafu 5 jistgħu jiġu ppreparati f'każijiet debitament ġustifikati minn qabel minn spiżerija li taqdi sptar, abbażi tar-riċetti mediċi stmati f'dak l-isptar għas-7 ijiem ta' wara.
7. L-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri meħtieġa biex jiżviluppaw il-produzzjoni u l-użu ta' prodotti mediċinali derivati minn sustanzi ta' oriġini umana li jkunu ġejjin minn donazzjonijiet volontarji mhux imħallsa.
8. Din id-Direttiva u r-Regolamenti kollha msemmija fiha għandhom ikunu mingħajr preġudizzju għall-applikazzjoni ta' leġiżlazzjoni nazzjonali li tipprojbixxi jew tirrestringi l-użu ta' xi tip speċifiku ta' sustanza ta' oriġini umana jew ċelloli tal-annimali, jew il-bejgħ, il-provvista jew l-użu ta' prodotti mediċinali li jkun fihom, jikkonsistu fi jew huma derivati minn dawn iċ-ċelloli tal-annimali jew is-sustanzi ta' oriġini umana, għal raġunijiet mhux ittrattati fid-dritt tal-Unjoni msemmi hawn fuq. L-Istati Membri għandhom jikkomunikaw il-leġiżlazzjoni nazzjonali kkonċernata lill-Kummissjoni.
9. Id-dispożizzjonijiet ta' din id-Direttiva ma għandhomx jaffettwaw is-setgħat tal-awtoritajiet tal-Istati Membri la fir-rigward tal-iffissar tal-prezzijiet għall-prodotti mediċinali u lanqas fir-rigward tal-inkluzjoni tagħhom fil-kamp ta' applikazzjoni tal-iskemi nazzjonali tal-assigurazzjoni tas-saħħa, abbażi ta' kundizzjonijiet tas-saħħa, ekonomiċi u soċjali.
10. Din id-Direttiva ma għandhiex taffettwa l-applikazzjoni tal-leġiżlazzjoni nazzjonali li tipprojbixxi jew tirrestringi dawn li ġejjin:
 - (a) il-bejgħ, il-provvista jew l-użu ta' prodotti mediċinali bħala kontraċettivi jew li jwasslu għall-abort;
 - (b) l-użu ta' kwalunkwe tip speċifiku ta' sustanza ta' oriġini umana jew ta' ċelloli tal-annimali, għal raġunijiet mhux ittrattati fid-dritt tal-Unjoni msemmi hawn fuq;

- (c) il-bejgħ, il-provvista jew l-użu ta' prodotti mediċinali li jkun fihom, jikkonsistu fi jew derivati minn dawn iċ-ċelloli tal-annimali jew is-sustanzi ta' oriġini umana, għal raġunijiet mhux ittrattati fid-dritt tal-Unjoni.

Artikolu 2

Prodotti mediċinali ta' terapija avanzata ppreparati taħt eżenzjoni tal-isptarijiet

1. B'deroga mill-Artikolu 1(1), dan l-Artikolu biss għandu japplika għall-prodotti mediċinali ta' terapija avanzata ppreparati fuq bażi mhux ta' rutina f'konformità mar-rekwiżiti stabbiliti fil-paragrafu 3 u użati fl-istess Stat Membru fi sptar taħt ir-responsabbiltà professjonali esklużiva ta' tabib, sabiex ikun hemm konformità ma' riċetta medika individwali għal prodott magħmul apposta għal pazjent individwali ("prodotti mediċinali ta' terapija avanzata ppreparati taħt eżenzjoni tal-isptarijiet").
2. Il-manifattura ta' prodott mediċinali ta' terapija avanzata ppreparat taħt eżenzjoni tal-isptarijiet għandha tirrikjedi approvazzjoni mill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ("approvazzjoni ta' eżenzjoni tal-isptarijiet"). L-Istati Membri għandhom jinnotifikaw kwalunkwe approvazzjoni bħal din, kif ukoll il-bidliet sussegwenti, lill-Aġenzija.

L-applikazzjoni għal approvazzjoni ta' eżenzjoni tal-isptarijiet għandha tiġi sottomessa lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn ikun jinsab l-isptar.
3. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-prodotti mediċinali ta' terapija avanzata ppreparati taħt eżenzjoni tal-isptarijiet jikkonformaw mar-rekwiżiti ekwivalenti għall-prassi tajba ta' manifattura u t-traċċabbiltà għall-prodotti mediċinali ta' terapija avanzata msemmija fl-Artikoli 5 u 15 tar-Regolament (KE) Nru 1394/2007³², rispettivament, u b'rekwiżiti ta' farmakovigilanza ekwivalenti għal dawk previsti fil-livell tal-Unjoni skont [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].
4. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li d-*data* dwar l-użu, is-sikurezza u l-effikaċja tal-prodotti mediċinali ta' terapija avanzata ppreparati taħt eżenzjoni tal-isptarijiet tingabar u tiġi rrapportata mid-detentur tal-approvazzjoni tal-eżenzjoni tal-isptarijiet lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru mill-inqas kull sena. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tirrieżamina tali *data* u għandha tivverifika l-konformità tal-prodotti mediċinali ta' terapija avanzata ppreparati taħt eżenzjoni tal-isptarijiet mar-rekwiżiti msemmija fil-paragrafu 3.
5. Jekk approvazzjoni għal eżenzjoni tal-isptarijiet tiġi rrevokata minhabba tħassib ta' sikurezza jew effikaċja, l-awtorità kompetenti tal-Istati Membri li jkun approvat l-eżenzjoni tal-isptarijiet għandha tinforma lill-Aġenzija u lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri l-oħrajn.
6. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tibgħat id-*data* relatata mal-użu, is-sikurezza u l-effikaċja ta' prodott mediċinali ta' terapija avanzata ppreparat skont l-approvazzjoni tal-eżenzjoni tal-isptarijiet lill-Aġenzija kull sena. L-Aġenzija għandha, b'kollaborazzjoni mal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri u mal-Kummissjoni, tistabbilixxi u żżomm repożitorju ta' dik id-*data*.

³² Ir-Regolament (KE) Nru 1394/2007 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-13 ta' Novembru 2007 dwar prodotti mediċinali ta' terapija avanzata u li jemenda d-Direttiva 2001/83/KE u r-Regolament (KE) Nru 726/2004 (ĠU L 324, 10.12.2007, p. 1).

7. Il-Kummissjoni għandha tadotta atti ta' implimentazzjoni biex tispeċifika dawn li ġejjin:
 - (a) id-dettalji tal-applikazzjoni għall-approvazzjoni tal-eżenzjoni tal-isptarijiet imsemmija fit-tieni subparagrafu tal-paragrafu 1, inkluża l-evidenza dwar il-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tal-prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata ppreparati taht eżenzjoni tal-isptarijiet għall-approvazzjoni u l-bidliet sussegwenti;
 - (b) il-format għall-ġbir u r-rapportar tad-*data* msemmija fil-paragrafu 4;
 - (c) il-modalitajiet għall-iskambju ta' għarfien bejn id-detenturi tal-approvazzjoni tal-eżenzjoni tal-isptarijiet fl-istess Stat Membru jew fi Stati Membri differenti;
 - (d) il-modalitajiet għall-preparazzjoni u l-użu ta' prodotti mediċinali ta' terapija avvanzata taht eżenzjoni tal-isptarijiet fuq bażi mhux ta' rutina.

Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 214(2).
8. L-Aġenzija għandha tipprovdi lill-Kummissjoni rapport dwar l-esperjenza miksuba bl-approvazzjonijiet tal-eżenzjoni tal-isptarijiet abbażi tal-kontribuzzjonijiet mill-Istati Membri u tad-*data* msemmija fil-paragrafu 4. L-ewwel rapport għandu jiġi pprovdut 3 snin wara [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data = 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-sehħ ta' din id-Direttiva] u mbagħad kull 5 snin wara din id-data.

Artikolu 3

Eċċezzjonijiet taht ċerti ċirkostanzi

1. Stat Membru jista', sabiex jissodisfa htigijiet speċjali, jeskludi mill-kamp ta' applikazzjoni ta' din id-Direttiva prodotti mediċinali pprovduti b'rispons għal ordni *bona fide* mhux mitluba, ippreparati f'konformità mal-ispeċifikazzjonijiet ta' professjonist tal-kura tas-saħħa awtorizzat u għall-użu minn pazjent individwali taht ir-responsabbiltà personali diretta tiegħu. Madankollu, f'każ bħal dan, l-Istati Membri għandhom ihegġu lill-professjonisti tal-kura tas-saħħa u lill-pazjenti jirrapportaw *data* dwar is-sikurezza tal-użu ta' tali prodotti lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru f'konformità mal-Artikolu 97.

Għall-prodotti mediċinali allergeni pprovduti f'konformità ma' dan il-paragrafu, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru jistgħu jitolbu s-sottomissjoni tal-informazzjoni rilevanti f'konformità mal-Anness II.
2. Mingħajr preġudizzju għall-Artikolu 30 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut], l-Istati Membri jistgħu temporanjament jawtorizzaw l-użu u d-distribuzzjoni ta' prodott mediċinali mhux awtorizzat b'rispons għal tixrid suspettat jew ikkonfermat ta' agenti patoġeniċi, tossini, agenti kimiċi jew radjazzjoni nukleari, li kwalunkwe waħda minnhom tista' tikkawża ħsara.
3. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li d-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, il-manifatturi u l-professjonisti tal-kura tas-saħħa ma jkunux soġġetti għal responsabbiltà ċivili jew amministrattiva għal kwalunkwe konsegwenza li tirriżulta mill-użu ta' prodott mediċinali għajr għall-indikazzjonijiet terapewtiċi awtorizzati jew mill-użu ta' prodott mediċinali mhux awtorizzat, meta tali użu jkun irrakkomandat jew meħtieġ minn awtorità kompetenti b'rispons għat-tixrid suspettat

jew ikkonfermat ta' agenti patogeniċi, tossini, agenti kimiċi jew radjazzjoni nukleari, li kwalunkwe waħda minnhom tista' tikkawża ħsara. Tali dispożizzjonijiet għandhom japplikaw irrispettivament minn jekk tkunx ingħatat awtorizzazzjoni nazzjonali jew ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni.

4. Ir-responsabbiltà għall-prodotti difettużi, kif previst minn [id-Direttiva tal-Kunsill 85/374/KEE³³ – Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok issostitwixxi r-referenza bl-istrument ġdid COM(2022) 495 meta jiġi adottat], ma għandhiex tigi affettwata mill-paragrafu 3.

Artikolu 4

Definizzjonijiet

1. Għall-finijiet ta' din id-Direttiva, japplikaw id-definizzjonijiet li ġejjin:
- (1) “prodott mediċinali” tfisser kwalunkwe sustanza jew tahlita ta' sustanzi li jissodisfaw mill-inqas waħda mill-kundizzjonijiet li ġejjin:
 - (a) kwalunkwe sustanza jew tahlita ta' sustanzi li jiġu pprezentati bħala li għandhom proprjetajiet għat-trattament jew għall-prevenzjoni tal-mard fil-bnedmin; jew
 - (b) kwalunkwe sustanza jew tahlita ta' sustanzi li jistgħu jintużaw fil-bnedmin jew jiġu amministrati lilhom bil-ħsieb li jiġu rrestawrati, ikkoreġuti jew immodifikati funzjonijiet fiżjoloġiċi billi tiġi eżerċitata azzjoni farmakoloġika, immunoloġika jew metabolika, jew biex issir dijanjożi medika;
 - (2) “sustanza” tfisser kwalunkwe materja, irrispettivament mill-orijini, li tista' tkun:
 - (a) mill-bniedem, eż. tessuti u ċelloli, demm uman, sekrezzjonijiet umani u prodotti tad-demm uman;
 - (b) mill-annimali, eż. annimali sħaħ, organi tal-annimali u partijiet minnhom, tessuti u ċelloli tal-annimali, sekrezzjonijiet tal-annimali, tossini, estratti, demm tal-annimali u prodotti tad-demm tal-annimali;
 - (c) mill-ħxejjex, eż. pjanti, inkluzi algi, partijiet ta' pjanti, sekrezzjonijiet u effużjonijiet tal-pjanti, estratti;
 - (d) minn sustanzi kimiċi, eż. elementi, materjali kimiċi li jseħħu b'mod naturali u prodotti kimiċi miksuba permezz ta' bidla jew sinteżi kimika;
 - (e) mikroorganizmi, eż. batterji, viruses u protozoa;
 - (f) fungi, inkluzi mikrofungi (ħmira);
 - (3) “sustanza attiva” tfisser kwalunkwe sustanza jew tahlita ta' sustanzi maħsuba biex tintuża fil-manifattura ta' prodott mediċinali u li, meta tintuża fil-produzzjoni tiegħu, issir ingredjent attiv ta' dak il-prodott maħsub biex jeżerċita azzjoni farmakoloġika, immunoloġika jew metabolika bil-ħsieb li jiġu

³³ Id-Direttiva tal-Kunsill 85/374/KEE tal-25 ta' Lulju 1985 dwar l-approssimazzjoni tal-liġijiet, regolamenti u dispożizzjonijiet amministrattivi tal-Istati Membri dwar responsabbiltà għall-prodotti difettużi (ĠU L 210, 7.8.1985, p. 29).

rrestawrati, ikkoreġuti jew immodifikati funzjonijiet fiżjoloġiċi jew biex issir dijanjożi medika;

- (4) “materjal tal-bidu” tfisser kwalunkwe materjal li minnu tiġi manifatturata jew estratta sustanza attiva;
- (5) “eċċipjent” tfisser kwalunkwe ingredjent ta’ prodott mediċinali għajr is-sustanza attiva;
- (6) “eċċipjent funzjonali” tfisser eċċipjent li jikkontribwixxi jew itejjeb il-prestazzjoni ta’ prodott mediċinali jew li jwettaq azzjoni anċillari għal dik tas-sustanza attiva, iżda li ma jkollux kontribuzzjoni terapewtika waħdu;
- (7) “prodott mediċinali ta’ terapija avanzata” tfisser prodott mediċinali ta’ terapija avanzata kif definit fil-punt (a) tal-Artikolu 2(1) tar-Regolament (KE) Nru 1394/2007;
- (8) “prodott allergen” tfisser kwalunkwe prodott mediċinali li huwa maħsub biex jidentifika jew jinduċi alterazzjoni speċifika miksuba fir-rispons immunologiku għal allergen;
- (9) “awtoritajiet kompetenti” tfisser l-Aġenzija u l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri;
- (10) “Aġenzija” tfisser l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini;
- (11) “mhux kliniku” tfisser studju jew test imwettaq *in vitro*, *in silico*, jew *in chemico*, jew test *in vivo* mhux uman relatat mal-investigazzjoni tas-sikurezza u tal-effikaċja ta’ prodott mediċinali. Tali test jista’ jinkludi assaġġi sempliċi u kumplessi bbażati fuq iċ-ċelloli tal-bniedem, sistemi mikrofizjoloġiċi inklużi organi fuq ċipep, immudellar bil-kompjuter, metodi ta’ ttestjar oħrajn mhux umani jew ibbażati fuq il-bijologija tal-bniedem, u testijiet ibbażati fuq l-annimali;
- (12) “prodott mediċinali ta’ referenza” tfisser prodott mediċinali li huwa jew kien awtorizzat fl-Unjoni skont l-Artikolu 5, f’konformità mal-Artikolu 6;
- (13) “prodott mediċinali ġeneriku” tfisser prodott mediċinali li għandu l-istess kompożizzjoni kwalitattiva u kwantitattiva fis-sustanzi attivi u l-istess forma farmaċewtika bħall-prodott mediċinali ta’ referenza;
- (14) “prodott mediċinali bijoloġiku” tfisser prodott mediċinali, li s-sustanza attiva tiegħu tiġi prodotta jew estratta minn sors bijoloġiku u li minhabba l-kumplessità tiegħu, il-karatterizzazzjoni tiegħu u d-determinazzjoni tal-kwalità tiegħu jista’ jkun jeħtieġ taħlita ta’ ttestjar fiżiko-kimiku-bijoloġiku, flimkien mal-istrateġija ta’ kontroll tiegħu;
- (15) “ittra ta’ aċċess” tfisser dokument oriġinali, iffirmit mis-sid tad-*data* jew mir-rappreżentant tiegħu, li jiddikjara li d-*data* tista’ tintuża għall-benefiċċju ta’ parti terza minn awtorità kompetenti jew mill-Kummissjoni għall-finijiet ta’ din id-Direttiva;
- (16) “prodott mediċinali kkombinat b’doża fissa” tfisser prodott mediċinali li jikkonsisti f’kombinazzjoni ta’ sustanzi attivi maħsuba biex jiġu introdotti fis-suq bħala forma farmaċewtika waħda;
- (17) “pakkett ta’ prodotti multi-mediċinali” tfisser pakkett li jkun fih aktar minn prodott mediċinali wieħed taħt isem ivvintat wieħed u maħsub biex jintuża fi

trattament mediku fejn il-prodotti mediċinali individwali fil-pakkett jiġu amministrati, għall-finijiet mediċi, fl-istess hin jew b'mod sekwenzjali;

- (18) “radjufarmaċewtiku” tfisser kwalunkwe prodott mediċinali li, meta jkun lest għall-użu, ikun fih radjonuklide (isotopu radjuattiv) wiehed jew aktar, inkluż għal skop mediċinali;
- (19) “generatur tar-radjonuklide” tfisser kwalunkwe sistema li tinkorpora radjonuklide prekursor fiss li minnu jiġi prodott radjonuklide dioxident li għandu jinkiseb bl-elużjoni jew bi kwalunkwe metodu ieħor u li jintuża f'radjufarmaċewtiku;
- (20) “kit” tfisser kwalunkwe preparat li għandu jkun rikostitwit minn radjonuklidi jew ikkombinat magħhom fir-radjufarmaċewtiku finali, ġeneralment qabel l-amministrazzjoni;
- (21) “prekursor tar-radjonuklidi” tfisser kwalunkwe radjonuklide ieħor prodott għar-radjutikkettar ta' sustanza oħra qabel l-amministrazzjoni;
- (22) “antimikrobiku” tfisser kwalunkwe prodott mediċinali b'azzjoni diretta fuq il-mikroorganizmi użati għat-trattament jew għall-prevenzjoni ta' infezzjonijiet jew ta' mard infettiv, inklużi l-antibijotiċi, l-antivirali u l-antifungali;
- (23) “kombinazzjoni integrali ta' prodott mediċinali ma' apparat mediku” tfisser kombinazzjoni ta' prodott mediċinali ma' apparat mediku, kif definit mir-Regolament (UE) 2017/745, u fejn:
 - (a) it-tnejn jiffurmaw prodott integrali u fejn l-azzjoni tal-prodott mediċinali tkun prinċipali u mhux anċillari għal dik tal-apparat mediku, jew
 - (b) il-prodott mediċinali jkun maħsub biex jiġi amministrat mill-apparat mediku u t-tnejn jiġu introdotti fis-suq b'tali mod li jiffurmaw prodott integrali wiehed li jkun maħsub esklużivament biex jintuża fil-kombinazzjoni partikolari u fejn l-apparat mediku ma jkunx jista' jerga' jintuża.
- (24) “prodotti mediċinali ta' terapija avanzata kkombinati” tfisser prodott kif definit fl-Artikolu 2 tar-Regolament (KE) Nru 1394/2007, inkluż meta prodott mediċinali ta' terapija tal-ġeni jkun parti mill-prodott mediċinali ta' terapija avanzata kkombinat;
- (25) “prodott mediċinali f'użu esklużiv ma' apparat mediku” tfisser prodott mediċinali ppreżentat f'pakkett ma' apparat mediku jew li għandu jintuża ma' apparat mediku speċifiku, kif definit mir-Regolament (UE) 2017/745, u referenzjat fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott;
- (26) “kombinazzjoni ta' prodott mediċinali ma' prodott għajr apparat mediku” tfisser kombinazzjoni ta' prodott mediċinali ma' prodott għajr apparat mediku (kif definit mir-Regolament (UE) 2017/745) u fejn it-tnejn ikunu maħsuba biex jintużaw fil-kombinazzjoni partikolari f'konformità mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott;
- (27) “prodott mediċinali immunoloġiku” tfisser:
 - (a) kwalunkwe vaċċin jew prodott allergen, jew

- (b) kwalunkwe prodott mediċinali li jikkonsisti f'tossini jew f'serums użati għall-produzzjoni ta' immunità passiva jew għad-dijanjożi tal-istat ta' immunità;
- (28) “vaċċin” tfisser kwalunkwe prodott mediċinali li huwa maħsub biex jislet rispons immunitarju għall-prevenzjoni, inkluża l-profilassi wara l-esponiment, u għat-trattament ta' mard ikkawżat minn aġent infettiv;
- (29) “prodott mediċinali ta' terapija tal-ġeni” tfisser prodott mediċinali, hliet il-vaċċini kontra l-mard infettiv, li fih jew jikkonsisti fi:
 - (a) sustanza jew kombinazzjoni ta' sustanzi maħsuba biex jeditjaw il-ġenoma ospitanti b'mod speċifiku għas-sekwenza jew li fihom jew jikkonsistu f'ċelloli soġġetti għal tali modifika; jew
 - (b) aċidu nukleiku rikombinanti jew sintetiku użat fil-bnedmin jew amministrat lilhom bil-ħsieb li jirregola, jissostitwixxi jew iżid sekwenza ġenetika li tilhaq l-effett tagħha permezz ta' traskrizzjoni jew traduzzjoni tal-materjali ġenetiċi ttrasferiti jew li jkun fihom jew jikkonsistu f'ċelloli soġġetti għal dawn il-modifiki;
- (30) “prodott mediċinali ta' terapija ċellulari somatika” tfisser prodott mediċinali bijoloġiku li għandu l-karatteristiċi li ġejjin:
 - (a) ikun fih jew jikkonsisti f'ċelloli jew tessuti li jkunu ġew soġġetti għal manipulazzjoni sostanzjali b'tali mod li l-karatteristiċi bijoloġiċi, il-funzjonijiet fiżjoloġiċi jew il-proprjetajiet strutturali rilevanti għall-użu kliniku maħsub ikunu nbidlu, jew f'ċelloli jew tessuti li mhumix maħsuba biex jintużaw għall-istess funzjoni(jiet) essenzjali fir-riċevitur u fid-donatur;
 - (b) ikun ippreżentat bħala li għandu proprjetajiet għal, jew jintuża fil-bnedmin jew jingħata lilhom bil-ħsieb ta' trattament, prevenzjoni jew dijanjożi ta' marda permezz tal-azzjoni farmakoloġika, immunoloġika jew metabolika taċ-ċelloli jew tat-tessuti tiegħu.

Għall-finijiet tal-punt (a), il-manipulazzjonijiet elenkati fl-Anness I għar-Regolament (KE) Nru 1394/2007, b'mod partikolari, ma għandhomx jitqiesu bħala manipulazzjonijiet sostanzjali.
- (31) “prodott mediċinali derivat mis-SoHOs għajr l-ATMPs” tfisser kwalunkwe prodott mediċinali li fih, li jikkonsisti fi jew li huwa derivat minn sustanza ta' orġini umana (SoHO), kif definit fir-Regolament [ir-Regolament dwar is-SoHOs], għajr it-tessuti u ċ-ċelloli, li għandu konsistenza standardizzata u jiġi ppreparat permezz ta':
 - (a) metodu li jinvolvi proċess industrijali li jinkludi l-gbir flimkien ta' donazzjonijiet; jew
 - (b) proċess li jestratta ingredjent attiv mis-sustanza ta' orġini umana jew jittrasforma s-sustanza ta' orġini umana billi jbidel il-proprjetajiet inerenti tiegħu;
- (32) “pjan ta' ġestjoni tar-riskju” tfisser deskrizzjoni dettaljata tas-sistema ta' ġestjoni tar-riskju;
- (33) “valutazzjoni tar-riskji ambjentali” tfisser l-evalwazzjoni tar-riskji għall-ambjent, jew tar-riskji għas-saħħa pubblika, maħluqa mir-rilaxx tal-prodott

medicinali fl-ambjent mill-użu u r-rimi tal-prodott medicinali u l-identifikazzjoni ta' miżuri ta' prevenzjoni, limitazzjoni u mitigazzjoni tar-riskji. Għall-prodott medicinali b'mod ta' azzjoni antimikrobika, l-ERA tinkludi wkoll evalwazzjoni tar-riskju għall-għażla tar-reżistenza għall-antimikrobiċi fl-ambjent minhabba l-manifattura, l-użu u r-rimi ta' dak il-prodott medicinali;

- (34) “reżistenza għall-antimikrobiċi” tfisser il-kapaċità ta' mikroorganizmu li jibqa' haj jew li jikber fil-preżenza ta' konċentrazzjoni ta' aġent antimikrobiku li generalment tkun biżżejjed biex tinibixxi jew toqtol dak il-mikroorganizmu;
- (35) “riskji relatati mal-użu tal-prodott medicinali” tfisser kwalunkwe riskju:
 - (a) relatat mal-kwalità, mas-sikurezza jew mal-effikaċja tal-prodott medicinali fir-rigward tas-saħħa tal-pazjenti jew tas-saħħa pubblika;
 - (b) li jkollu effetti mhux mixtieqa fuq l-ambjent mahluqa mill-prodott medicinali;
 - (c) li jkollu effetti mhux mixtieqa fuq is-saħħa pubblika minhabba r-rilaxx tal-prodott medicinali fl-ambjent, inkluża r-reżistenza għall-antimikrobiċi;
- (36) “master file tas-sustanza attiva” tfisser dokument li jkun fih deskrizzjoni dettaljata tal-proċess tal-manifattura, il-kontroll tal-kwalità matul il-manifattura u l-validazzjoni tal-proċess imhejji f'dokument separat mill-manifattur tas-sustanza attiva;
- (37) “pjan ta' investigazzjoni pedjatrika” tfisser programm ta' riċerka u żvilupp immirat biex jiżgura li d-*data* meħtieġa tiġi ġġenerata sabiex jiġu ddeterminati l-kundizzjonijiet li fihom prodott medicinali jista' jkun awtorizzat sabiex jikkura l-popolazzjoni pedjatrika;
- (38) “popolazzjoni pedjatrika” tfisser dik il-parti tal-popolazzjoni fl-età ta' bejn it-twelid u t-18-il sena;
- (39) “riċetta medicinali” tfisser kwalunkwe riċetta medicinali mahruġa minn persuna professjonali kkwalifikata biex tagħmel dan;
- (40) “abbuż minn prodotti medicinali” tfisser użu persistenti jew sporadiku, eċċessiv u intenzjonat ta' prodotti medicinali li jkun akkumpanjat minn effetti fiżiċi jew psikoloġiċi ta' ħsara;
- (41) “bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji” tfisser evalwazzjoni tal-effetti terapewtiċi pożittivi tal-prodott medicinali b'rabta mar-riskji msemmija fis-subpunt (a) tal-punt (35);
- (42) “rappreżentant tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni” tfisser il-persuna, komunement magħrufa bħala rappreżentant lokali, innominata mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni biex tirrappreżenta lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni fl-Istat Membru kkonċernat;
- (43) “fuljett ta' tagħrif” tfisser l-informazzjoni għall-utent li takkumpanja l-prodott medicinali;
- (44) “imballaġġ ta' barra” tfisser l-imballaġġ li fih jitqiegħed l-imballaġġ immedjat;

- (45) “imballaġġ immedjat” tfisser il-kontenitur jew forma oħra ta’ imballaġġ immedjatament f’kuntatt mal-prodott mediċinali;
- (46) “tikketta” tfisser informazzjoni fuq l-imballaġġ immedjat jew l-imballaġġ ta’ barra;
- (47) “isem tal-prodott mediċinali” tfisser l-isem, li jista’ jkun jew isem ivvintat li ma jistax jiġi mfixxkel mal-isem komuni, jew isem komuni jew xjentifiku akkumpanjat minn trademark jew mill-isem tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni;
- (48) “isem komuni” tfisser id-denominazzjoni internazzjonali komuni rrakkomandata mill-Organizzazzjoni Dinjija tas-Saħħa għal sustanza attiva;
- (49) “qawwa tal-prodott mediċinali” tfisser il-kontenut tas-sustanzi attivi fi prodott mediċinali, espress b’mod kwantitattiv għal kull unità ta’ dożaġġ, kull unità ta’ volum jew kull unità ta’ piz skont il-forma tad-dożaġġ;
- (50) “prodott mediċinali ffalsifikat” tfisser kwalunkwe prodott mediċinali b’rappreżentazzjoni falza ta’:
- (a) l-identità tiegħu, inklużi l-imballaġġ u t-tikketta tiegħu, ismu jew il-kompożizzjoni tiegħu fir-rigward ta’ kwalunkwe wieħed mill-ingredjenti, inklużi l-eċċipjenti, jew il-qawwa ta’ dawg l-ingredjenti;
 - (b) is-sors tiegħu, inklużi l-manifattur tiegħu, il-pajjiż tal-manifattura tiegħu, il-pajjiż ta’ oriġini tiegħu jew id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tiegħu; jew
 - (c) l-istorja tiegħu, inklużi r-rekords u d-dokumenti relatati mal-mezzi ta’ distribuzzjoni użati;
- Din id-definizzjoni ma tinkludix difetti mhux intenzjonati fil-kwalità u hija mingħajr preġudizzju għall-ksur tad-drittijiet tal-proprietà intellettuali.
- (51) “emergenza tas-saħħa pubblika” tfisser emergenza tas-saħħa pubblika rikonoxxuta fil-livell tal-Unjoni mill-Kummissjoni skont l-Artikolu 23(1) tar-Regolament (UE) 2022/2371 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill³⁴;
- (52) “entità mhux involuta f’attività ekonomika” tfisser kwalunkwe persuna ġuridika jew fiżika li mhijiex involuta f’attività ekonomika u li:
- (a) mhijiex impriża jew ikkontrollata minn impriża; u,
 - (b) ma tkun ikkonkludiet l-ebda ftehim ma’ xi impriża li jikkonċerna l-isponsorizzazzjoni jew il-partecipazzjoni għall-iżvilupp tal-prodott mediċinali;
- (53) “intrapriża mikro, żgħira u ta’ daqs medju” tfisser intrapriża mikro, żgħira u ta’ daqs medju kif definiti fl-Artikolu 2 tar-Rakkomandazzjoni tal-Kummissjoni 2003/361/KE³⁵;

³⁴ Ir-Regolament (UE) 2022/2371 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-23 ta’ Novembru 2022 dwar theddid transkonfinali serju għas-saħħa u li jhassar id-Deciżjoni Nru 1082/2013/UE (ĠU L 314, 6.12.2022, p. 26).

³⁵ Ir-Rakkomandazzjoni tal-Kummissjoni tas-6 ta’ Mejju 2003 dwar id-definizzjoni ta’ intrapriża mikro, żgħira u ta’ daqs medju (ĠU L 124, 20.5.2003, p. 36).

- (54) “varjazzjoni” jew “varjazzjoni fit-termini ta’ awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni” tfisser kwalunkwe emenda għal:
- (a) il-kontenut tad-dettalji u tad-dokumenti msemmija fl-Artikolu 6(2), fl-Artikoli minn 9 sa 14 u fl-Artikolu 62, fl-Anness I u l-Anness II tiegħu u fl-Artikolu 6 ta’ [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut]; jew
 - (b) it-termini tad-deċiżjoni li tagħti l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali, inklużi s-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u kwalunkwe kundizzjoni, obbligu jew restrizzjoni li jaffettwaw l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, jew bidliet fit-tikkettar jew fil-fuljett ta’ tagħrif relatati ma’ bidliet fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott;
- (55) “studju dwar is-sikurezza ta’ wara l-awtorizzazzjoni” tfisser kwalunkwe studju relatat ma’ prodott mediċinali awtorizzat imwettaq bil-ghan li jidentifika, jikkaratterizza jew jikkwantifika periklu għas-sikurezza, jikkonferma l-profil tas-sikurezza tal-prodott mediċinali, jew ikejjel l-effettività tal-miżuri ta’ ġestjoni tar-riskju;
- (56) “sistema ta’ farmakovigilanza” tfisser sistema użata mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u mill-Istati Membri biex iwettqu l-kompiti u r-responsabbiltajiet stabbiliti fil-Kapitolu IX u mfassla biex tissorvelja s-sikurezza tal-prodotti mediċinali awtorizzati u biex tindividwa kwalunkwe bidla fil-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji tagħhom;
- (57) “master file tas-sistema ta’ farmakovigilanza” tfisser deskrizzjoni dettaljata tas-sistema ta’ farmakovigilanza użata mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni fir-rigward ta’ prodott mediċinali awtorizzat wiehed jew aktar;
- (58) “sistema ta’ ġestjoni tar-riskju” tfisser sett ta’ attivitajiet u interventi ta’ farmakovigilanza mfassla biex jidentifikaw, jikkaratterizzaw, jipprevjenu jew jimminimizzaw ir-riskji relatati ma’ prodott mediċinali, inkluża l-valutazzjoni tal-effettività ta’ dawg l-attivitajiet u l-interventi;
- (59) “reazzjoni avversa” tfisser rispons għal prodott mediċinali li jkun ta’ ħsara u mhux intenzjonat;
- (60) “reazzjoni avversa serja” tfisser reazzjoni avversa li tirriżulta f’mewt, tkun ta’ theddida għall-ħajja, tirrikjedi kura tal-pazjenti fl-isptar jew estensjoni tal-kura eżistenti fl-isptar, tirriżulta f’diżabbiltà jew inkapaċità persistenti jew sinifikanti, jew tkun anomalija kongenitali jew difett fit-twelid;
- (61) “reazzjoni avversa mhux mistennija” tfisser reazzjoni avversa, li in-natura, is-severità jew l-eżitu tagħha ma jkunx konsistenti mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott;
- (62) “prodott mediċinali omeopatu” tfisser prodott mediċinali ppreparat minn ħażniet omeopatiċi f’konformità ma’ proċedura ta’ manifattura omeopatika deskritta mill-Farmakopea Ewropea jew, fin-nuqqas tagħha, mill-farmakopei attwalment użati b’mod uffiċjali fl-Istati Membri;
- (63) “prodott mediċinali erbali tradizzjonali” tfisser prodott mediċinali erbali li jissodisfa l-kundizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 134(1);

- (64) “prodott mediċinali erbali” tfisser kwalunkwe prodott mediċinali li jkun fih esklużivament bħala ingredjenti attivi sustanza erbali waħda jew aktar jew preparat erbali wiehed jew aktar, jew tali sustanza erbali waħda jew aktar flimkien ma’ preparat erbali wiehed jew aktar;
- (65) “sustanzi erbali” tfisser il-pjanti kollha prinċipalment sħaħ, frammentati jew maqtugħin, partijiet tal-pjanti, algi, fungi, likeni f’forma mhux ipproċessata, ġeneralment immixxa jew friska, u ċerti effużjonijiet li ma jkunux ġew soġġetti għal trattament speċifiku jitqiesu wkoll bħala sustanzi erbali. Is-sustanzi erbali huma definiti b’mod preċiż mill-parti tal-pjanta użata u l-isem botaniku skont is-sistema binomjali (il-ġeneru, l-ispeċi, il-varjeta’ u l-awtur);
- (66) “preparati erbali” tfisser preparati miksuba meta sustanzi erbali jiġu soġġetti għal trattamenti bħal estrazzjoni, distillazzjoni, espressjoni, frazzjonament, purifikazzjoni, konċentrazzjoni jew fermentazzjoni, inklużi sustanzi erbali mithuna jew f’forma ta’ trab, tinturi, estratti, żjut essenzjali, meraq magħsur u effużjonijiet ipproċessati;
- (67) “prodott mediċinali erbali tradizzjonali korrispondenti” tfisser prodott mediċinali erbali tradizzjonali bl-istess sustanzi attivi, irrispettivament mill-eċċipjenti użati, l-istess skop intenzjonat jew wiehed simili, saħħa u pożoloġija ekwivalenti u l-istess rotta ta’ amministrazzjoni jew waħda simili bħall-prodott mediċinali erbali tradizzjonali li għalih tkun saret applikazzjoni;
- (68) “distribuzzjoni bl-ingrossa ta’ prodotti mediċinali” tfisser l-attivitajiet kollha, li jikkonsistu fil-kisba, iż-żamma, il-provvista jew l-esportazzjoni ta’ prodotti mediċinali, kemm jekk għal profitt kif ukoll jekk le, minbarra l-provvista ta’ prodotti mediċinali lill-pubbliku. Tali attivitajiet jitwettqu mal-manifatturi jew mad-depożitarji tagħhom, mal-importaturi, ma’ distributuri bl-ingrossa oħrajn jew ma’ spijjara u persuni awtorizzati jew intitolati biex jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku fl-Istat Membru kkonċernat;
- (69) “senserija ta’ prodotti mediċinali” tfisser l-attivitajiet kollha b’rabta mal-bejgħ jew ix-xiri ta’ prodotti mediċinali, hlief għad-distribuzzjoni bl-ingrossa, li ma jinkludux l-immaniġġar fiżiku u li jikkonsistu f’negozjati b’mod indipendenti u f’isem persuna fiżika jew ġuridika oħra;
- (70) “obbligu ta’ servizz pubbliku” tfisser li tiġi garantita b’mod permanenti firxa adegwata ta’ prodotti mediċinali biex jiġu ssodisfati r-rekwiżiti ta’ zona ġeografika speċifika u biex jiġu kkonsenjati l-provvisti mitluba fi żmien qasir ħafna fiż-żona kollha inkwistjoni.

2. Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f’konformità mal-Artikolu 215 biex temenda d-definizzjonijiet fil-punti (2) sa (6), (8), (14), (16) sa (31) tal-paragrafu 1 fid-dawl tal-progress tekniku u xjentifiku u filwaqt li jitqiesu d-definizzjonijiet maqbula fil-livell tal-Unjoni u f’dak internazzjonali mingħajr ma jiġi estiż il-kamp ta’ applikazzjoni tad-definizzjonijiet.

Kapitolu II

Rekwiżiti tal-applikazzjoni għall-awtorizzazzjonijiet nazzjonali u centralizzati għall-kummerċjalizzazzjoni

TAQSIMA 1

DISPOŻIZZJONIJIET ĠENERALI

Artikolu 5

Awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Prodott mediċinali għandu jiġi introdott fis-suq ta' Stat Membru biss meta tkun ingħatat awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni mill-awtoritajiet kompetenti ta' Stat Membru f'konformità mal-Kapitolu III ("awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni") jew tkun ingħatat awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni f'konformità ma' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] ("awtorizzazzjoni centralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni").
2. Meta tkun ingħatat awtorizzazzjoni inizjali għall-kummerċjalizzazzjoni f'konformità mal-paragrafu 1, kwalunkwe żvilupp li jikkonċerna l-prodott mediċinali kopert mill-awtorizzazzjoni, bħal indikazzjoni terapewtika addizzjonali, qawwiet, forom farmaċewtiċi, rotot ta' amministrazzjoni, preżentazzjonijiet, kif ukoll kwalunkwe varjazzjoni fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, għandu jingħata wkoll awtorizzazzjoni f'konformità mal-paragrafu 1 jew jiġi inkluż fl-awtorizzazzjoni inizjali għall-kummerċjalizzazzjoni. Dawk l-awtorizzazzjonijiet kollha għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom jitqiesu li jappartjenu għall-istess awtorizzazzjoni globali għall-kummerċjalizzazzjoni, b'mod partikolari għall-fini tal-applikazzjonijiet għal awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni skont l-Artikoli minn 9 sa 12, inkluż fir-rigward tal-iskadenza tal-perjodu għall-protezzjoni regolatorja tad-data għall-applikazzjonijiet li jużaw prodott mediċinali ta' referenza.

Artikolu 6

Rekwiżiti ġenerali għall-applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Sabiex tinkiseb awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, għandha tiġi sottomessa applikazzjoni elettronika għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni lill-awtorità kompetenti kkonċernata f'format komuni. L-Aġenzija għandha tagħmel tali format disponibbli wara konsultazzjoni mal-Istati Membri.
2. L-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandha tinkludi d-dettalji u d-dokumentazzjoni elenkati fl-Anness I, sottomessi f'konformità mal-Anness II.
3. Id-dokumenti u l-informazzjoni li jikkonċernaw ir-riżultati tat-testijiet farmaċewtiċi u mhux kliniċi u l-istudji kliniċi msemmija fl-Anness I għandhom ikunu akkumpanjati minn sommarji dettaljati f'konformità mal-Artikolu 7 u *data* mhux ipproċessata ta' sostenn.
4. Is-sistema ta' ġestjoni tar-riskju msemmija fl-Anness I għandha tkun proporzjonata mar-riskji identifikati u r-riskji potenzjali tal-prodott mediċinali, u mal-htieġa għal *data* dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni.

5. L-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali li ma jkunx awtorizzat fl-Unjoni fiż-żmien tad-dhul fis-sehh ta' din id-Direttiva u għal indikazzjonijiet terapewtiċi godda, inklużi indikazzjonijiet pedjatriċi, forom farmaċewtiċi godda, qawwiet godda u rotot godda ta' amministrazzjoni ta' prodotti mediċinali awtorizzati li huma protetti b'ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari skont [ir-Regolament (KE) Nru 469/2009 - Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok issositwixxi r-referenza bl-istrument ġdid meta jiġi adottat], jew bi privattiva li tikkwalifika għall-ġhoti taċ-ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari, għandha tinkludi wahda minn dawn li ġejjin:

- (a) ir-riżultati tal-istudji kollha mwettqa u d-dettalji tal-informazzjoni kollha miġbura f'konformità ma' pjan ta' investigazzjoni pedjatrika miftiehem;
- (b) deċiżjoni tal-Aġenzija li tagħti rinunzja għal prodott speċifiku skont l-Artikolu 75(1) ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut];
- (c) deċiżjoni tal-Aġenzija li tagħti rinunzja tal-klassi skont l-Artikolu 75(2) ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut];
- (d) deċiżjoni tal-Aġenzija li tagħti differiment skont l-Artikolu 81 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut];
- (e) deċiżjoni tal-Aġenzija meħuda b'konsultazzjoni mal-Kummissjoni skont l-Artikolu 83 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] biex tidderoga b'mod temporanju mid-dispożizzjoni msemmija fil-punti (a) sa (d) hawn fuq f'każ ta' emergenzi tas-saħha.

Id-dokumenti sottomessi taht il-punti minn (a) sa (d) għandhom, b'mod kumulattiv, ikopru s-subsettijiet kollha tal-popolazzjoni pedjatrika.

6. Id-dispożizzjonijiet tal-paragrafu 5 ma għandhomx japplikaw għall-prodotti mediċinali awtorizzati skont l-Artikoli 9, 11, 13, l-Artikoli minn 125 sa 141 u l-prodotti mediċinali awtorizzati skont l-Artikoli 10 u 12 li mhumix protetti b'ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari skont [ir-Regolament (KE) Nru 469/2009 - Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok issositwixxi r-referenza bl-istrument ġdid meta jiġi adottat], jew bi privattiva li tikkwalifika għall-ġhoti taċ-ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari.

7. L-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu juri li l-prinċipju ta' sostituzzjoni, tnaqqis u rfinar tal-ittestjar fuq l-annimali għal finijiet xjentifiċi ġie applikat f'konformità mad-Direttiva 2010/63/UE fir-rigward ta' kwalunkwe studju fuq l-annimali mwettaq b'appoġġ għall-applikazzjoni.

L-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ma għandux iwettaq ittestjar fuq l-annimali f'każ li jkunu disponibbli metodi ta' ttestjar xjentifikament sodisfaċenti li ma jsirx fuq l-annimali.

Artikolu 7

Verifika esperta

1. L-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jiżgura li s-sommarji dettaljati msemmija fl-Artikolu 6(3) ikunu tfasslu u ġew iffirmati minn esperti bil-kwalifiki tekniċi jew professjonali meħtieġa qabel ma jiġu sottomessi lill-awtoritajiet kompetenti. Il-kwalifiki tekniċi jew professjonali tal-esperti għandhom jiġu stabbiliti f'*curriculum vitae* qasira.

2. L-esperti msemija fil-paragrafu 1 għandhom jiġġustifikaw kwalunkwe użu li jsir mil-letteratura xjentifika skont l-Artikolu 13 f'konformità mar-rekwiżiti stabbiliti fl-Anness II.

Artikolu 8

Prodotti mediċinali manifatturati barra mill-Unjoni

L-Istati Membri għandhom jieħdu l-miżuri kollha xierqa biex jiżguraw li:

- (a) l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jivverifikaw li l-manifatturi u l-importaturi ta' prodotti mediċinali li ġejjin minn pajjiżi terzi jkunu jistgħu jwettqu l-manifattura f'konformità mad-dettalji mogħtija skont l-Anness I, jew iwettqu kontrolli skont il-metodi deskritti fid-dettalji li jakkumpanjaw l-applikazzjoni f'konformità mal-Anness I;
- (b) l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jistgħu jippermettu lill-manifatturi u lill-importaturi ta' prodotti mediċinali li ġejjin minn pajjiżi terzi, f'każijiet ġustifikabbli, biex ikollhom ċerti stadji ta' manifattura jew ċerti kontrolli msemija fil-punt (a) mwettqa minn partijiet terzi; f'każijiet bħal dawn, il-verifiki mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom isiru wkoll fl-istabbiliment iddeżinjat.

TAQSIMA 2

REKWIŻITI SPECIFIĊI GHAL APPLIKAZZJONIJIET IMQASSRA GHAL AWTORIZZAZZJONI GĦALL-KUMMERĊJALIZZAZZJONI

Artikolu 9

Applikazzjonijiet li jikkonċernaw prodotti mediċinali ġeneriċi

1. B'deroga mill-Artikolu 6(2), l-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali ġeneriku ma għandux ikun meħtieġ li jipprovdli lill-awtoritajiet kompetenti bir-riżultati ta' testijiet mhux kliniċi u ta' studji kliniċi jekk tintwera l-ekwivalenza tal-prodott mediċinali ġeneriku mal-prodott mediċinali ta' referenza.
2. Għall-fini li tintwera l-ekwivalenza kif imsemmi fil-paragrafu 1, l-applikant għandu jissottometti lill-awtoritajiet kompetenti studji ta' ekwivalenza, jew ġustifikazzjoni dwar għaliex ma sarux tali studji, u juri li l-prodott mediċinali ġeneriku jissodisfa l-kriterji rilevanti stabbiliti fil-linji gwida dettaljati xierqa.
3. Il-paragrafu 1 għandu japplika wkoll jekk il-prodott mediċinali ta' referenza ma jkunx ġie awtorizzat fl-Istat Membru li fih tiġi sottomessa l-applikazzjoni għall-prodott mediċinali ġeneriku. F'dan il-każ, l-applikant għandu jindika fl-applikazzjoni l-isem tal-Istat Membru fejn il-prodott mediċinali ta' referenza huwa awtorizzat jew kien ġie awtorizzat. Fuq it-talba tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li fih tiġi sottomessa l-applikazzjoni, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru l-iehor għandha tibgħat, fi żmien xahar, konferma li l-prodott mediċinali ta' referenza huwa awtorizzat jew kien ġie awtorizzat flimkien mal-kompożizzjoni sħiħa tal-prodott mediċinali ta' referenza u, fejn meħtieġ, kwalunkwe dokumentazzjoni oħra rilevanti.
Id-diversi forom farmaċewtiċi orali ta' rilaxx immedjat għandhom jitqiesu bħala l-istess forma farmaċewtika.

4. L-imlieh, l-esteri, l-eteri, l-isomeri, it-taħlitiet ta' isomeri, il-kumplessi jew id-derivattivi differenti ta' sustanza attiva għandhom jitqiesu bħala l-istess sustanza attiva, sakemm ma jvarjawx b'mod sinifikanti fil-proprietajiet fir-rigward tas-sikurezza jew tal-effikaċja. F'dawk il-każijiet, l-applikant għandu jissottometti informazzjoni addizzjonali biex juri li l-imlieh, l-esteri, l-eteri, l-isomeri, it-taħlitiet ta' isomeri, il-kumplessi jew id-derivattivi differenti ta' sustanza attiva ma jvarjawx b'mod sinifikanti fir-rigward ta' dawk il-proprietajiet.
5. Fejn ikun hemm differenza sinifikanti fil-proprietajiet kif imsemmi fil-paragrafu 4, l-applikant għandu jissottometti informazzjoni addizzjonali sabiex juri s-sikurezza jew l-effikaċja tal-imlieh, l-esteri, l-eteri, l-isomeri, it-taħlitiet ta' isomeri, il-kumplessi jew id-derivattivi differenti tas-sustanza attiva awtorizzata tal-prodott mediċinali ta' referenza f'applikazzjoni skont l-Artikolu 10.

Artikolu 10

Applikazzjonijiet li jikkonċernaw prodotti mediċinali ibridi

F'każijiet fejn il-prodott mediċinali ma jaqax taħt id-definizzjoni ta' prodott mediċinali ġeneriku jew ikollu bidliet fil-qawwa, fil-forma farmaċewtika, fir-rotta tal-amministrazzjoni jew fl-indikazzjonijiet terapewtiċi, meta mqabbel mal-prodott mediċinali ta' referenza, ir-risultati tat-testijiet mhux kliniċi jew tal-istudji kliniċi xierqa għandhom jiġu pprovduti lill-awtoritajiet kompetenti sa fejn ikun meħtieġ biex jiġi stabbilit pont xjentifiku għad-data invokata fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodott mediċinali ta' referenza, u biex jintwera l-profil tas-sikurezza u tal-effikaċja tal-prodott mediċinali ibridu.

Artikolu 11

Applikazzjonijiet li jikkonċernaw prodotti mediċinali bijosimili

Għal prodott mediċinali bijoloġiku li huwa simili għal prodott mediċinali bijoloġiku ta' referenza ("prodott mediċinali bijosimili"), ir-risultati ta' testijiet u studji ta' komparabbiltà xierqa għandhom jiġu pprovduti lill-awtoritajiet kompetenti. It-tip u l-kwantità tad-data supplementari li għandha tiġi pprovduta jridu jikkonformaw mal-kriterji rilevanti ddikjarati fl-Anness II u l-linji gwida dettaljati relatati. Ir-risultati ta' testijiet u studji oħrajn mid-dossier tal-prodott mediċinali ta' referenza ma għandhomx jiġu pprovduti.

Artikolu 12

Applikazzjonijiet li jikkonċernaw prodotti mediċinali bijoibridi

F'każijiet fejn prodott mediċinali bijosimili jkollu bidliet fil-qawwa, fil-forma farmaċewtika, fir-rotta ta' amministrazzjoni jew fl-indikazzjonijiet terapewtiċi, meta mqabbel mal-prodott mediċinali bijoloġiku ta' referenza ("bijoibridu"), ir-risultati tat-testijiet mhux kliniċi jew tal-istudji kliniċi xierqa għandhom jiġu pprovduti lill-awtoritajiet kompetenti sa fejn ikun meħtieġ biex jiġi stabbilit pont xjentifiku għad-data invokata fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodott mediċinali bijoloġiku ta' referenza, u biex jintwera l-profil tas-sikurezza jew tal-effikaċja tal-prodott mediċinali bijosimili.

Artikolu 13

Applikazzjonijiet ibbażati fuq data biblijografika

F'kazijiet fejn l-ebda prodott mediċinali ta' referenza ma huwa jew ma jkun gie awtorizzat għas-sustanza attiva tal-prodott mediċinali kkonċernat, l-applikant, b'deroga mill-Artikolu 6(2), ma għandux ikun meħtieġ jipprovdri r-riżultati ta' testijiet mhux kliniċi jew ta' studji kliniċi jekk l-applikant ikun jista' juri li s-sustanzi attivi tal-prodott mediċinali kienu f'użu mediċinali stabbilit sewwa fl-Unjoni għall-istess użu terapewtiku u rotta ta' amministrazzjoni u għal mill-inqas għaxar snin, b'effikaċja rikonoxxuta u b'livell aċċettabbli ta' sikurezza f'termini tal-kundizzjonijiet stabbiliti fl-Anness II. F'dak il-każ, ir-riżultati tat-testijiet u tal-provi għandhom jiġu sostitwiti b'*data* biblijografika xierqa fil-forma ta' letteratura xjentifika.

Artikolu 14

Applikazzjonijiet ibbażati fuq il-kunsens

Wara l-ghoti ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jista', permezz ta' ittra ta' aċċess, jippermetti li jsir użu mid-dokumentazzjoni kollha msemmija fl-Artikolu 6(2) bil-ħsieb li jiġu eżaminati applikazzjonijiet sussegwenti relatati ma' prodotti mediċinali oħrajn li għandhom l-istess kompożizzjoni kwalitattiva u kwantitattiva f'termini tas-sustanzi attivi u l-istess forma farmaċewtika.

TAQSIMA 3

REKWIŻITI SPECIFIĊI GĦALL-APPLIKAZZJONIJIET GĦAL ĊERTI KATEGORIJI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI

Artikolu 15

Prodott mediċinali kkombinat b'doża fissa, teknoloġiji ta' pjattaforma u pakketti ta' prodotti multi-mediċinali

1. Fejn ikun iġġustifikat għal finijiet terapewtiċi, tista' tingħata awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali kkombinat b'doża fissa.
2. Fejn ikun iġġustifikat għal finijiet terapewtiċi, awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tista', f'ċirkostanzi eċċezzjonali, tingħata għal prodott mediċinali magħmul minn komponent fiss u komponent varjabbli li jkun definit minn qabel sabiex, fejn xieraq, jimmira għal varjanti differenti ta' aġent infettiv jew, fejn meħtieġ, ifassal il-prodott mediċinali għall-karatteristiċi ta' pazjent individwali jew ta' grupp ta' pazjenti ("teknoloġija tal-pjattaforma").

Applikant li jkollu l-ħsieb li jissottometti applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal tali prodott mediċinali għandu jikseb, bil-quddiem, il-ftehim dwar is-sottomissjoni ta' tali applikazzjoni mill-awtorità kompetenti kkonċernata.

3. Fejn ikun iġġustifikat għal raġunijiet ta' saħħa pubblika u meta s-sustanzi attivi ma jkunux jistgħu jiġu kkombinati fi prodott mediċinali kkombinat b'doża fissa, awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tista', f'ċirkostanzi eċċezzjonali, tingħata lil pakkett ta' prodotti multi-mediċinali.

Applikant li jkollu l-ħsieb li jissottometti applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal tali prodott mediċinali għandu jikseb, bil-quddiem, il-

ftehim dwar is-sottomissjoni ta' tali applikazzjoni mill-awtorità kompetenti kkonċernata.

Artikolu 16

Radjufarmaċewtiċi

1. Għandha tkun meħtieġa awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal generaturi tar-radjonuklidi, kits u prekursori tar-radjonuklidi, sakemm ma jintużawx bħala materjal tal-bidu, sustanza attiva jew radjufarmaċewtiċi intermedji koperti minn awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni skont l-Artikolu 5(1).
2. Awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ma għandhiex tkun meħtieġa għal xi radjufarmaċewtiku ppreparat waqt l-użu minn persuna jew minn stabbiliment awtorizzat, skont il-leġiżlazzjoni nazzjonali, biex juża tali farmaċewtiku fi stabbiliment tal-kura tas-saħħa approvat esklużivament minn generaturi ta' radjonuklidi, kits jew prekursori tar-radjonuklidi awtorizzati f'konformità mal-istruzzjonijiet tal-manifattur.

Artikolu 17

Antimikrobiċi

1. Meta l-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tkun tikkonċerna antimikrobiku, l-applikazzjoni għandha, minbarra l-informazzjoni msemmija fl-Artikolu 6, tinkludi dawn li ġejjin:
 - (a) pjan ta' politika tal-użu tajjeb tal-antimikrobiċi kif imsemmi fl-Anness I;
 - (b) deskrizzjoni tar-rekwiżiti ta' informazzjoni speċjali deskritti fl-Artikolu 69 u elenkati fl-Anness I.
2. L-awtorità kompetenti tista' timponi obbligi fuq id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jekk hija ssib li l-miżuri ta' mitigazzjoni tar-riskji li jinsabu fil-pjan ta' politika tal-użu tajjeb tal-antimikrobiċi mhumiex sodisfaċenti.
3. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jiżgura li d-daqs tal-pakkett tal-antimikrobiċi jikkorrispondi għall-pożoloġija tas-soltu u d-durata tat-trattament.

Artikolu 18

Kombinazzjonijiet integrali ta' prodotti mediċinali u ta' apparat mediku

1. Għal kombinazzjonijiet integrali ta' prodott mediċinali u ta' apparat mediku, l-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jissottometti *data* li tistabbilixxi l-użu sikur u effettiv tal-kombinazzjoni integrali tal-prodott mediċinali u tal-apparat mediku.

Bħala parti mill-valutazzjoni, f'konformità mal-Artikolu 29, tal-kombinazzjoni integrali ta' prodott mediċinali u ta' apparat mediku, l-awtoritajiet kompetenti għandhom jivvalutaw il-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji tal-kombinazzjoni integrali ta' prodott mediċinali u ta' apparat mediku, filwaqt li titqies l-idoneità tal-użu tal-prodott mediċinali flimkien mal-apparat mediku.
2. Ir-rekwiżiti generali rilevanti tas-sikurezza u tal-prestazzjoni stabbiliti fl-Anness I tar-Regolament (UE) 2017/745 għandhom japplikaw sa fejn huma kkonċernati s-

sikurezza u l-prestazzjoni tal-parti tal-apparat mediku tal-kombinazzjoni integrali ta' prodott mediċinali ma' apparat mediku.

3. L-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal kombinazzjoni integrali ta' prodott mediċinali ma' apparat mediku għandha tinkludi d-dokumentazzjoni li tappoġġa l-konformità tal-parti tal-apparat mediku mar-rekwiżiti ġenerali tas-sikurezza u tal-prestazzjoni kif imsemmi fil-paragrafu 2 f'konformità mal-Anness II, inkluż, fejn rilevanti, ir-rapport ta' valutazzjoni tal-konformità minn korp innotifikat.
4. Fl-evalwazzjoni tagħha tal-kombinazzjoni integrali ta' prodott mediċinali ma' apparat mediku kkonċernat, l-awtoritajiet kompetenti għandhom jirrikonoxxu r-riżultati tal-valutazzjoni tal-konformità tal-parti tal-apparat mediku ta' dik il-kombinazzjoni integrali mar-rekwiżiti ġenerali tas-sikurezza u tal-prestazzjoni f'konformità mal-Anness I tar-Regolament (UE) 2017/745 inklużi, fejn rilevanti, ir-riżultati tal-valutazzjoni minn korp innotifikat.
5. L-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu, fuq talba mill-awtorità kompetenti, jissottometti kwalunkwe informazzjoni addizzjonali relatata mal-apparat mediku u li tkun rilevanti għall-valutazzjoni tal-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji tal-kombinazzjoni integrali ta' prodott mediċinali ma' apparat mediku msemmi fil-paragrafu 1.

Artikolu 19

Prodotti mediċinali f'użu esklużiv ma' apparati mediċi

1. Għall-prodotti mediċinali f'użu esklużiv ma' apparat mediku, l-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jissottometti *data* li tistabbilixxi l-użu sikur u effettiv tal-prodott mediċinali, filwaqt li jqis l-użu tiegħu mal-apparat mediku.

Bħala parti mill-valutazzjoni, f'konformità mal-Artikolu 29, tal-prodott mediċinali msemmi fl-ewwel subparagrafu, l-awtoritajiet kompetenti għandhom jivvalutaw il-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji tal-prodott mediċinali, filwaqt li jqisu l-użu tal-prodott mediċinali flimkien mal-apparat mediku.
2. Għall-prodotti mediċinali f'użu esklużiv ma' apparat mediku, l-apparat mediku għandu jissodisfa r-rekwiżiti stabbiliti fir-Regolament (UE) 2017/745.
3. L-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali f'użu esklużiv ma' apparat mediku għandha tinkludi d-dokumentazzjoni li tappoġġa l-konformità tal-apparat mediku mar-rekwiżiti ġenerali tas-sikurezza u tal-prestazzjoni kif imsemmi fil-paragrafu 2 f'konformità mal-Anness II, inkluż, fejn rilevanti, ir-rapport ta' valutazzjoni tal-konformità minn korp innotifikat.
4. Fl-evalwazzjoni tagħha tal-prodott mediċinali msemmi fil-paragrafu 1, l-awtorità kompetenti għandha tirrikonoxxi r-riżultati tal-valutazzjoni tal-konformità tal-apparat mediku kkonċernat mar-rekwiżiti ġenerali tas-sikurezza u tal-prestazzjoni f'konformità mal-Anness I tar-Regolament (UE) 2017/745 inklużi, fejn rilevanti, ir-riżultati tal-valutazzjoni minn korp innotifikat.
5. L-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu, fuq talba mill-awtorità kompetenti, jissottometti kwalunkwe informazzjoni addizzjonali relatata mal-apparat mediku u li tkun rilevanti għall-valutazzjoni tal-bilanċ bejn il-benefiċċji

u r-riskji tal-prodott mediċinali msemmi fil-paragrafu 1, filwaqt li jqis l-użu tal-prodott mediċinali mal-apparat mediku.

6. Jekk l-azzjoni tal-prodott mediċinali ma tkunx anċillari għal dik tal-apparat mediku, il-prodott mediċinali għandu jikkonforma mar-rekwiżiti ta' din id-Direttiva u ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut], filwaqt li jitqies l-użu tiegħu mal-apparat mediku, mingħajr preġudizzju għar-rekwiżiti speċifiċi tar-Regolament (UE) 2017/745.

F'dan il-każ, l-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu, fuq talba mill-awtoritajiet kompetenti, jissottometti kwalunkwe informazzjoni addizzjonali relatata mal-apparat mediku, filwaqt li jqis l-użu tiegħu mal-prodott mediċinali u li jkun rilevanti għall-monitoraġġ ta' wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediċinali, mingħajr preġudizzju għar-rekwiżiti speċifiċi ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

Artikolu 20

Kombinazzjonijiet ta' prodotti mediċinali ma' prodotti għajr apparati mediċi

1. Għal kombinazzjonijiet ta' prodott mediċinali ma' prodott għajr apparat mediku, l-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jissottometti *data* li tistabbilixxi l-użu sikur u effettiv tal-kombinazzjoni tal-prodott mediċinali u tal-prodott l-ieħor.

Bħala parti mill-valutazzjoni, f'konformità mal-Artikolu 29, tal-kombinazzjoni ta' prodott mediċinali ma' prodott għajr apparat mediku, l-awtorità kompetenti għandha tivvaluta l-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji tal-kombinazzjoni ta' prodott mediċinali u prodott għajr apparat mediku, filwaqt li tqis l-użu tal-prodott mediċinali flimkien mal-prodott l-ieħor.

2. L-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu, fuq talba mill-awtorità kompetenti, jissottometti kwalunkwe informazzjoni addizzjonali relatata mal-prodott għajr l-apparat mediku u li tkun rilevanti għall-valutazzjoni tal-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji tal-kombinazzjoni ta' prodotti mediċinali mal-prodott għajr apparat mediku, filwaqt li jqis l-idoneità tal-użu tal-prodott mediċinali mal-prodott imsemmi fil-paragrafu 1.

TAQSIMA 4

REKWIŻITI SPECIFIĊI TAD-DOSSIER

Artikolu 21

Pjan ta' ġestjoni tar-riskju

L-applikant ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali msemmi fl-Artikoli 9 u 11 ma għandux ikun meħtieġ jissottometti pjan ta' ġestjoni tar-riskju u sommarju tiegħu, diment li ma tkun teżisti l-ebda miżura addizzjonali ta' minimizzazzjoni tar-riskju għall-prodott mediċinali ta' referenza u diment li l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodott mediċinali ta' referenza ma tkunx giet irtirata qabel is-sottomissjoni tal-applikazzjoni.

Valutazzjoni tar-riskji ambjentali u informazzjoni ambjentali ohra

1. Meta jkun qed ihejji l-valutazzjoni tar-riskji ambjentali (“ERA”) li għandha tigi sottomessa skont l-Artikolu 6(2), l-applikant għandu jqis il-linji gwida xjentifiċi dwar il-valutazzjoni tar-riskji ambjentali tal-prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem kif imsemmi fil-paragrafu 6, jew jipprovdi r-raġunijiet għal kwalunkwe divergenza mill-linji gwida xjentifiċi lill-Aġenzija jew, kif xieraq, lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat, b’mod f’waqtu. Fejn disponibbli, l-applikant għandu jqis l-ERAs eżistenti mwettqa skont leġislazzjoni ohra tal-Unjoni.
2. L-ERA għandha tindika jekk il-prodott mediċinali jew kwalunkwe wieħed mill-ingredjenti tiegħu jew kostitwenti oħrajn humiex wahda mis-sustanzi li ġejjin skont il-kriterji tal-Anness I tar-Regolament (KE) Nru 1272/2008:
 - (a) persistenti, bijoakkumulattivi u tossiċi (PBT);
 - (b) persistenti ħafna u bijoakkumulattivi ħafna (vPvB);
 - (c) persistenti, mobbli u tossiċi (PMT), persistenti ħafna u mobbli ħafna (vPvM);jew ikunu aġenti attivi endokrinali.
3. L-applikant għandu jinkludi wkoll fl-ERA miżuri ta’ mitigazzjoni tar-riskji biex jiġu evitati jew, fejn ma jkunx possibbli, jiġu limitati l-emissjonijiet fl-arja, fl-ilma u fil-ħamrija tas-sustanzi niġġiesa elenkati fid-Direttiva 2000/60/KE, fid-Direttiva 2006/118/KE, fid-Direttiva 2008/105/KE u fid-Direttiva 2010/75/UE. L-applikant għandu jipprovdi spjegazzjoni dettaljata li l-miżuri ta’ mitigazzjoni proposti huma xierqa u suffiċjenti biex jindirizzaw ir-riskji identifikati għall-ambjent.
4. L-ERA għall-antimikrobiċi għandha tinkludi evalwazzjoni tar-riskju għall-għażla tar-reżistenza għall-antimikrobiċi fl-ambjent minhabba l-katina kollha tal-provvista tal-manifattura ġewwa u barra l-Unjoni, l-użu u r-rimi tal-antimikrobiċi, filwaqt li jitqiesu, fejn rilevanti, l-istandards internazzjonali eżistenti li stabbilew konċentrazzjoni ta’ bla effett previst (PNECs) speċifika għall-antibijotiċi.
5. L-Aġenzija għandha tfassal linji gwida xjentifiċi f’konformità mal-Artikolu 138 ta’ [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut], biex tispeċifika d-dettalji tekniċi dwar ir-rekwiziti tal-ERA għall-prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem. Fejn xieraq, l-Aġenzija għandha tikkonsulta lill-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi (ECHA), lill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel (EFSA) u lill-Aġenzija Ewropea għall-Ambjent (EEA) dwar l-abbozzar ta’ dawn il-linji gwida xjentifiċi.
6. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jaġġorna l-ERA b’informazzjoni ġdida mingħajr dewmien żejjed lill-awtoritajiet kompetenti rilevanti, f’konformità mal-Artikolu 90(2), jekk issir disponibbli informazzjoni ġdida relatata mal-kriterji ta’ valutazzjoni msemmija fl-Artikolu 29 u li tista’ twassal għal bidla fil-konkluzjonijiet tal-ERA. L-aġġornament għandu jinkludi kwalunkwe informazzjoni rilevanti mill-monitoraġġ ambjentali, inkluż il-monitoraġġ skont id-Direttiva 2000/60/KE, minn studji dwar l-ekotossiċità, minn valutazzjonijiet tar-riskju godda jew aġġornati skont leġislazzjoni ohra tal-Unjoni, kif imsemmi fil-paragrafu 1, u *data* dwar l-esponiment ambjentali.

Għal ERA mwettqa qabel [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data = 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta’ din id-Direttiva], l-awtorità kompetenti għandha titlob lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-

kummerċjalizzazzjoni biex jaġġorna l-ERA jekk tkun giet identifikata informazzjoni nieqsa għall-prodotti mediċinali li potenzjalment jaġhmlu ħsara lill-ambjent.

7. Għall-prodotti mediċinali msemmija fl-Artikoli minn 9 sa 12, l-applikant jista' jirreferi għall-istudji tal-ERA mwettqa għall-prodott mediċinali ta' referenza meta jkun qed ihejji l-ERA.

Artikolu 23

ERA ta' prodotti mediċinali awtorizzati qabel it-30 ta' Ottubru 2005

1. Sa [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data = 30 xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva] l-Aġenzija għandha, wara konsultazzjoni mal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri, mal-Aġenzija Ewropea għas-sustanzi Kimiċi (ECHA), mal-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel (EFSA) u mal-Aġenzija Ewropea għall-Ambjent (EEA), tistabbilixxi programm għall-ERA li għandu jiġi sottomess f'konformità mal-Artikolu 22 tal-prodotti mediċinali awtorizzati qabel it-30 ta' Ottubru 2005 li ma kinux soġġetti għal xi ERA u li l-Aġenzija identifikat bħala potenzjalment ta' ħsara għall-ambjent f'konformità mal-paragrafu 2.

Dan il-programm għandu jsir disponibbli għall-pubbliku mill-Aġenzija.

2. L-Aġenzija għandha tistabbilixxi l-kriterji xjentifiċi għall-identifikazzjoni tal-prodotti mediċinali bħala potenzjalment ta' ħsara għall-ambjent u għall-prijoritizzazzjoni tal-ERA tagħhom, bl-użu ta' approċċ ibbażat fuq ir-riskju. Għal dan il-kompitu, l-Aġenzija tista' titlob lid-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jissottomettu *data* jew informazzjoni rilevanti.
3. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodotti mediċinali identifikati fil-programm imsemmi fil-paragrafu 1 għandhom jissottomettu l-ERA lill-Aġenzija. L-eżitu tal-valutazzjoni tal-ERA, inkluża d-*data* sottomessa mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, għandu jsir disponibbli għall-pubbliku mill-Aġenzija.
4. Fejn ikun hemm diversi prodotti mediċinali identifikati fil-programm imsemmi fil-paragrafu 1 li jkun fihom l-istess sustanza attiva u li jkunu mistennija li joħolqu l-istess riskji għall-ambjent, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jew l-Aġenzija għandhom iheggu lid-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni biex iwettqu studji kongunti għall-ERA u jimminimizzaw id-duplikazzjoni bla bżonn tad-*data* u l-użu tal-annimali.

Artikolu 24

Is-sistema ta' monografiji tal-ERA tad-data tal-ERA tas-sustanzi attivi

1. L-Aġenzija għandha, b'kollaborazzjoni mal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri, tistabbilixxi sistema ta' rieżami bbażata fuq sustanza attiva tad-*data* tal-ERA ("monografiji tal-ERA") għall-prodotti mediċinali awtorizzati. Monografija tal-ERA għandha tinkludi sett komprensiv ta' *data* fiżjokimika, *data* dwar id-destin u *data* dwar l-effetti abbażi ta' valutazzjoni ta' awtorità kompetenti.
2. It-twaqqif tas-sistema ta' monografiji tal-ERA għandu jkun ibbażat fuq prijoritizzazzjoni bbażata fuq ir-riskju tas-sustanzi attivi.

3. Fit-thejjija tal-monografija tal-ERA msemija fil-paragrafu 1, l-Aġenzija tista' titlob informazzjoni, studji u *data* mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri u mid-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.
4. L-Aġenzija, b'kooperazzjoni mal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri, għandha twettaq proġett pilota ta' prova tal-kunċett tal-monografiji tal-ERA li għandu jitlesta fi żmien 3 snin wara d-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva.
5. Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 215 u abbażi tar-riżultati ta' proġett pilota ta' prova tal-kunċett imsemmi fil-paragrafu 4, sabiex tissupplimenta din id-Direttiva billi tispeċifika dawn li ġejjin:
 - (a) il-kontenut u l-format tal-monografiji tal-ERA;
 - (b) il-proċeduri għall-adozzjoni u l-aġġornament tal-monografiji tal-ERA;
 - (c) il-proċeduri għas-sottomissjoni ta' informazzjoni, studji u *data* msemija fil-paragrafu 3;
 - (d) il-kriterji ta' prijoritizzazzjoni abbażi tar-riskju għall-għażla u l-prijoritizzazzjoni msemija fil-paragrafu 2;
 - (e) l-użu tal-monografiji tal-ERA fil-kuntest ta' applikazzjonijiet godda għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodotti mediċinali biex jappoġġaw l-ERA tagħhom.

Artikolu 25

Certifikat tal-master file tas-sustanza attiva

1. L-applikanti għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jistgħu, minflok ma jissottomettu d-*data* rilevanti dwar sustanza attiva kimika ta' prodott mediċinali meħtieġ f'konformità mal-Anness II, jiddependu fuq master file tas-sustanza attiva, ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva mogħti mill-Aġenzija f'konformità ma' dan l-Artikolu ("ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva") jew ċertifikat li jikkonferma li l-kwalità tas-sustanza attiva kkonċernata hija kkontrollata b'mod adegwat mill-monografija rilevanti tal-Farmakopea Ewropea.

L-applikanti għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jistgħu jiddependu biss fuq master file tas-sustanza attiva jekk ma jkun jeżisti l-ebda ċertifikat fuq l-istess master file tas-sustanza attiva.

2. Ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva jista' jingħata mill-Aġenzija f'każijiet fejn id-*data* rilevanti dwar is-sustanza attiva kkonċernata ma tkunx diġà koperta minn monografija tal-Farmakopea Ewropea jew minn ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva.

Sabiex jinkiseb ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva, għandha tiġi sottomessa applikazzjoni lill-Aġenzija. L-applikant għal ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva għandu juri li s-sustanza attiva kkonċernata mhijiex diġà koperta minn monografija tal-Farmakopea Ewropea jew ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva. L-Aġenzija għandha teżamina l-applikazzjoni u, f'każ ta' eżitu pożittiv, għandha tagħti ċ-ċertifikat li għandu jkun validu fl-Unjoni kollha. Fil-każ ta' awtorizzazzjonijiet ċentralizzati għall-kummerċjalizzazzjoni, l-applikazzjoni għal ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva tista' tiġi sottomessa bħala parti mill-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodott mediċinali korrispondenti.

L-Aġenzija għandha tistabbilixxi repożitorju tal-master files tas-sustanzi attivi, ir-rapporti ta' valutazzjonijiet tagħhom u ċ-ċertifikati tagħhom u tiżgura li d-*data* personali tiġi protetta. L-Aġenzija għandha tiżgura li l-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru jkollhom aċċess għal dan ir-repożitorju.

3. Il-master file tas-sustanza attiva u ċ-ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva għandhom ikopru l-informazzjoni kollha meħtieġa fl-Anness II dwar is-sustanza attiva.
4. Id-detentur taċ-ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva għandu jkun il-manifattur tas-sustanza attiva.
5. Id-detentur taċ-ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva għandu jzomm il-master file tas-sustanza attiva aġġornat mal-progress xjentifiku u teknoloġiku u jintroduci l-bidliet meħtieġa biex jiġi żgurat li s-sustanza attiva tiġi manifatturata u kkontrollata f'konformità mal-metodi xjentifiċi ġeneralment aċċettati.
6. Jekk mitlub mill-Aġenzija, il-manifattur tas-sustanza li għaliha tkun giet sottomessa applikazzjoni għal ċertifikat ta' master file tas-sustanza attiva jew id-detentur taċ-ċertifikat ta' master file tas-sustanza attiva għandu jgħaddi minn spezzjoni biex jivverifika l-informazzjoni li tinsab fl-applikazzjoni jew fil-master file tas-sustanza attiva jew il-konformità tagħhom mal-prassi tajba ta' manifattura għas-sustanzi attivi msemmija fl-Artikolu 160.

Jekk il-manifattur ta' sustanza attiva jirrifjuta li jgħaddi minn tali spezzjoni, l-Aġenzija tista' tissospendi jew ittemm l-applikazzjoni għal ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva.
7. Jekk id-detentur taċ-ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva ma jissodisfax l-obbligi stabbiliti fil-paragrafi 5 u 6, l-Aġenzija tista' tissospendi jew tirtira ċ-ċertifikat u l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jistgħu jissospendu jew jirrevokaw l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ta' prodott mediċinali billi jiddependu fuq dak iċ-ċertifikat jew jieħdu miżuri biex jipprojbixxu l-provvista tal-prodott mediċinali billi jiddependu fuq dak iċ-ċertifikat.
8. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tal-prodott mediċinali mogħti abbażi ta' ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva jibqa' responsabbli u obligat għal dak il-prodott mediċinali.
9. Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 215 biex tissupplimenta din id-Direttiva billi tispeċifika dawn li ġejjin:
 - (a) ir-regoli li jirregolaw il-kontenut u l-format tal-applikazzjoni għal ċertifikat ta' master file tas-sustanza attiva;
 - (b) ir-regoli għall-eżami ta' applikazzjoni għal ċertifikat ta' master file tas-sustanza attiva u għall-ġhoti taċ-ċertifikat;
 - (c) ir-regoli għat-tqeghid għad-dispożizzjoni tal-pubbliku ta' ċertifikati tal-master file tas-sustanza attiva;
 - (d) ir-regoli għall-introduzzjoni ta' bidliet fil-master file tas-sustanza attiva u fiċ-ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva;
 - (e) ir-regoli dwar l-aċċess għall-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għall-master file tas-sustanza attiva u r-rapport ta' valutazzjoni tiegħu;

- (f) ir-regoli dwar l-aċċess għall-applikanti għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u għad-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni li jinvokaw fuq ċertifikat tal-master file tas-sustanza attiva għall-master file tas-sustanza attiva u għar-rapport ta' valutazzjoni.

Artikolu 26

Master files tal-kwalità addizzjonali

1. L-applikanti għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jistgħu, minflok ma jissottomettu d-*data* rilevanti dwar sustanza attiva għajr sustanza attiva kimika, jew dwar sustanzi oħrajn preżenti jew użati fil-manifattura ta' prodott mediċinali, meħtieġa f'konformità mal-Anness II, jiddependu fuq master file tal-kwalità addizzjonali, ċertifikat ta' master file tal-kwalità addizzjonali mogħti mill-Aġenzija f'konformità ma' dan l-Artikolu ("ċertifikat ta' master file tal-kwalità addizzjonali"), jew ċertifikat li jikkonferma li l-kwalità ta' dik is-sustanza hija kkontrollata b'mod adegwat mill-monografija rilevanti tal-Farmakopea Ewropea.
L-applikanti għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jistgħu jiddependu biss fuq ċertifikat tal-master file tal-kwalità addizzjonali jekk ma jkun jeżisti l-ebda ċertifikat fuq l-istess master file tal-kwalità addizzjonali.
2. Il-paragrafi minn 1 sa 5, 7 u 8 tal-Artikolu 25 għandhom japplikaw ukoll *mutadis mutandis* għaċ-ċertifikazzjoni tal-master file tal-kwalità addizzjonali.
3. Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 215 biex tissupplimenta din id-Direttiva billi tispeċifika:
 - (a) ir-regoli li jirregolaw il-kontenut u l-format tal-applikazzjoni għal ċertifikat ta' master file tas-sustanza attiva;
 - (b) master files tal-kwalità addizzjonali li għalihom jista' jintuża ċertifikat sabiex tiġi pprovduta informazzjoni speċifika dwar il-kwalità ta' sustanza preżenti jew użata fil-manifattura ta' prodott mediċinali;
 - (c) ir-regoli għall-eżami tal-applikazzjonijiet għat-tqegħid għad-dispożizzjoni tal-pubbliku ta' ċertifikati tal-master file tal-kwalità addizzjonali;
 - (d) ir-regoli għall-introduzzjoni ta' bidliet fil-master file tal-kwalità addizzjonali u fiċ-ċertifikat;
 - (e) ir-regoli dwar l-aċċess għall-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru għall-master file tal-kwalità addizzjonali u r-rapport ta' valutazzjoni tiegħu;
 - (f) ir-regoli dwar l-aċċess għall-applikanti għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u għad-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni li jiddependu fuq ċertifikat ta' master file tal-kwalità addizzjonali għall-master file tal-kwalità addizzjonali u għar-rapport ta' valutazzjoni.
4. Jekk mitlub mill-Aġenzija, il-manifattur ta' sustanza preżenti jew użata fil-manifattura ta' prodott mediċinali li għalih tkun giet sottomessa applikazzjoni għal ċertifikat ta' master file tal-kwalità addizzjonali jew id-detentur taċ-ċertifikat tal-master file tal-kwalità addizzjonali għandu jgħaddi minn spezzjoni biex jivverifika l-informazzjoni li tkun tinsab fl-applikazzjoni jew fil-master file tal-kwalità.

Jekk il-manifattur ta' din is-sustanza jirrifjuta li jghaddi minn tali spezzjoni, l-Aġenzija tista' tissospendi jew ittemm l-applikazzjoni għaċ-ċertifikat tal-master file tal-kwalità addizzjonali.

Artikolu 27

Eċċipjenti

1. L-applikant għandu jipprovdi informazzjoni dwar l-eċċipjenti użati fi prodott mediċinali f'konformità mar-rekwiżiti stabbiliti fl-Anness II.
L-eċċipjenti għandhom jiġu eżaminati mill-awtoritajiet kompetenti bħala parti mill-prodott mediċinali.
2. Il-kuluri għandhom jintużaw fi prodotti mediċinali biss jekk ikunu inklużi f'waħda mil-listi li ġejjin:
 - (a) il-lista tal-Unjoni ta' addittivi tal-ikel awtorizzati fit-Tabella 1 fil-Parti B tal-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1333/2008 u konformi mal-kriterji tal-purità u l-ispeċifikazzjonijiet stipulati fir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 231/2012;
 - (b) il-lista stabbilita mill-Kummissjoni skont il-paragrafu 3.
3. Il-Kummissjoni tista' tistabbilixxi lista ta' kuluri permessi għall-użu fi prodotti mediċinali għajr dawk inklużi fil-lista tal-Unjoni ta' addittivi tal-ikel awtorizzati.
Il-Kummissjoni għandha, fejn applikabbli abbażi ta' opinjoni tal-Aġenzija, tadotta deċiżjoni dwar jekk il-kulur ikkonċernat għandux jiżdied mal-lista ta' kuluri permessi għall-użu fil-prodotti mediċinali msemmija fl-ewwel subparagrafu.
Jista' jiżdied kulur mal-lista ta' kuluri permessi għall-użu fi prodotti mediċinali biss meta l-kulur ikun tneħħa mil-lista tal-Unjoni ta' addittivi tal-ikel awtorizzati.
Fejn rilevanti, il-lista ta' kuluri permessi għall-użu fil-prodotti mediċinali għandha tinkludi kriterji tal-purità, speċifikazzjonijiet jew restrizzjonijiet applikabbli għall-kuluri inklużi f'dik il-lista.
Il-lista ta' kuluri permessi għall-użu fi prodotti mediċinali għandha tiġi stabbilita permezz ta' atti ta' implimentazzjoni. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 214(2).
4. Jekk kulur użat fi prodott mediċinali jitneħħa mil-lista tal-Unjoni ta' addittivi tal-ikel awtorizzati, abbażi tal-opinjoni xjentifika tal-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel ("EFSA"), l-Aġenzija għandha, fuq talba tal-Kummissjoni jew fuq inizzjattiva tagħha stess, mingħajr dewmien bla bżonn toħroġ opinjoni xjentifika fir-rigward tal-użu tal-kulur ikkonċernat fil-prodott mediċinali, filwaqt li tqis l-opinjoni tal-EFSA, jekk rilevanti. L-opinjoni tal-Aġenzija għandha tiġi adottata mill-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem.
L-Aġenzija għandha tibgħat lill-Kummissjoni, mingħajr dewmien bla bżonn, l-opinjoni xjentifika tagħha dwar l-użu tal-kulur fil-prodott mediċinali flimkien ma' rapport dwar il-valutazzjoni.
Il-Kummissjoni għandha, abbażi tal-opinjoni tal-Aġenzija, u mingħajr dewmien bla bżonn, tiddeċiedi jekk il-kulur ikkonċernat jistax jintuża fi prodotti mediċinali u, fejn applikabbli, tinkludih fil-lista ta' kuluri permessi għall-użu fi prodotti mediċinali msemmija fil-paragrafu 3.

5. Jekk kulur ikun tneħħa mil-lista tal-Unjoni ta' addittivi tal-ikel awtorizzati għal raġunijiet li ma jehtigux opinjoni tal-EFSA, il-Kummissjoni għandha tiddeċiedi dwar l-użu tal-kulur ikkonċernat fi prodotti mediċinali u, fejn applikabbli, tinkludih fil-lista ta' kuluri permessi għall-użu fil-prodotti mediċinali msemmija fil-paragrafu 3. Il-Kummissjoni tista', f'każijiet bħal dawn, titlob l-opinjoni mill-Aġenzija.
6. Kulur li jkun tneħħa mil-lista tal-Unjoni ta' addittivi tal-ikel awtorizzati xorta jista' jintuża bħala kulur fil-prodotti mediċinali, sakemm il-Kummissjoni tiegħu d-deċiżjoni dwar jekk għandhiex tinkludi l-kulur fil-lista ta' kuluri permessi għall-użu fi prodotti mediċinali f'konformità ma' dan il-paragrafu 3.
7. Il-paragrafi minn 2 sa 6 għandhom japplikaw ukoll għall-kuluri użati fi prodotti mediċinali veterinarji kif definiti fl-Artikolu 4(1) tar-Regolament (UE) 2019/6 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill³⁶.

TAQSIMA 5

REKWIŻITI TAD-DOSSIER ADATTATI

Artikolu 28

Oqfsa adattati minhabba l-karatteristiċi jew il-metodi inerenti għall-prodott mediċinali

1. Il-prodotti mediċinali elenkati fl-Anness VII għandhom ikunu soġġetti għal rekwiżiti xjentifiċi jew regolatorji speċifiċi minhabba l-karatteristiċi jew il-metodi inerenti għall-prodott mediċinali, meta:
 - (a) ma jkunx possibbli li jiġi vvalutat b'mod adegwat il-prodott mediċinali jew il-kategorija ta' prodotti mediċinali bl-applikazzjoni tar-rekwiżiti applikabbli minhabba sfidi xjentifiċi jew regolatorji li jirriżultaw minn karatteristiċi jew metodi inerenti għall-prodott mediċinali; u
 - (b) il-karatteristiċi jew il-metodi jhallu impatt pożittiv fuq il-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tal-prodott mediċinali jew tal-kategorija ta' prodott mediċinali jew jipprovdu kontribut kbir għall-aċċess tal-pazjenti jew għall-kura tal-pazjenti.
2. Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 215 li jemendaw l-Anness VII sabiex jitqies il-progress tekniku u xjentifiku.
3. Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 215 li jissupplimentaw din id-Direttiva billi tistabbilixxi:
 - (a) regoli dettaljati għall-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u s-supervizjoni tal-prodotti mediċinali msemmija fil-paragrafu 1;
 - (b) id-dokumentazzjoni teknika li għandha tiġi sottomessa mill-applikanti għall-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodotti mediċinali msemmija fil-paragrafu 1.
4. Ir-regoli dettaljati msemmija fil-punt (a) tal-paragrafu 3 għandhom ikunu proporzjonati għar-riskju u l-impatt involuti. Dawn jistgħu jinvolvu rekwiżiti adattati, imtejba, irrinunzjati jew differiti. Kwalunkwe rinunzja jew differiment għandu jkun limitat sal-punt strettament meħtieġ, proporzjonat u debitament iġġustifikat mill-

³⁶ Ir-Regolament (UE) 2019/6 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-11 ta' Diċembru 2018 dwar prodotti mediċinali veterinarji u li jħassar id-Direttiva 2001/82/KE.

karatteristiċi jew il-metodi inerenti għall-prodott mediċinali, u għandu jiġi rieżaminat u evalwat regolarment. Minbarra r-regoli dettaljati msemmija fil-paragrafu 3(a), għandhom japplikaw ir-regoli l-oħrajn kollha stipulati f'din id-Direttiva.

5. Sal-adozzjoni ta' regoli dettaljati għall-prodotti mediċinali speċifiċi elenkati fl-Anness VII skont il-paragrafu 3, tista' tiġi sottomessa applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal dak il-prodott mediċinali f'konformità mal-Artikolu 6(2).
6. Meta tadotta l-atti delegati msemmija f'dan l-Artikolu, il-Kummissjoni għandha tqis kwalunkwe informazzjoni disponibbli li tirriżulta minn ambjent ta' esperimentazzjoni regolatorja stabbilit f'konformità mal-Artikolu 115 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

Kapitolu III

Proċeduri għall-awtorizzazzjonijiet nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni

TAQSIMA 1

DISPOŻIZZJONIJIET ĠENERALI

Artikolu 29

Eżami tal-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Sabiex teżamina applikazzjoni sottomessa f'konformità mal-Artikoli 6 u 9 sa 14, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru:
 - (a) għandha tivverifika jekk id-dettalji u d-dokumentazzjonijiet sottomessi b'appoġġ għall-applikazzjoni jikkonformawx mal-Artikoli 6 u 9 sa 14 ("validazzjoni"), u teżamina jekk il-kundizzjonijiet għall-ħruġ ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni stabbiliti fl-Artikoli minn 43 sa 45 humiex irrispettati;
 - (b) tista' tissottometti l-prodott mediċinali, il-materjali tal-bidu jew l-ingredjenti tiegħu u, jekk ikun hemm bżonn, il-prodotti intermedji tiegħu jew oħrajn, għall-ittestjar minn Laboratorju Uffiċjali għall-Kontroll tal-Mediċini jew laboratorju li Stat Membru jkun innomina għal dak il-għan sabiex jiġi żgurat li l-metodi ta' kontroll użati mill-manifattur tal-prodotti mediċinali u deskritti fid-dettalji li jakkumpanjaw l-applikazzjoni f'konformità mal-Anness I ikunu sodisfaċenti;
 - (c) tista', fejn xieraq, titlob lill-applikant biex jissupplimenta d-dettalji li jakkumpanjaw l-applikazzjoni fir-rigward tal-entrati elenkati fl-Artikoli 6 u 9 sa 14;
 - (d) tista' tikkunsidra u tiddeċiedi dwar evidenza addizzjonali disponibbli, indipendentement mid-*data* sottomessa mill-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.
2. Meta l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tagħmel użu mill-għażla msemmija fil-punt (c) tal-ewwel subparagrafu, il-limiti ta' żmien stipulati fl-Artikolu 30 għandhom jiġu sospizi sakemm tiġi pprovduta l-informazzjoni supplimentari meħtieġa jew

għaż-żmien permess lill-applikant biex jagħti spjegazzjonijiet bil-fomm jew bil-miktub.

3. Meta l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tqis li l-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ma tkunx kompluta, jew ikun fiha nuqqasijiet kritiċi li jistgħu jipprevjenu l-evalwazzjoni tal-prodott mediċinali, hija għandha tinforma lill-applikant kif xieraq u għandha tistabbilixxi limitu ta' żmien għas-sottomissjoni tal-informazzjoni u d-dokumentazzjoni nieqsa. Jekk l-applikant jonqos milli jipprovdli l-informazzjoni u d-dokumentazzjoni nieqsa fil-limitu ta' żmien stabbilit, l-applikazzjoni għandha titqies li tkun giet irtirata.
4. F'kazijiet fejn, mal-eżami ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tqis li d-*data* sottomessa mhijiex ta' kwalità jew maturità suffiċjenti għat-tlestija tal-eżami tal-applikazzjoni, l-eżami jista' jintemm fi żmien 90 jum mill-validazzjoni tal-applikazzjoni.

L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tiġbor fil-qosor in-nuqqasijiet bil-miktub. Fuq din il-bażi, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tinforma lill-applikant kif xieraq u tistabbilixxi limitu ta' żmien biex jiġu indirizzati n-nuqqasijiet. L-applikazzjoni għandha tiġi sospiża sakemm l-applikant jindirizza n-nuqqasijiet. Jekk l-applikant jonqos milli jindirizza dawk in-nuqqasijiet fil-limitu ta' żmien stabbilit mill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru, l-applikazzjoni għandha titqies bħala rtirata.

Artikolu 30

Durata tal-eżami tal-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni

L-Istati Membri għandhom jieħdu l-miżuri kollha xierqa biex jiżguraw li l-proċedura għall-ġoti ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodotti mediċinali titlesta f'massimu ta' 180 jum wara s-sottomissjoni ta' applikazzjoni valida mid-*data* tal-validazzjoni ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

Artikolu 31

Tipi ta' proċeduri nazzjonali ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni

L-awtorizzazzjonijiet nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni jistgħu jingħataw f'konformità mal-proċeduri stipulati fl-Artikolu 32 ("proċedura purament nazzjonali ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni"), l-Artikoli 33 u 34 ("proċedura decentralizzata għall-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni") jew l-Artikoli 35 u 36 ("proċedura ta' rikonoxximent reċiproku għall-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni").

TAQSIMA 2

AWTORIZZAZZJONIJIET GĦALL-KUMMERĊJALIZZAZZJONI VALIDI FI STAT MEMBRU WIEHEDE

Artikolu 32

Proċedura purament nazzjonali ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni skont l-Artikolu 6(2) taht il-proċedura purament nazzjonali ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandha tiġi sottomessa lill-awtorità kompetenti f'dak l-Istat Membru li fih tiġi applikata l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.
2. L-awtorità kompetenti fl-Istat Membru kkonċernat għandha teżamina l-applikazzjoni f'konformità mal-Artikoli 29 u 30 u tagħti awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni f'konformità mal-Artikoli minn 43 sa 45 u d-dispożizzjonijiet nazzjonali applikabbli.
3. Awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni mogħtija taht il-proċedura purament nazzjonali ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandha tkun valida biss fl-Istat Membru tal-awtorità kompetenti li tkun tatha.

TAQSIMA 3

AWTORIZZAZZJONIJIET GĦALL-KUMMERĊJALIZZAZZJONI VALIDI F'DIVERSI STATI MEMBRI

Artikolu 33

Kamp ta' applikazzjoni tal-proċedura deċentralizzata għall-awtorizzazzjonijiet nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni taht il-proċedura deċentralizzata għall-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni f'diversi Stati Membri fir-rigward tal-istess prodott mediċinali għandha tiġi sottomessa lill-awtoritajiet kompetenti f'dawk l-Istati Membri li fihom tiġi applikata l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.
2. L-awtoritajiet kompetenti fl-Istat Membru kkonċernat għandhom jeżaminaw l-applikazzjonijiet f'konformità mal-Artikoli 29, 30 u 34 u jagħtu awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni f'konformità mal-Artikoli minn 43 sa 45.
3. Meta awtorità kompetenti tal-Istat Membru tinnota li applikazzjoni oħra għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-istess prodott mediċinali tkun qed tiġi eżaminata mill-awtorità kompetenti fi Stat Membru ieħor, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kkonċernati għandhom jirrifjutaw li jeżaminaw l-applikazzjoni u għandhom javżaw lill-applikant li japplikaw id-dispożizzjonijiet imsemmija fl-Artikoli 35 u 36.
4. Meta l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jiġu infurmati li Stat Membru ieħor ikun awtorizza prodott mediċinali li jkun is-sugġett ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni fl-Istat Membru kkonċernat, huma għandhom jirrifjutaw l-applikazzjoni, sakemm ma tkunx ġiet sottomessa f'konformità mad-dispożizzjonijiet imsemmija fl-Artikoli 35 u 36.
5. L-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni taht proċedura deċentralizzata għall-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom ikunu validi biss f'dawk l-Istati Membri tal-awtorità kompetenti li tkun tatha.

Artikolu 34

Proċedura deċentralizzata għall-awtorizzazzjonijiet nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Bil-ksieb li tinkiseb awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali f'diversi Stati Membri fir-rigward tal-istess prodott mediċinali taħt il-proċedura deċentralizzata għall-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni, applikant għandu jissottometti applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni bbażata fuq dossier identiku lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru magħżul mill-applikant, sabiex ihejji rapport ta' valutazzjoni dwar il-prodott mediċinali f'konformità mal-Artikolu 43(5) u biex jaġixxi f'konformità ma' din it-Taqsima ("Stat Membru ta' referenza għall-proċedura deċentralizzata"), u lill-awtoritajiet kompetenti fl-Istati Membri l-oħrajn ikkonċernati.
2. L-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jkun fiha:
 - (a) id-dettalji u d-dokumentazzjoni msemmija fl-Artikoli 6, 9 sa 14 u 62;
 - (b) lista tal-Istati Membri kkonċernati mill-applikazzjoni.
3. L-applikant għandu jinforma lill-awtoritajiet kompetenti kollha tal-Istati Membri kollha bl-applikazzjoni tagħha fil-hin tas-sottomissjoni. L-awtorità kompetenti ta' Stat Membru tista' titlob għal raġunijiet ġustifikati ta' saħħa pubblika biex iddahhal il-proċedura u għandha tinforma lill-applikant u lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza għall-proċedura deċentralizzata tat-talba tagħha fi żmien 30 jum mid-data tas-sottomissjoni tal-applikazzjoni. L-applikant għandu jipprovdi lill-awtoritajiet kompetenti ta' dawk l-Istati Membri li jidhlu fil-proċedura bl-applikazzjoni mingħajr dewmien bla bżonn.
4. F'każijiet fejn, mal-eżami ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza għall-proċedura deċentralizzata tqis li d-data sottomessa mhijiex ta' kwalità jew maturità suffiċjenti għat-tlestija tal-eżami tal-applikazzjoni, l-eżami jista' jintemm fi żmien 90 jum mill-validazzjoni tal-applikazzjoni.

L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza għall-proċedura deċentralizzata għandha tiġbor fil-qosor in-nuqqasijiet bil-miktub. Fuq din il-bażi, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza għall-proċedura deċentralizzata għandha tinforma lill-applikant u lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kkonċernati kif xieraq u tistabbilixxi limitu ta' żmien biex jiġu indirizzati n-nuqqasijiet. L-applikazzjoni għandha tiġi sospiza sakemm l-applikant jindirizza n-nuqqasijiet. Jekk l-applikant jonqos milli jindirizza dawk in-nuqqasijiet fil-limitu ta' żmien stabbilit mill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza għall-proċedura deċentralizzata, l-applikazzjoni għandha titqies bħala rtirata.

L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza għall-proċedura deċentralizzata għandha tinforma lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kkonċernati u lill-applikant kif xieraq.
5. Fi żmien 120 jum wara l-validazzjoni tal-applikazzjoni, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza għall-proċedura deċentralizzata għandha thejji rapport ta' valutazzjoni, sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, it-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif u għandha tibgħathom lill-Istati Membri kkonċernati u lill-applikant.
6. Fi żmien 60 jum mill-wasla tar-rapport ta' valutazzjoni, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kkonċernati għandhom japprovaw ir-rapport ta' valutazzjoni, is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u t-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif u għandhom jinformaw lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza għall-proċedura deċentralizzata kif xieraq. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza

għall-proċedura deċentralizzata għandha tirreġistra l-qbil tal-partijiet kollha, taghlaq il-proċedura u tinforma lill-applikant kif xieraq.

7. Fi żmien 30 jum wara r-rikonoxximent tal-qbil, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kollha kkonċernati li fihom tkun giet sottomessa applikazzjoni f'konformità mal-paragrafu 1 għandhom jadottaw deċiżjoni skont l-Artikoli minn 43 sa 45 u f'konformità mar-rapport ta' valutazzjoni approvat, is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u t-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif kif approvati.

TAQSIMA 4

RIKONOXXIMENT REĊIPROKU TAL-AWTORIZZAZZJONIJIET NAZZJONALI GĦALL-KUMMERĊJALIZZAZZJONI

Artikolu 35

Kamp ta' applikazzjoni tal-proċedura ta' rikonoxximent reċiproku għall-awtorizzazzjonijiet nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni

Applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal proċedura ta' rikonoxximent reċiproku għal awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni, mogħtija skont l-Artikoli minn 43 sa 45 u f'konformità mal-Artikolu 32, għandha tiġi sottomessa lill-awtoritajiet kompetenti ta' Stati Membri oħrajn f'konformità mal-proċedura stabbilita fl-Artikolu 36.

Artikolu 36

Proċedura ta' rikonoxximent reċiproku għall-awtorizzazzjonijiet nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Applikazzjoni għar-rikonoxximent reċiproku ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, mogħtija skont l-Artikoli minn 43 sa 45 u f'konformità mal-Artikolu 32, f'diversi Stati Membri fir-rigward tal-istess prodott mediċinali, għandha tiġi sottomessa lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li jkun ta l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ("Stat Membru ta' referenza għall-proċedura ta' rikonoxximent reċiproku") u lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kkonċernati fejn l-applikant jixtieq jikseb awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni.
2. Applikazzjoni għandha tinkludi lista tal-Istati Membri kkonċernati mill-applikazzjoni.
3. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza għall-proċedura ta' rikonoxximent reċiproku għandha tirrifjuta applikazzjoni għar-rikonoxximent reċiproku tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ta' prodott mediċinali fi żmien sena mill-ghoti ta' dik l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, sakemm l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ma tinformax lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza għall-proċedura ta' rikonoxximent reċiproku bl-interess tagħha f'dan il-prodott mediċinali.
4. L-applikant għandu jinforma lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kollha bl-applikazzjoni tiegħu fiż-żmien tas-sottomissjoni. L-awtorità kompetenti ta' Stat Membru tista' titlob, għal raġunijiet ġustifikati ta' saħħa pubblika, sabiex tidhol fil-proċedura u għandha tinforma lill-applikant u lill-awtorità kompetenti tal-Istat

Membri ta' referenza għall-proċedura ta' rikonoxximent reċiproku bit-talba tagħha fi żmien 30 jum mid-data tas-sottomissjoni tal-applikazzjoni. L-applikant għandu jipprovdi lill-awtoritajiet kompetenti ta' daww l-Istati Membri li jidhlu fil-proċedura bl-applikazzjoni minghajr dewmien bla bżonn.

5. Jekk l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kkonċernati jirrikjedu dan, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jitlob lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza għall-proċedura ta' rikonoxximent reċiproku biex tagħgorna r-rapport ta' valutazzjoni mfassal fuq il-medicina kkonċernata mill-applikazzjoni. F'dak il-każ, l-Istat Membru ta' referenza għandu jagħgorna r-rapport ta' valutazzjoni fi żmien 90 jum wara l-validazzjoni tal-applikazzjoni. Jekk l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kkonċernati ma jkunux jeħtieġu l-aġġornament tar-rapport ta' valutazzjoni, l-Istat Membru ta' referenza għandu jipprovdi r-rapport ta' valutazzjoni fi żmien 30 jum.
6. Fi żmien 60 jum mill-wasla tar-rapport ta' valutazzjoni, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kkonċernati għandhom japprovaw ir-rapport ta' valutazzjoni, is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, it-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif u għandhom jinformaw lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza kif xieraq.
7. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza għall-proċedura ta' rikonoxximent reċiproku għandha tirreġistra l-qbil tal-partijiet kollha, tagħlaq il-proċedura u tinforma lill-applikant kif xieraq. Ir-rapport ta' valutazzjoni flimkien mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, it-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif approvati mill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza għall-proċedura ta' rikonoxximent reċiproku għandhom jintbagħtu lill-Istati Membri kkonċernati u lill-applikant.
8. Fi żmien 30 jum wara r-rikonoxximent tal-ftehim, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kollha kkonċernati li fihom tkun giet sottomessa applikazzjoni f'konformità mal-paragrafu 1 għandhom jadottaw deċizzjoni skont l-Artikoli minn 43 sa 45 f'konformità mar-rapport ta' valutazzjoni approvat, is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, it-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif kif approvati.

TAQSIMA 5

KOORDINAZZJONI TAL-AWTORIZZAZZJONI NAZZJONALI GĦALL-KUMMERĊJALIZZAZZJONI

Artikolu 37

Grupp ta' koordinazzjoni għall-proċeduri decentralizzati u ta' rikonoxximent reċiproku

1. Għandu jiġi stabbilit grupp ta' koordinazzjoni għall-proċeduri decentralizzati u ta' rikonoxximent reċiproku ("grupp ta' koordinazzjoni") għall-finijiet li ġejjin:
 - (a) l-eżami ta' kwalunkwe kwistjoni relatata ma' awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni ta' prodott medikinali f'żewġ Stati Membri jew aktar f'konformità mal-proċeduri stipulati fit-Taqsimiet 3, 4 u 5 ta' dan il-Kapitolu, u fl-Artikolu 95;
 - (b) l-eżami ta' kwistjonijiet relatati mal-farmakovigilanza ta' prodotti medikinali koperti minn awtorizzazzjonijiet nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni, f'konformità mal-Artikoli 108, 110, 112, 116 u 121;

(c) l-eżami ta' kwistjonijiet relatati mal-varjazzjonijiet tal-awtorizzazzjonijiet nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni, f'konformità mal-Artikolu 93(1).

Għat-tweġġ tal-kompiti ta' farmakovigilanza tiegħu kkontemplati taht il-punt (b) tal-ewwel subparagrafu, inklużi l-approvazzjoni tas-sistemi ta' ġestjoni tar-riskju u l-monitoraġġ tal-effettività tagħhom, il-grupp ta' koordinazzjoni għandu jiddependi fuq il-valutazzjoni xjentifika u r-rakkomandazzjonijiet tal-Kumitat għall-Valutazzjoni tar-Riskju tal-Farmakovigilanza msemmija fl-Artikolu 149 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

2. Il-grupp ta' koordinazzjoni għandu jkun magħmul minn rappreżentant wieħed għal kull Stat Membru mahtur għal perjodu ta' 3 snin li jista' jiġġedded. L-Istati Membri jistgħu jaħtru rappreżentant sostitut għal perjodu ta' 3 snin li jista' jiġġedded. Il-membri tal-grupp ta' koordinazzjoni jistgħu jagħmlu l-arrangamenti biex ikunu akkumpanjati minn esperti.

Il-membri tal-grupp ta' koordinazzjoni u l-esperti għandhom, għat-tweġġ tal-kompiti tagħhom, jistrieħu fuq ir-riżorsi xjentifiċi u regolatorji disponibbli għall-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri. Kull awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tissorvelja l-livell ta' għarfien espert tal-evalwazzjonijiet imwettqa u tiffacilita l-attivitajiet tal-membri nnominati tal-grupp ta' koordinazzjoni u tal-esperti.

L-Artikolu 147 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] għandu japplika għall-grupp ta' koordinazzjoni fir-rigward tat-trasparenza u l-indipendenza tal-membri tiegħu.

3. L-Aġenzija għandha ttipprovdi s-segretarjat ta' dan il-grupp ta' koordinazzjoni. Il-grupp ta' koordinazzjoni għandu jfassal ir-Regoli ta' Proċedura tiegħu stess, li għandhom jidhlu fis-seħħ wara li tkun ingħatat opinjoni favorevoli mill-Kummissjoni. Dawn ir-Regoli ta' Proċedura għandhom ikunu disponibbli għall-pubbliku.
4. Id-Direttur Eżekuttiv tal-Aġenzija jew ir-rappreżentant tad-Direttur Eżekuttiv u r-rappreżentanti tal-Kummissjoni għandhom ikunu intitolati li jattendu l-laqgħat kollha tal-grupp ta' koordinazzjoni.
5. Il-membri tal-grupp ta' koordinazzjoni għandhom jiżguraw li jkun hemm koordinazzjoni xierqa bejn il-kompiti ta' dak il-grupp u l-ħidma tal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri, inklużi l-korpi konsultattivi kkonċernati bl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.
6. Fejn ikun previst mod ieħor f'din id-Direttiva, fi ħdan il-grupp ta' koordinazzjoni, ir-rappreżentanti tal-Istati Membri kollha għandhom jużaw l-aħjar sforzi tagħhom biex jaslu għal pożizzjoni b'konsens dwar l-azzjoni li għandha tittiehed. Jekk ma jkunx jista' jintlaħaq tali konsens, il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri rrappreżentati fi ħdan il-grupp ta' koordinazzjoni għandha tipprevali.
7. Il-membri tal-grupp ta' koordinazzjoni għandhom ikunu meħtieġa, anki wara li jkunu ntemmu l-impenji tagħhom, li ma jiddivulgawx informazzjoni tat-tip kopert mill-obbligu tas-segretezza professjonali.

Artikolu 38

Pożizzjonijiet diverġenti tal-Istati Membri fi proċedura deċentralizzata jew ta' rikonossiment reċiproku

1. Jekk, fi tmiem il-perjodu stabbilit fl-Artikolu 34(6) jew 36(6), ikun hemm nuqqas ta' qbil bejn l-Istati Membri dwar jekk l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tistax tinhareġ, abbażi ta' riskju serju potenzjali għas-saħħa pubblika, l-Istat Membru kkonċernat li ma jkunx qed jaqbel għandu jagħti spjegazzjoni dettaljata tal-punti ta' nuqqas ta' qbil u r-raġunijiet għall-pożizzjoni tiegħu lill-Istat Membru ta' referenza, lill-Istati Membri l-oħrajn ikkonċernati u lill-applikant. Il-punti ta' nuqqas ta' qbil għandhom jiġu riferuti lill-grupp ta' koordinazzjoni mingħajr dewmien bla bżonn.
2. Il-linji gwida li għandhom jiġu adottati mill-Kummissjoni għandhom jiddefinixxu riskju potenzjali serju għas-saħħa pubblika.
3. Fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni, l-Istati Membri kkonċernati kollha li ma jaqblux għandhom jagħmlu l-almu tagħhom biex jilhqu ftehim dwar l-azzjoni li għandha tittiehed. Huma għandhom jagħtu lill-applikant l-opportunità li jagħmel il-fehma tiegħu magħrufa bil-fomm jew bil-miktub. Jekk, fi żmien 60 jum mill-komunikazzjoni tal-punti ta' nuqqas ta' qbil, l-Istati Membri jilhqu ftehim b'kunsens, l-Istat Membru ta' referenza għandu jirreġistra l-qbil, jagħlaq il-proċedura u jinforma lill-applikant kif xieraq. Għandha tapplika l-proċedura stabbilita fl-Artikolu 34(7) jew 36(8).
4. Jekk fil-perjodu ta' 60 jum stipulat fil-paragrafu 3 ma jkunx jista' jintlaħaq qbil b'kunsens, il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri rrappreżentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni għandha tintbagħat lill-Kummissjoni, li għandha tapplika l-proċedura stipulata fl-Artikoli 41 u 42.
5. Fiċ-ċirkostanzi msemija fil-paragrafu 4, l-Istati Membri li jkunu approvaw ir-rapport ta' valutazzjoni, is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, it-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif tal-Istat Membru ta' referenza jistgħu, fuq talba tal-applikant, jawtorizzaw il-prodott mediċinali mingħajr ma jistennew l-eżitu tal-proċedura stipulata fl-Artikolu 41. F'dak il-każ, l-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni mogħtija għandha tkun mingħajr preġudizzju għall-eżitu ta' dik il-proċedura.

Artikolu 39

Proċedura ta' riferiment ta' deċiżjonijiet diverġenti tal-Istati Membri

Jekk l-applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni jkunu ġew sottomessi f'konformità mal-Artikoli 6 u 9 sa 14 għal prodott mediċinali partikolari, u jekk l-Istati Membri jkunu adottaw deċiżjonijiet diverġenti dwar l-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni, il-varjazzjoni, is-suspensjoni jew ir-revoka tagħha jew is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru, il-Kummissjoni jew id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jistgħu jirreferu l-kwistjoni lill-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għall-applikazzjoni tal-proċedura stipulata fl-Artikoli 41 u 42.

Artikolu 40

Armonizzazzjoni tas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

1. Sabiex jippromwovu l-armonizzazzjoni tal-awtorizzazzjonijiet nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodotti mediċinali fl-Unjoni, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom, kull sena, jibagħtu lill-grupp ta' koordinazzjoni

msemmi fl-Artikolu 37 lista ta' prodotti mediċinali li għalihom għandu jinfassal sommarju armonizzat tal-karatteristiċi tal-prodott.

2. Il-grupp ta' koordinazzjoni għandu jistabbilixxi lista ta' prodotti mediċinali li għalihom għandu jinfassal sommarju armonizzat tal-karatteristiċi tal-prodott, filwaqt li jqis il-proposti mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kollha, u għandu jibgħat dik il-lista lill-Kummissjoni.
3. Il-Kummissjoni jew l-awtorità kompetenti ta' Stat Membru, bi qbil mal-Aġenzija u filwaqt li tqis il-fehmiet tal-partijiet interessati, tista' tirreferi l-kwistjoni dwar l-armonizzazzjoni tas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodotti ta' dawk il-prodotti mediċinali lill-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għall-applikazzjoni tal-proċedura stabbilita fl-Artikoli 41 u 42.

Artikolu 41

Evalwazzjoni xjentifika mill-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem fi proċedura ta' riferiment

1. Meta ssir referenza għall-proċedura stipulata f'dan l-Artikolu, il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem imsemmi fl-Artikolu 148 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] għandu jikkunsidra l-kwistjoni kkonċernata u għandu jgħid opinjoni motivata fi żmien 60 jum mid-data meta l-kwistjoni tkun giet riferuta lilu.

Madankollu, fil-każijiet sottomessi lill-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem f'konformità mal-Artikoli 39, 40 u 95, dan il-perjodu jista' jiġi estiż mill-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għal perjodu ieħor sa 90 jum.

Fuq proposta mill-president tiegħu, il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem jista' jaqbel ma' skadenza iqsar.

2. Sabiex ikun jista' jikkunsidra l-kwistjoni, il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandu jahtar wiehed mill-membri tiegħu biex jagħtixxi bħala relatur. Il-Kumitat jista' wkoll jahtar esperti individwali biex jagħtuh pariri dwar kwistjonijiet speċifiċi. Meta jahtar l-esperti, il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandu jiddefinixxi l-kompiti tagħhom u jispeċifika l-limitu ta' żmien għat-tlestija ta' dawn il-kompiti.
3. Qabel ma jgħid l-opinjoni tiegħu, il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandu jipprova lill-applikant jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni b'opportunità li jippreżenta spjegazzjonijiet bil-miktub jew bil-fomm f'limitu ta' żmien li għandu jispeċifika.

L-opinjoni tal-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandha tkun akkumpanjata minn sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, it-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif.

Jekk ikun meħtieġ, il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem jista' jitlob lil kwalunkwe persuna oħra tipprova informazzjoni relatata mal-kwistjoni quddiemu jew tikkunsidra smigħ pubbliku.

L-Aġenzija għandha, b'konsultazzjoni mal-partijiet ikkonċernati, tfassal Regoli ta' Proċedura dwar l-organizzazzjoni u t-tweqqif ta' seduti ta' smigħ pubbliku, f'konformità mal-Artikolu 163 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

Il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem jista' jissospendi l-limiti ta' żmien imsemmija fil-paragrafu 1 sabiex jippermetti lill-applikant jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jhejji spjegazzjonijiet.

4. L-Aġenzija għandha tinforma minghajr dewmien bla bżonn lill-applikant jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni meta l-opinjoni tal-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem tistabbilixxi li:

- (a) l-applikazzjoni ma tissodisfax il-kriterji għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni;
- (b) is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott proposti mill-applikant jew mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni f'konformità mal-Artikolu 62 għandu jiġi emendat;
- (c) l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandha tingħata soġġetta għal ċerti kundizzjonijiet, li huma meqjusa essenzjali għall-użu sikur u effettiv tal-prodott mediċinali, inkluża l-farmakoviġilanza;
- (d) awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandha tiġi sospiża, varjata jew irrevokata;
- (e) il-prodott mediċinali jissodisfa l-kundizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 83 rigward prodotti mediċinali li jindirizzaw hteġa medika mhux issodisfata.

Fi żmien 12 il-jum minn meta jirċievi l-opinjoni, l-applikant jew id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jista' jinnotifika lill-Aġenzija bil-miktub bl-intenzjoni tiegħu li jitlob li l-opinjoni terġa' tiġi eżaminata. F'dak il-każ, huwa għandu jibgħat lill-Aġenzija r-raġunijiet dettaljati għat-talba fi żmien 60 jum minn meta jirċievi l-opinjoni.

Fi żmien 60 jum minn meta jirċievi r-raġunijiet għat-talba, il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandu jerġa' jeżamina l-opinjoni tiegħu f'konformità mat-tielet subparagrafu tal-Artikolu 12(2) ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut]. Ir-raġunijiet għall-konkluzjoni milhuqa wara l-eżami mill-ġdid tagħha għandhom jiġu annessi mar-rapport ta' valutazzjoni msemmi fit-tielet subparagrafu tal-Artikolu 12(2) ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

5. Fi żmien 12-il jum wara l-adozzjoni tagħha, l-Aġenzija għandha tibgħat l-opinjoni finali tal-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem lill-awtorità kompetenti tal-Istati Membri, lill-Kummissjoni u lill-applikant jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, flimkien ma' rapport li jiddeskrivi l-valutazzjoni tal-prodott mediċinali u tiddikjara r-raġunijiet għall-konkluzjonijiet tagħha.

Fil-każ ta' opinjoni favur l-ghoti jew iż-żamma ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni sabiex il-prodott mediċinali kkonċernat jiġi introdott fis-suq, id-dokumenti li ġejjin għandhom jiġu annessi mal-opinjoni finali:

- (a) sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, kif imsemmi fl-Artikolu 62;
- (b) id-dettalji ta' kwalunkwe kundizzjoni li taffettwa l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni skont it-tifsira tal-punt (c) tal-ewwel subparagrafu tal-paragrafu 4;
- (c) id-dettalji ta' kwalunkwe kundizzjoni jew restrizzjoni rrakkomandata fir-rigward tal-użu sikur u effettiv tal-prodott mediċinali;

(d) it-tikkettar u l-fuljett ta' taghrif.

Artikolu 42

Deċiżjoni tal-Kummissjoni

1. Fi żmien 12-il jum minn meta tirċievi l-opinjoni tal-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem, il-Kummissjoni għandha tippreżenta lill-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem imsemmi fl-Artikolu 214(1) abbozz tad-deċiżjoni dwar l-applikazzjoni, abbażi tar-rekwiziti stabbiliti f'din id-Direttiva.

F'każijiet debitament ġustifikati, il-Kummissjoni tista' tirritorna l-opinjoni lill-Aġenzija għal kunsiderazzjoni ulterjuri.

Meta abbozz ta' deċiżjoni jipprevedi l-ġhoti ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, dan għandu jinkludi jew jagħmel referenza għad-dokumenti msemmija fit-tieni subparagrafu tal-Artikolu 41(5).

Meta abbozz ta' deċiżjoni jkun differenti mill-opinjoni tal-Aġenzija, il-Kummissjoni għandha tipprovdi spjegazzjoni dettaljata tar-raġunijiet għad-differenzi.

Il-Kummissjoni għandha tibgħat l-abbozz tad-deċiżjoni lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri u lill-applikant jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

2. Il-Kummissjoni għandha, permezz ta' atti ta' implimentazzjoni, tadotta deċiżjoni finali fi żmien 12-il jum wara li tikseb l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem.

Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 214(2) u (3).

3. Meta Stat Membru jqajjem kwistjonijiet godda importanti ta' natura xjentifika jew teknika li ma jkunux ġew indirizzati fl-opinjoni mogħtija mill-Aġenzija, il-Kummissjoni tista' tirreferi l-applikazzjoni lura lill-Aġenzija għal aktar kunsiderazzjoni. F'dak il-każ, il-proċeduri stabbiliti fil-paragrafi 1 u 2 għandhom jergħu jibdedw malli tasal it-tweġiba tal-Aġenzija.

4. Id-deċiżjoni msemmija fil-paragrafu 2 għandha tiġi indirizzata lill-Istati Membri kollha u tintbagħat għall-fini ta' informazzjoni lill-applikant jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni. L-Istati Membri kkonċernati u l-Istat Membru ta' referenza għandhom jadottaw deċiżjoni biex jagħtu jew jirrevokaw l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, jew ivarjaw it-termini tagħha kif meħtieġ biex jikkonformaw mad-deċiżjoni msemmija fil-paragrafu 2 fi żmien 30 jum wara n-notifika tagħha. Fid-deċiżjoni li tingħata, tiġi sospiża, irrevokata jew varjata l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, l-Istati Membri għandhom jirreferu għad-deċiżjoni adottata skont il-paragrafu 2. Huma għandhom jinformat lill-Aġenzija b'dan.

5. Meta l-kamp ta' applikazzjoni tal-proċedura mibdija skont l-Artikolu 95 ikun jinkludi prodotti mediċinali koperti minn awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni skont it-tielet subparagrafu tal-Artikolu 95(2), il-Kummissjoni għandha, fejn meħtieġ, tadotta deċiżjonijiet biex tvarja, tissospendi jew tirrevoka l-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni jew tirrifjuta t-tigdid tal-

awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernati f'konformità ma' dan l-Artikolu.

TAQSIMA 6

RIŻULTATI TAL-EŻAMI TA' APPLIKAZZJONI NAZZJONALI GĦAL AWTORIZZAZZJONI GĦALL-KUMMERĊJALIZZAZZJONI

Artikolu 43

Għoti tal-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Meta awtorità kompetenti tal-Istat Membru tagħti awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni, hija għandha tinforma lill-applikant tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni bis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, il-fuljett ta' tagħrif, it-tikkettar, kif ukoll kwalunkwe kundizzjoni stabbilita f'konformità mal-Artikoli 44 u 45, flimkien ma' kwalunkwe skadenza għall-issodisfar ta' daww il-kundizzjonijiet.
2. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom jieħdu l-miżuri kollha meħtieġa biex jiżguraw li l-informazzjoni mogħtija fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott tkun konformi ma' dik aċċettata meta tingħata l-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni jew sussegwentement.
3. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom, mingħajr dewmien bla bżonn, jagħmlu disponibbli għall-pubbliku l-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni flimkien mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, il-fuljett ta' tagħrif, kif ukoll kwalunkwe kundizzjoni stabbilita f'konformità mal-Artikoli 44 u 45 u kwalunkwe obbligu impost sussegwentement f'konformità mal-Artikolu 87, flimkien ma' kwalunkwe skadenza għall-issodisfar ta' daww il-kundizzjonijiet u l-obbligi għal kull prodott mediċinali li jkunu awtorizzaw.
4. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' tikkunsidra u tiddeċiedi dwar evidenza addizzjonali disponibbli, indipendentement mid-*data* sottomessa mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni. Fuq dik il-bażi, is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott għandu jigi aġġornat jekk l-evidenza addizzjonali jkollha impatt fuq il-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji ta' prodott mediċinali.
5. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom ifasslu rapport ta' valutazzjoni u jagħmlu kummenti dwar il-fajl fir-rigward tar-riżultati tat-testijiet farmaċewtiċi u mhux kliniċi, l-istudji kliniċi, is-sistema tal-ġestjoni tar-riskji, il-valutazzjoni tar-riskji ambjentali u s-sistema ta' farmakoviġilanza tal-prodott mediċinali kkonċernat.
6. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom jagħmlu r-rapport ta' valutazzjoni disponibbli għall-pubbliku mingħajr dewmien bla bżonn, flimkien mar-raġunijiet għall-opinjoni tagħhom, wara li tithassar kwalunkwe informazzjoni ta' natura kummerċjalment kunfidenzjali. Il-ġustifikazzjoni għandha tiġi pprovduta separatament għal kull indikazzjoni terapewtika li għaliha tkun saret applikazzjoni.
7. Ir-rapport pubbliku ta' valutazzjoni msemmi fil-paragrafu 5 għandu jinkludi sommarju miktub b'mod li jinftehem mill-pubbliku. Is-sommarju għandu jkun fih, b'mod partikolari, taqsima relatata mal-kundizzjonijiet tal-użu tal-prodott mediċinali.

Artikolu 44

Awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni soġġetta għal kundizzjonijiet

1. Awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali tista' tingħata soġġetta għal waħda jew aktar mill-kundizzjonijiet li ġejjin:
 - (a) li jittiehdu ċerti miżuri għall-iżgurar tal-użu sikur tal-prodott mediċinali li għandu jiġi inkluż fis-sistema ta' ġestjoni tar-riskju;
 - (b) li jitwettqu studji dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni;
 - (c) li jkun hemm konformità mal-obbligi dwar ir-registrazzjoni jew ir-rapportar ta' reazzjonijiet avversi suspettati li huma aktar stretti minn dawk imsemmija fil-Kapitolu IX;
 - (d) kwalunkwe kundizzjoni jew restrizzjoni oħra fir-rigward tal-użu sikur u effettiv tal-prodott mediċinali;
 - (e) l-eżistenza ta' sistema ta' farmakoviġilanza adegwata;
 - (f) li jitwettqu studji dwar l-effikaċja ta' wara l-awtorizzazzjoni, fejn it-tfassil relatat ma' xi aspetti tal-effikaċja tal-prodott mediċinali jiġi identifikat u jista' jissolva biss wara li l-prodott mediċinali jkun ġie kkummerċjalizzat;
 - (g) fil-każ ta' prodotti mediċinali li għalihom ikun hemm inċertezza sostanzjali fir-rigward tar-relazzjoni tal-punt tat-tmiem surrogat mal-eżitu tas-saħħa mistenni, fejn xieraq u rilevanti għall-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji, obbligu ta' wara l-awtorizzazzjoni biex jiġi ssostanzjat il-benefiċċju kliniku;
 - (h) li jitwettqu studji ta' valutazzjoni tar-riskji ambjentali ta' wara l-awtorizzazzjoni, il-ġbir ta' *data* ta' monitoraġġ jew informazzjoni dwar l-użu, fejn it-tfassil identifikat jew potenzjali dwar ir-riskji għall-ambjent jew għas-saħħa pubblika, inkluża r-reżistenza għall-antimikrobiċi, ikun jehtieg li jiġi investigat aktar wara li l-prodott mediċinali jkun ġie kkummerċjalizzat;
 - (i) li jitwettqu studji ta' wara l-awtorizzazzjoni biex jittejjeb l-użu sikur u effettiv tal-prodott mediċinali;
 - (j) fejn xieraq, li jitwettqu studji ta' validazzjoni speċifiċi għal prodott mediċinali biex jissostitwixxu metodi ta' kontroll ibbażati fuq l-annimali b'metodi ta' kontroll mhux ibbażati fuq l-annimali.

Obbligu li jitwettqu l-istudji dwar l-effikaċja ta' wara l-awtorizzazzjoni msemmija fil-punt (f) tal-ewwel subparagrafu għandu jkun ibbażat fuq l-atti delegati adottati skont l-Artikolu 88.

2. L-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandha tistabbilixxi skadenzi għall-issodisfar tal-kundizzjonijiet imsemmija fl-ewwel subparagrafu tal-paragrafu 1, fejn mehtieg.

Artikolu 45

Awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni taht ċirkostanzi eċċezzjonali

1. F'ċirkostanzi eċċezzjonali fejn, f'applikazzjoni skont l-Artikolu 6 għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ta' prodott mediku, jew f'applikazzjoni skont l-Artikolu 92 għal indikazzjoni terapewtika ġdida ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni eżistenti, applikant ma jkunx jista' jipprovd *data* komprensiva dwar l-effikaċja u s-sikurezza tal-prodott mediċinali f'kundizzjonijiet normali ta' użu, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista', b'deroga għall-Artikolu 6, tagħti

awtorizzazzjoni skont l-Artikolu 43, soġġetta għal kundizzjonijiet speċifiċi, meta jiġu ssodisfati r-rekwiżiti li ġejjin:

- (a) l-applikant ikun wera, fil-fajl tal-applikazzjoni, li hemm raġunijiet oġġettivi u verifikabbli biex ma jkunx jista' jissottometti *data* komprensiva dwar l-effikaċja u s-sikurezza tal-prodott mediċinali f'kundizzjonijiet normali ta' użu abbażi ta' waħda mir-raġunijiet stabbiliti fl-Anness II;
- (b) hliet għad-*data* msemmiya fil-punt (a), il-fajl tal-applikazzjoni jkun komplut u jissodisfa r-rekwiżiti kollha ta' din id-Direttiva;
- (c) kundizzjonijiet speċifiċi huma inklużi fid-deċiżjoni tal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri, b'mod partikolari biex tiġi żgurata s-sikurezza tal-prodott mediċinali, kif ukoll biex jiġi żgurat li d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jinnotifika lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri bi kwalunkwe inċident relatat mal-użu tiegħu u jiehu azzjoni xierqa, fejn mehtieg.

2. Iż-żamma tal-indikazzjoni terapewtika ġdida awtorizzata u l-validità tal-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom ikunu marbuta mar-rivalutazzjoni tal-kundizzjonijiet stabbiliti fil-paragrafu 1 wara sentejn mid-*data* meta tkun ġiet awtorizzata l-indikazzjoni terapewtika l-ġdida jew tkun ingħatat l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, u minn hemm 'il quddiem bi frekwenza bbażata fuq ir-riskju li għandha tiġi ddeterminata mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru u speċifikata fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

Din ir-rivalutazzjoni għandha titwettaq abbażi ta' applikazzjoni mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni biex iżomm l-indikazzjoni terapewtika ġdida awtorizzata jew iġedded l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni f'ċirkostanzi eċċezzjonali.

Artikolu 46

Validità u tiġdid tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Mingħajr preġudizzju għall-paragrafu 4, awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali għandha tkun valida għal perjodu mhux limitat.
- B'deroga mill-ewwel subparagrafu, awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni mogħtija f'konformità mal-Artikolu 45(1) għandha tkun valida għal 5 snin u tkun soġġetta għal tiġdid f'konformità mal-paragrafu 2.
- B'deroga mill-ewwel subparagrafu, awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' tiddeċiedi fiż-żmien tal-ghoti tal-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni, għal raġunijiet oġġettivament u debitament ġustifikati relatati mas-sikurezza tal-prodott mediċinali, li tillimita l-validità tal-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni għal 5 snin.
2. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jista' jissottometti applikazzjoni għal tiġdid ta' awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni mogħtija skont it-tieni jew it-tielet subparagrafu tal-paragrafu 1. Tali applikazzjoni għandha tiġi sottomessa mill-inqas 9 xhur qabel ma l-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni ma tibqax valida.

3. Ladarba l-applikazzjoni għal tiġdid tkun giet sottomessa fil-limitu ta' żmien previst fil-paragrafu 2, l-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni għandha tibqa' valida sakemm l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tadotta deċiżjoni.
4. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' ggedded l-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni abbażi ta' evalwazzjoni mill-ġdid tal-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji. Ladarba tiġġedded, l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandha tkun valida għal perjodu mhux limitat.

Artikolu 47

Rifjut ta' awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni

1. L-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni għandha tiġi rrifjutata jekk, wara verifika tad-dettalji u tad-dokumentazzjoni msemmija fl-Artikolu 6 u soġġetta għar-rekwiżiti speċifiċi stabbiliti fl-Artikoli 9 sa 14, jitqies li:
 - (a) il-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji ma jitqiesx li jkun favorevoli;
 - (b) l-applikant ma jkunx wera kif suppost jew b'mod suffiċjenti l-kwalità, is-sikurezza jew l-effikaċja tal-prodott mediċinali;
 - (c) il-kompożizzjoni kwalitattiva u kwantitattiva tiegħu mhijiex kif iddikjarata;
 - (d) il-valutazzjoni tar-riskji ambjentali ma tkunx kompluta jew ma tkunx issostanzjata biżżejjed mill-applikant jew ir-riskji identifikati fil-valutazzjoni tar-riskji ambjentali ma jkunx ġew indirizzati biżżejjed mill-applikant;
 - (e) it-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif proposti mill-applikant ma jkunx konformi mal-Kapitolu VI.
2. L-awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni għandha tiġi rrifjutata wkoll jekk kwalunkwe dettall jew dokumentazzjoni sottomessi b'appoġġ għall-applikazzjoni ma jkunx konformi mal-paragrafi minn 1 sa 6 tal-Artikolu 6 u mal-Artikoli minn 9 sa 14.
3. L-applikant jew id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jkun responsabbli għall-akkuratezza tad-dettalji u tad-dokumentazzjonijiet sottomessi.

TAQSIMA 7

REKWIŻITI SPECIFIĊI GĦALL-PRODOTTI MEDIĊINALI PEDJATRIĊI

Artikolu 48

Konformità mal-pjan ta' investigazzjoni pedjatrika

1. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li għalih tiġi sottomessa applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew għal varjazzjoni ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni skont id-dispożizzjonijiet ta' dan il-Kapitolu jew tal-Kapitolu VIII, għandha tivverifika jekk tikkonformax mar-rekwiżiti stabbiliti fl-Artikolu 6(5).
2. Meta l-applikazzjoni tiġi sottomessa f'konformità mal-proċedura stabbilita fit-Taqsimiet 3 u 4 ta' dan il-Kapitolu, il-verifika tal-konformità, inkluża, kif xieraq, it-

talba għal opinjoni tal-Aġenzija f'konformità mal-punt (b) tal-paragrafu 3 għandha titmexxa mill-Istat Membru ta' referenza.

3. Il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem, kif imsemmi fl-Artikolu 148 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] jista', fil-każijiet li ġejjin, jintalab jaġthi l-opinjoni tiegħu dwar jekk l-istudji mwettqa mill-applikant humiex konformi mal-pjan ta' investigazzjoni pedjatrika miftiehem kif definit fl-Artikolu 74 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut]:
 - (a) mill-applikant, qabel ma jissottometti applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew għal varjazzjoni ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni;
 - (b) mill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru, meta tivvalida applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew għal varjazzjoni ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni li ma tkunx diġà tinkludi tali opinjoni.
4. Fil-każ ta' talba f'konformità mal-paragrafu 3(a), l-applikant ma għandux jissottometti l-applikazzjoni tiegħu sakemm il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem ikun ipprova l-opinjoni tiegħu, u kopja tagħha għandha tigi annessa mal-applikazzjoni.
5. L-Istati Membri għandhom iqisu kif xieraq opinjoni mfassla f'konformità mal-paragrafu 3.
6. Meta l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru, matul il-valutazzjoni xjentifika ta' applikazzjoni valida għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew varjazzjoni ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, tikkonkludi li l-istudji mhumix konformi mal-pjan ta' investigazzjoni pedjatrika miftiehem, il-prodott mediċinali ma għandux ikun eligibbli għall-premjijiet u l-inċentivi previsti fl-Artikolu 86.

Artikolu 49

Data li ġejja minn pjan ta' investigazzjoni pedjatrika

1. Meta awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew varjazzjoni ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tingħata f'konformità mad-dispożizzjonijiet taht dan il-Kapitolu jew mad-dispożizzjonijiet taht il-Kapitolu VIII:
 - (a) ir-riżultati tal-istudji kliniċi kollha, imwettqa f'konformità ma' pjan ta' investigazzjoni pedjatrika miftiehem kif imsemmi fil-punt (a) tal-Artikolu 6(5), għandhom jiġu inklużi fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u, jekk xieraq, fil-fuljett ta' tagħrif, jew
 - (b) kwalunkwe rinunzja miftiehma kif imsemmija fil-punti (b) u (c) tal-Artikolu 6(5) għandha tigi rreġistrata fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u, jekk xieraq, fil-fuljett ta' tagħrif tal-prodott mediċinali kkonċernat.
2. Jekk l-applikazzjoni tkun konformi mal-miżuri kollha li jinsabu fil-pjan ta' investigazzjoni pedjatrika kkompletat miftiehem u jekk is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott ikun jirrifletti r-riżultati tal-istudji mwettqa f'konformità ma' dak il-pjan ta' investigazzjoni pedjatrika miftiehem, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tinkludi fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni dikjarazzjoni li

tindika l-konformità tal-applikazzjoni mal-pjan ta' investigazzjoni pedjatrika kkompletat miftiehem.

3. Applikazzjoni għal indikazzjonijiet terapewtiċi godda, inklużi indikazzjonijiet pedjatriċi, forom farmaċewtiċi godda, qawwiet godda u rotot godda ta' amministrazzjoni ta' prodotti mediċinali awtorizzati f'konformità mad-dispożizzjonijiet taht dan il-Kapitolu jew mad-dispożizzjonijiet taht il-Kapitolu VIII u li huma protetti jew b'ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari skont [ir-Regolament (KE) Nru 469/2009 - Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok issostitwixxi r-referenza bl-istrument ġdid meta jiġi adottat], jew bi privattiva li tikkwalifika għall-ghoti taċ-ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari, tista' tiġi sottomessa skont il-proċedura stipulata fl-Artikoli 41 u 42.
4. Il-proċedura msemmija fil-paragrafu 3 għandha tkun limitata għall-valutazzjoni tat-taqsimha speċifika tas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott li għandhom jiġu varjati.

Kapitolu IV

Status tar-riċetta

Artikolu 50

Status tar-riċetta tal-prodotti mediċinali

1. Meta tinghata awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, l-awtoritajiet kompetenti għandhom, billi japplikaw il-kriterji stipulati fl-Artikolu 51, jispeċifikaw l-istatus tar-riċetta tal-prodott mediċinali bħala:
 - (a) prodott mediċinali soġġett għal riċetta; jew
 - (b) prodott mediċinali mhux soġġett għal riċetta.
2. L-awtoritajiet kompetenti jistgħu jiffissaw sub-kategoriji għal prodotti mediċinali li huma soġġetti għal riċetta. F'dak il-każ, huma għandhom jispeċifikaw l-istatus tar-riċetta li ġej:
 - (a) prodotti mediċinali soġġetti għal riċetta għal konsenja li tiġġedded jew li ma tiġġeddidx;
 - (b) prodotti mediċinali soġġetti għal riċetta speċjali;
 - (c) prodotti mediċinali fuq riċetta "ristretta", riżervati biex jintużaw f'ċerti oqsma speċjalizzati.

Artikolu 51

Prodotti mediċinali soġġetti għal riċetta

1. Prodott mediċinali għandu jkun soġġett għal riċetta meta:
 - (a) x'aktarx jippreżenta periklu direttament jew indirettament, anki meta jintuża b'mod korrett, jekk jintuża minghajr superviżjoni medika;
 - (b) jintuża ta' spiss u b'mod wiesa' hafna b'mod skorrett, u b'riżultat ta' dan x'aktarx jippreżenta periklu dirett jew indirett għas-saħħa tal-bniedem;
 - (c) ikun fih sustanzi jew preparati tagħhom, li l-attività jew ir-reazzjonijiet avversi tagħhom ikunu jeħtieġu aktar investigazzjoni;
 - (d) normalment jiġi preskritt minn tabib biex jiġi amministrat mill-ġenituri;

- (e) ikun antimikrobiku; jew
 - (f) ikun fih sustanza attiva li tkun persistenti, bjoakkumulattiva u tossika, jew persistenti hafna u bjoakkumulattiva hafna, jew persistenti, mobbli u tossika, jew persistenti hafna u mobbli hafna li ghaliha tkun mehtiega ricetta bhala mizura ta' minimizzazzjoni tar-riskju fir-rigward tal-ambjent, sakemm l-użu tal-prodott medicinali u s-sikurezza tal-pazjenti ma jkunux jehtiegu mod iehor.
2. L-Istati Membri jistgħu jistabbilixxu kundizzjonijiet addizzjonali dwar ir-ricetta tal-antimikrobiċi, jirrestringu l-validità tar-ricetta u jillimitaw il-kwantitajiet preskritti għall-ammont mehtieg għat-trattament jew għat-terapija kkonċernati jew għas-sottomissjoni ta' ċerti prodotti medicinali antimikrobiċi għal ricetta speċjali jew ricetta ristretta.
 3. Meta l-Istati Membri jipprevedu s-sub-kategorija ta' prodotti medicinali soġġetti għal ricetta speċjali, dawn għandhom iqisu l-fatturi li ġejjin:
 - (a) il-prodott medicinali jkun fih, fi kwantità mhux eżentata, sustanza kklassifikata bhala sustanza narkotika jew psikotropika skont it-tifsira tal-konvenzjonijiet internazzjonali;
 - (b) il-prodott medicinali x'aktarx li jippreżenta, jekk jintuża b'mod skorrett, riskju sostanzjali ta' abbuż medicinali, li jwassal għal dipendenza jew jintuża hażin għal finijiet illegali; jew
 - (c) il-prodott medicinali jkun fih sustanza li, minhabba n-novità jew il-proprjetajiet tagħha, tista' titqies bhala li tappartjeni għall-grupp stabbilit fil-punt (a) bhala mizura ta' prekawzjoni.
 4. Meta l-Istati Membri jipprevedu s-sub-kategorija ta' prodotti medicinali soġġetti għal ricetta ristretta, huma għandhom iqisu l-fatturi li ġejjin:
 - (a) il-prodott medicinali, minhabba l-karatteristiċi farmaċewtiċi jew in-novità tiegħu jew fl-interessi tas-saħħa pubblika, huwa riżervat għal trattamenti li jistgħu jiġu segwiti biss f'ambjent ta' sptar;
 - (b) il-prodott medicinali jintuża fit-trattament ta' kundizzjonijiet li jridu jiġu dijanjostikati f'ambjent ta' sptar jew f'istituzzjonijiet b'facilitajiet dijanjostiċi adegwati, għalkemm l-amministrazzjoni u s-segwitu jistgħu jitwettqu xi mkien iehor;
 - (c) il-prodott medicinali jkun maħsub għal pazjenti ta' barra, iżda l-użu tiegħu jista' jipproduċi reazzjonijiet avversi serji hafna li jkunu jehtiegu ricetta mhejjija kif mehtieg minn speċjalista u supervizjoni speċjali matul it-trattament kollu.
 5. Awtorità kompetenti tista' tirrinunzja l-applikazzjoni tal-paragrafi 1, 3 u 4 wara li tqis:
 - (a) id-doża massima waħda, id-doża massima ta' kuljum, il-qawwa, il-forma farmaċewtika, ċerti tipi ta' imballaġġ; jew
 - (b) ċirkostanzi oħrajn ta' użu li tkun speċifikat.
 6. Jekk awtorità kompetenti ma tinnominax prodotti medicinali fis-sub-kategoriji msemmija fl-Artikolu 50(2), madankollu, hija għandha tqis il-kriterji stipulati fil-paragrafi 3 u 4 meta tiġi biex tiddetermina jekk xi prodott medicinali għandux jiġi kklassifikat bhala prodott medicinali soġġett għal ricetta.

Artikolu 52

Prodotti medicinali mhux sogġetti għal riċetta

Il-prodotti medicinali mhux sogġetti għal riċetta għandhom ikunu dawk li ma jissodisfawx il-kriterji stipulati fl-Artikolu 51.

Artikolu 53

Lista ta' prodotti medicinali sogġetti għal riċetta

L-awtoritajiet kompetenti għandhom ihejju lista ta' prodotti medicinali sogġetti, fit-territorju tagħhom, għal riċetta, li tispeċifika, jekk ikun hemm bżonn, il-kategorija tal-istatus tar-riċetta. Huma għandhom jaġġornaw din il-lista kull sena.

Artikolu 54

Emenda tal-istatus tar-riċetta

Meta jingiebu fatti godda għall-attenzjoni tagħhom, l-awtoritajiet kompetenti għandhom jeżaminaw u, kif xieraq, jemendaw l-istatus tar-riċetta ta' prodott medicinali billi japplikaw il-kriterji elenkati fl-Artikolu 51.

Artikolu 55

Protezzjoni tad-data tal-evidenza għall-bidla fl-istatus tar-riċetta

Meta bidla fl-istatus tar-riċetta ta' prodott medicinali tkun giet awtorizzata abbażi ta' testijiet mhux kliniċi jew studji kliniċi sinifikanti, l-awtorità kompetenti ma għandhiex tirreferi għar-riżultati ta' dawk it-testijiet jew l-istudji meta teżamina applikazzjoni minn applikant ieħor għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal bidla fl-istatus tar-riċetta tal-istess sustanza għal sena wara li tkun giet awtorizzata l-bidla inizjali.

Kapitolu V

Obbligi u responsabbiltà tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni

Artikolu 56

Obbligi ġenerali

1. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jkun responsabbli għat-tqeghid fis-suq tal-prodott medicinali kopert mill-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni li jkun ingħata. Il-hatra ta' rappreżentant tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ma għandhiex tehles lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni mir-responsabbiltà legali tiegħu.
2. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ta' prodott medicinali introdott fis-suq fi Stat Membru għandu jinnotifika lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat bid-data tal-introduzzjoni reali fis-suq tal-prodott medicinali f'dak l-Istat Membru, filwaqt li jqis id-diversi preżentazzjonijiet awtorizzati.
3. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ta' prodott medicinali introdott fis-suq fi Stat Membru għandu, fil-limiti tar-responsabbiltà tiegħu, jiżgura l-provvisti xierqa u kontinwi ta' dak il-prodott medicinali lil distributuri bl-ingrossa,

spizeriji jew persuni awtorizzati li jipprovdu prodotti mediċinali sabiex il-htigijiet tal-pazjenti fl-Istat Membru inkwistjoni jkunu koperti.

Barra minn hekk, jenhtieg li l-arrangamenti għall-implimentazzjoni tal-ewwel subparagrafu jkunu ġġustifikati għal raġunijiet ta' protezzjoni tas-saħha pubblika u jkunu proporzjonati b'rabta mal-oġettiv ta' tali protezzjoni, f'konformità mar-regoli tat-Trattat, b'mod partikolari dawk li jikkonċernaw il-moviment liberu tal-merkanzija u l-kompetizzjoni.

4. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu, fl-istadji kollha tal-manifattura u tad-distribuzzjoni, jiżgura li l-materjali tal-bidu u l-ingredjenti tal-prodotti mediċinali u l-prodotti mediċinali nfushom jikkonformaw mar-rekwiżiti ta' din id-Direttiva u, fejn rilevanti, [tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] u ta' dritt ieħor tal-Unjoni u għandu jivverifika li tali rekwiżiti jiġu ssodisfati.
5. Għal kombinazzjoni integrali ta' prodott mediċinali ma' apparat mediku u għal kombinazzjonijiet ta' prodott mediċinali ma' prodott għajr apparat mediku, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jkun responsabbli għall-prodott kollu f'termini ta' konformità tal-prodott mediċinali mar-rekwiżiti ta' din id-Direttiva u [tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].
6. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jkun stabbilit fl-Unjoni.
7. Meta id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jqis jew ikollu raġuni biex jemmen li l-prodott mediċinali li jkun qiegħed fis-suq ma jkunx konformi mal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew ma' din id-Direttiva u [mar-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut], huwa għandu jiehu l-azzjonijiet korrettivi meħtieġa minnufih sabiex dak il-prodott mediċinali jingieb f'konformità, jiġi rtirat jew jissejjaħ lura mis-suq, kif xieraq. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jinforma minnufih lill-awtoritajiet kompetenti u lid-distributuri kkonċernati dwar dan.
8. Fuq talba, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jipprovdi lill-awtoritajiet kompetenti b'kampjuni ħielsa fi kwantitajiet suffiċjenti sabiex ikunu jistgħu jsiru kontrolli fuq il-prodotti mediċinali li jkun introduċa fis-suq.
9. Fuq talba, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jipprovdi lill-awtorità kompetenti bid-*data* kollha relatata mal-volum tal-bejgħ tal-prodott mediċinali, u bi kwalunkwe *data* li jkollu fil-pussess tiegħu relatata mal-volum tar-riċetti.

Artikolu 57

Responsabbiltà li jirrapporta dwar l-appoġġ finanzjarju pubbliku

1. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jiddikjara lill-pubbliku kwalunkwe appoġġ finanzjarju dirett riċevut minn kwalunkwe awtorità pubblika jew korp iffinanzjat pubblikament, b'rabta ma' kwalunkwe attività għar-riċerka u l-iżvilupp tal-prodott mediċinali kopert minn awtorizzazzjoni nazzjonali jew ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, irrispettivament mill-entità ġuridika li tkun irċeviet dak l-appoġġ.
2. Fi żmien 30 jum wara li tingħata l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu:

- (a) iħejji rapport elettroniku li jelenka:
 - (i) l-ammont ta' appoġġ finanzjarju riċevut u d-data tiegħu;
 - (ii) l-awtorità pubblika jew il-korp iffinanzjat pubblikament li pprova l-appoġġ finanzjarju msemmi fil-punt (i);
 - (iii) l-entità ġuridika li rċeviet l-appoġġ imsemmi fil-punt (i).
 - (b) jiżgura li r-rapport elettroniku jkun akkurat u li jkun ġie awditjat minn awditur estern indipendenti;
 - (c) jagħmel ir-rapport elettroniku aċċessibbli għall-pubbliku permezz ta' paġna web apposta;
 - (d) jikkomunika l-link elettronika għal tali paġna web lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru jew, fejn xieraq, lill-Aġenzija.
3. Għall-prodotti mediċinali awtorizzati skont din id-Direttiva, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tikkomunika fil-ħin il-link elettronika lill-Aġenzija.
 4. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jzomm il-link elettronika aġġornata u, kif meħtieġ, jaġġorna r-rapport kull sena.
 5. L-Istati Membri għandhom jieħdu miżuri xierqa biex jiżguraw li l-paragrafi 1, 2 u 4 jiġu rrispettati mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni stabbilit f'pajjiżhom.
 6. Il-Kummissjoni tista' tadotta atti ta' implimentazzjoni biex tistabbilixxi l-prinċipji u l-format għall-informazzjoni li għandha tiġi rrapportata skont il-paragrafu 2. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 214(2).

Artikolu 58

Traċċabbiltà tas-sustanzi użati fil-manifattura tal-prodotti mediċinali

1. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu, meta jkun meħtieġ, jiżgura t-traċċabbiltà ta' sustanza attiva, materjal tal-bidu, eċċipjent jew kwalunkwe sustanza oħra maħsuba jew mistennija li tkun preżenti fi prodott mediċinali fl-istadji kollha tal-manifattura u tad-distribuzzjoni.
2. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jkun jista' jidentifika kwalunkwe persuna fiżika jew ġuridika li mingħandha jkun ġie pprovdut b'sustanza attiva, materjal tal-bidu, eċċipjent jew kwalunkwe sustanza oħra maħsuba jew mistennija li tkun preżenti fi prodott mediċinali.
3. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u l-fornituri tiegħu ta' sustanza attiva, materjal tal-bidu, eċċipjent jew kwalunkwe sustanza oħra użata fil-manifattura ta' prodott mediċinali għandu jkollhom fis-seħħ sistemi u proċeduri li jippermettu li l-informazzjoni msemmija fil-paragrafu 2 tkun disponibbli, fuq talba, għall-awtoritajiet kompetenti.
4. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u l-fornituri tiegħu għandu jkollhom fis-seħħ sistemi u proċeduri biex jidentifikaw il-persuni fiżiċi jew ġuridiċi l-oħrajn li lilhom ikunu ġew ipprovduti l-prodotti msemmija fil-paragrafu 2. Din l-informazzjoni għandha, fuq talba, tkun disponibbli għall-awtoritajiet kompetenti.

Artikolu 59

Introduzzjoni fis-suq ta' prodotti b'indikazzjonijiet pedjatriċi

Meta l-prodotti mediċinali jkunu awtorizzati għal indikazzjoni pedjatrika wara t-tlestija ta' pjan ta' investigazzjoni pedjatrika miftiehem u daww il-prodotti mediċinali kienu diġà ġew ikkummerċjalizzati b'indikazzjonijiet terapewtiċi oħrajn, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu, fi żmien sentejn mid-data li fiha tiġi awtorizzata l-indikazzjoni pedjatrika, jintroduċi l-prodott mediċinali fis-suq, filwaqt li jqis l-indikazzjoni pedjatrika fl-Istati Membri kollha fejn il-prodott mediċinali jkun diġà ġie introdott fis-suq.

Għandu jkun hemm reġistru, ikkoordinat mill-Aġenzija, li jkun disponibbli għall-pubbliku u li għandu jsemmi dawn l-iskadenzi.

Artikolu 60

Waqfien tal-introduzzjoni fis-suq ta' prodotti pedjatriċi

Jekk prodott mediċinali jkun awtorizzat għal indikazzjoni pedjatrika u id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jkun ibbenefika minn premijijiet jew inċentivi skont l-Artikolu 86 ta' din id-Direttiva jew l-Artikolu 93 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut], u dawn il-perjodi ta' protezzjoni jkunu skadew, u jekk id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jkollu l-ħsieb li ma jkomplix jintroduċi l-prodott mediċinali fis-suq, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jittrasferixxi l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni lil parti terza jew jippermetti lil parti terza, li tkun iddikjarat l-intenzjoni tagħha li tkompli tintroduċi l-prodott mediċinali inkwistjoni fis-suq, biex tuża d-dokumentazzjoni farmaċewtika, mhux klinika u klinika li tinsab fil-fajl tal-prodott mediċinali abbażi tal-Artikolu 14.

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jinforma lill-awtoritajiet kompetenti bl-intenzjoni tiegħu li ma jkomplix jintroduċi l-prodott mediċinali fis-suq mhux inqas minn 12-il xahar qabel il-waqfien. L-awtoritajiet kompetenti għandhom jagħmlu dan il-fatt disponibbli għall-pubbliku.

Artikolu 61

Responsabbiltà tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni

L-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ma għandhiex taffettwa r-responsabbiltà ċivili u kriminali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

Kapitolu VI

Informazzjoni dwar il-prodott u t-tikkettar

Artikolu 62

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

1. Is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott għandu jkun fih id-dettalji elenkati fl-Anness V.
2. Għall-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni skont l-Artikoli 9 u 11 u l-varjazzjonijiet sussegwenti għal tali awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni, jekk waħda jew aktar mill-indikazzjonijiet terapewtiċi, il-pożoloġiji, il-forom farmaċewtiċi, il-metodi jew ir-rotot ta' amministrazzjoni jew kwalunkwe mod ieħor li bih jiista' jintuża l-prodott mediċinali jkunu għadhom koperti mil-liġi dwar il-

privattivi jew minn ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari għall-prodotti mediċinali fiż-żmien meta l-prodott mediċinali generiku jew bijosimili jkun gie kkommerċjalizzat, l-applikant għal awtorizzazzjoni għal prodott mediċinali generiku jew bijosimili jista' jitlob li din l-informazzjoni ma tigix inkluża fl-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni tiegħu.

3. Għall-prodotti mediċinali kollha, għandu jiddaħhal test standard fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott li jitlob espressament lill-professjonisti tal-kura tas-saħħa biex jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata f'konformità mas-sistema ta' rapportar nazzjonali msemmija fl-Artikolu 106(1). Modi differenti ta' rapportar, inkluż ir-rapportar elettroniku, għandhom ikunu disponibbli f'konformità mat-tieni subparagrafu tal-Artikolu 106(1).

Artikolu 63

Prinċipji generali dwar il-fuljett ta' tagħrif

1. Fuljett ta' tagħrif għandu jkun obligatorju għall-prodotti mediċinali.
2. Il-fuljett ta' tagħrif għandu jkun miktub u ddisinjat b'mod ċar u li jinftehem, sabiex l-utenti jkunu jistgħu jaġixxu kif xieraq, meta meħtieġ bl-ghajnuna ta' professjonisti tal-kura tas-saħħa.
3. L-Istati Membri jistgħu jiddeċiedu li l-fuljett ta' tagħrif għandu jkun disponibbli f'format stampat jew b'mod elettroniku, jew it-tnejn li huma. Fin-nuqqas ta' tali regoli speċifiċi fi Stat Membru, fuljett ta' tagħrif f'format stampat għandu jiġi inkluż fl-imballaġġ ta' prodott mediċinali. Jekk il-fuljett ta' tagħrif isir disponibbli biss b'mod elettroniku, jenħtieġ li d-dritt tal-pazjent għal kopja stampata tal-fuljett ta' tagħrif jiġi garantit fuq talba u mingħajr ħlas u jenħtieġ li jiġi żgurat li l-informazzjoni f'format diġitali tkun faċilment aċċessibbli għall-pazjenti kollha.
4. B'deroga mill-paragrafi 1 u 2, fejn l-informazzjoni meħtieġa skont l-Artikoli 64 u 73 titwassal direttament fuq l-imballaġġ ta' barra jew fuq l-imballaġġ immedjat, ma għandux ikun meħtieġ fuljett ta' tagħrif.
5. Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 215 biex temenda l-paragrafu 3 billi tagħmel obligatorja l-verżjoni elettronika tal-fuljett ta' tagħrif. Dak l-att delegat għandu jstabbilixxi wkoll id-dritt tal-pazjent għal kopja stampata tal-fuljett ta' tagħrif fuq talba u mingħajr ħlas. Id-delega tas-setgħat għandha tapplika minn [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok daħhal id-data = 5 snin wara 18-il xahar mid-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva].
6. Il-Kummissjoni għandha tadotta atti ta' implimentazzjoni f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 214(2) biex tistabbilixxi standards komuni għall-verżjoni elettronika tal-fuljett ta' tagħrif, is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u t-tikkettar, filwaqt li tqis it-teknoloġiji disponibbli.
7. Meta l-fuljett ta' tagħrif isir disponibbli b'mod elettroniku, għandu jiġi żgurat id-dritt tal-individwu għall-privatezza. Kwalunkwe teknoloġija li tagħti aċċess għall-informazzjoni ma għandhiex tippermetti l-identifikazzjoni jew it-traċċar ta' individwi, u lanqas ma għandha tintuża għal finijiet kummerċjali.

Artikolu 64

Kontenut tal-fuljett ta' tagħrif

1. Il-fuljett ta' tagħrif għandu jitfassal f'konformità mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, imsemmi fl-Artikolu 62(1) u għandu jinkludi d-dettalji elenkati fl-Anness VI.
2. Għall-prodotti mediċinali kollha, għandu jiddaħhal test standardizzat, li jitlob espressament lill-pazjenti biex jikkomunikaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-professjonist tal-kura tas-saħħa tagħhom jew direttament lis-sistema ta' rapportar nazzjonali msemmija fl-Artikolu 106(1), u li jispeċifika l-modi differenti ta' rapportar disponibbli (rapportar elettroniku, indirizz postali jew oħrajn) f'konformità mat-tieni subparagrafu tal-Artikolu 106(1).
3. Il-fuljett ta' tagħrif għandu jirrifletti r-rizultati tal-konsultazzjonijiet ma' gruppi ta' pazjenti fil-mira sabiex jiġi żgurat li jkun jista' jinqara, li jkun ċar u faċli biex jintuża.

Artikolu 65

Kontenut tad-dettalji tat-tikkettar

1. L-imballaġġ ta' barra tal-prodotti mediċinali jew, fejn ma jkun hemm l-ebda imballaġġ ta' barra, l-imballaġġ immedjat, bl-eċċezzjoni tal-imballaġġ imsemmi fil-paragrafi 2 u 3 tal-Artikolu 66, għandu jinkludi d-dettalji tat-tikkettar elenkati fl-Anness IV.
2. Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 215 biex:
 - (a) temenda l-lista tad-dettalji tat-tikkettar stabbilita fl-Anness IV sabiex tqis il-progress xjentifiku jew il-htigijiet tal-pazjent;
 - (b) tissupplimenta l-Anness IV billi tistabbilixxi lista mnaqqsa ta' dettalji obbligatorji tat-tikkettar li għandhom jidhru fuq l-imballaġġ ta' barra ta' pakketti b'aktar minn lingwa waħda.

Artikolu 66

Tikkettar tal-pakketti blister jew tal-imballaġġ immedjat żgħir

1. Id-dettalji stipulati fl-Anness IV għandhom jidhru fuq l-imballaġġi immedjati għajr dawk imsemmija fil-paragrafi 2 u 3.
2. Id-dettalji li ġejjin għandhom mill-inqas jidhru fuq l-imballaġġi immedjati li jiehdu l-forma ta' pakketti blister u jitqieghdu fuq imballaġġ ta' barra li jikkonforma mar-rekwiziti stipulati fl-Artikoli 65 u 73.
 - (a) l-isem tal-prodott mediċinali;
 - (b) l-isem tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni li jintroduci l-prodott fis-suq;
 - (c) id-data ta' skadenza;
 - (d) in-numru tal-lott.
3. Id-dettalji li ġejjin għandhom mill-inqas jidhru fuq unitajiet żgħar ta' imballaġġ immedjat li fuqhom ma jkunux jistgħu jintwerew id-dettalji stipulati fl-Artikoli 65 u 73, u għandhom jinkludu mill-inqas id-dettalji tat-tikkettar li ġejjin:
 - (a) l-isem tal-prodott mediċinali u, jekk ikun hemm bżonn, ir-rotta tal-amministrazzjoni;

- (b) il-metodu ta' amministrazzjoni;
- (c) id-data ta' skadenza;
- (d) in-numru tal-lott;
- (e) il-kontenut skont il-piż, il-volum jew l-unità.

Artikolu 67

Karatteristiċi tas-sikurezza

1. Il-prodotti mediċinali soġġetti għal riċetta għandu jkollhom il-karatteristiċi ta' sikurezza msemija fl-Anness IV, sakemm ma jkunux ġew elenkati f'konformità mal-proċedura msemija fil-punt (b) tat-tieni subparagrafu tal-paragrafu 2.

Il-prodotti mediċinali mhux soġġetti għal riċetta ma għandux ikollhom il-karatteristiċi ta' sikurezza msemija fl-Anness IV, sakemm, b'eċċezzjoni, ma jkunux ġew elenkati f'konformità mal-proċedura msemija fil-punt (b) tat-tieni subparagrafu tal-paragrafu 2.

2. Il-Kummissjoni għandha tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 215 biex tissupplimenta l-Anness IV billi tistabbilixxi regoli dettaljati għall-karatteristiċi ta' sikurezza.

Dawk l-atti delegati għandhom jistabbilixxu:

- (a) il-karatteristiċi u l-ispeċifikazzjonijiet tekniċi tal-identifikatur uniku tal-karatteristiċi ta' sikurezza msemija fl-Anness IV li jippermetti li tiġi vverifikata l-awtenticità tal-prodotti mediċinali u li jiġu identifikati l-pakketti individwali;
- (b) il-listi li jkun fihom il-prodotti mediċinali jew il-kategoriji ta' prodotti li, fil-każ ta' prodotti mediċinali soġġetti għal riċetta, ma għandux ikollhom il-karatteristiċi ta' sikurezza, u fil-każ ta' prodotti mediċinali mhux soġġetti għal riċetta, għandu jkollhom il-karatteristiċi ta' sikurezza msemija fl-Anness IV;
- (c) il-proċeduri għan-notifika lill-Kummissjoni previsti fil-paragrafu 4 u sistema rapida għall-evalwazzjoni u d-deċiżjoni dwar tali notifika għall-fini tal-applikazzjoni tal-punt (b);
- (d) il-modalitajiet għall-verifika tal-karatteristiċi ta' sikurezza msemija fl-Anness IV mill-manifatturi, id-distributuri bl-ingrossa, l-ispiżjara u l-persuni fiżiċi jew ġuridiċi awtorizzati jew intitolati biex jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku u mill-awtoritajiet kompetenti;
- (e) id-dispożizzjonijiet dwar l-istabbiliment, il-ġestjoni u l-aċċessibbiltà tas-sistema ta' repożitorji fejn għandha tinżamm l-informazzjoni dwar il-karatteristiċi ta' sikurezza, sabiex tkun tista' ssir il-verifika tal-awtenticità u l-identifikazzjoni tal-prodotti mediċinali, kif previst fl-Anness IV.

Il-listi msemija fil-punt (b) tat-tieni subparagrafu għandhom jiġu stabbiliti wara li jitqies ir-riskju ta' falsifikazzjoni relatat mal-prodotti mediċinali jew mal-kategoriji ta' prodotti mediċinali kkonċernati. Għal dan il-ghan, għandhom jiġu applikati mill-inqas il-kriterji li ġejjin:

- (a) il-prezz u l-volum tal-bejgħ tal-prodott mediċinali;

- (b) in-numru u l-frekwenza ta' każijiet preċedenti ta' prodotti mediċinali ffalsifikati rrapportati fl-Unjoni u f'pajjiżi terzi u l-evoluzzjoni tan-numru u tal-frekwenza ta' tali każijiet sal-lum;
- (c) il-karatteristiċi speċifiċi tal-prodotti mediċinali kkonċernati;
- (d) is-severità tal-kundizzjonijiet maħsuba biex jiġu ttrattati;
- (e) riskji potenzjali oħrajn għas-saħħa pubblika.

Il-modalitajiet imsemmija fil-punt (d) tat-tieni subparagrafu għandhom jippermettu l-verifika tal-awtentikità ta' kull pakkett ipprovdut tal-prodotti mediċinali li jkollhom il-karatteristiċi ta' sikurezza msemmija fl-Anness IV u jiddeterminaw il-firxa ta' tali verifika. Meta jiġu stabbiliti dawk il-modalitajiet, għandhom jitqiesu l-karatteristiċi partikolari tal-ktajjen tal-provvista fl-Istati Membri, u l-htieġa li jiġi żgurat li l-impatt tal-miżuri ta' verifika fuq atturi partikolari fil-ktajjen tal-provvista jkun proporzjonat.

Għall-finijiet tal-punt (e) tat-tieni subparagrafu, il-kostijiet tas-sistema ta' repożitorji għandhom jithallsu mid-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura ta' prodotti mediċinali li jkollhom il-karatteristiċi ta' sikurezza.

3. Meta tadotta l-atti delegati msemmija fil-paragrafu 2, il-Kummissjoni għandha tqis mill-inqas dawn li ġejjin:
 - (a) il-protezzjoni tad-*data* personali kif previst fid-dritt tal-Unjoni;
 - (b) l-interessi leġittimi għall-protezzjoni tal-informazzjoni ta' natura kummerċjalment kunfidenzjali;
 - (c) is-sjieda u l-kunfidenzjalità tad-*data* ġġenerata bl-użu tal-karatteristiċi ta' sikurezza; u
 - (d) il-kosteffettività tal-miżuri.
4. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom jinnotifikaw lill-Kummissjoni dwar prodotti mediċinali mhux bir-riċetta li jiġġudikaw li huma f'riskju ta' falsifikazzjoni u jistgħu jinfurmaw lill-Kummissjoni dwar prodotti mediċinali li huma jqisu li mhumiex f'riskju ta' falsifikazzjoni f'konformità mal-kriterji stabbiliti fil-punt (b) tat-tieni subparagrafu tal-paragrafu 2.
5. L-Istati Membri jistgħu, għall-finijiet ta' rimborż jew farmakoviġilanza, jestendu l-kamp ta' applikazzjoni tal-identifikatur uniku msemmi fl-Anness IV għal kwalunkwe prodott mediċinali soġġett għal riċetta jew soġġett għal rimborż.
6. L-Istati Membri jistgħu, għall-finijiet ta' rimborż, farmakoviġilanza, farmakoepidemjoloġija jew għal estensjoni tal-protezzjoni tad-*data* għall-varar fis-suq, jużaw l-informazzjoni li tinsab fis-sistema ta' repożitorji msemmija fil-punt (e) tat-tieni subparagrafu tal-paragrafu 2.
7. L-Istati Membri jistgħu, għall-finijiet tas-sikurezza tal-pazjenti, jestendu l-kamp ta' applikazzjoni tal-apparat kontra t-tbagħbis imsemmi fl-Anness IV għal kwalunkwe prodott mediċinali.

Artikolu 68

Fuljett ta' tikkettar u ta' struzzjonijiet tar-radjonuklidi u r-radjufarmaċewtiċi

1. Minbarra r-regoli stipulati f'dan il-Kapitolu, il-kartuna ta' barra u l-kontenitur ta' prodotti mediċinali li fihom radjonuklidi għandhom jiġu ttikkettati f'konformità mar-

regolamenti għat-trasport sikur ta' materjali radjuattivi stipulati mill-Aġenzija Internazzjonali tal-Enerġija Atomika. Barra minn hekk, it-tikkettar għandu jkun konformi mad-dispożizzjonijiet stabbiliti fil-paragrafi 2 u 3.

2. It-tikketta fuq it-tarka għandha tinkludi d-dettalji stipulati fl-Artikolu 65. Barra minn hekk, it-tikketta fuq it-tarka għandha tispjega bis-shih il-kodifikazzjonijiet użati fuq il-kunjett u għandha tindika, fejn meħtieġ, għal hin u data partikolari, l-ammont ta' radjuattività għal kull doża jew kull kunjett u n-numru ta' kapsuli, jew, għal-likwidi, in-numru ta' millilitri fil-kontenitur.
3. Il-kunjett għandu jiġi ttikkettat bl-informazzjoni li ġejja:
 - (a) l-isem jew il-kodiċi tal-prodott mediċinali, inkluż l-isem jew is-simbolu kimiku tar-radjonuklide;
 - (b) l-identifikazzjoni tal-lott u d-data ta' skadenza;
 - (c) is-simbolu internazzjonali għar-radjuattività;
 - (d) l-isem u l-indirizz tal-manifattur;
 - (e) l-ammont ta' radjuattività kif speċifikat fil-paragrafu 2.
4. L-awtorità kompetenti għandha tiżgura li jiġi inkluż fuljett dettaljat bl-istruzzjonijiet mal-imballaġġ tar-radjufarmaceutiċi, tal-ġeneraturi tar-radjonuklide, tal-kits tar-radjonuklide jew tal-prekursuri tar-radjonuklide. It-test ta' dan il-fuljett għandu jiġi stabbilit f'konformità mal-Artikolu 64(1). Barra minn hekk, il-fuljett għandu jinkludi kwalunkwe prekawzjoni li għandha tittiehed mill-utent u mill-pazjent waqt il-preparazzjoni u l-amministrazzjoni tal-prodott mediċinali u prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-imballaġġ u tal-kontenut mhux użat tiegħu.

Artikolu 69

Rekwiżiti ta' informazzjoni speċjali għall-antimikrobiċi

1. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jiżgura d-disponibbiltà ta' materjal edukattiv għall-professjonisti tal-kura tas-saħħa, inkluż permezz ta' rappreżentanti li jbigħu l-mediċini kif imsemmi fil-punt (c) tal-Artikolu 175(1) fir-rigward tal-użu xieraq ta' għodod dijanjostiċi, ittestjar jew approċċi dijanjostiċi oħrajn relatati ma' patoġeni reżistenti għall-antimikrobiċi, li jistgħu jinformatu dwar l-użu tal-antimikrobiku.
2. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jinkludi fl-imballaġġ tal-antimikrobiċi dokument li jkun fih informazzjoni speċifika dwar il-prodott mediċinali kkonċernat u li jsir disponibbli għall-pazjent flimkien mal-fuljett tal-prodott ("kard ta' sensibilizzazzjoni") b'informazzjoni dwar ir-reżistenza għall-antimikrobiċi u l-użu u r-rimi xierqa tal-antimikrobiċi.

L-Istati Membri jistgħu jiddeċiedu li l-kard ta' sensibilizzazzjoni għandha ssir disponibbli f'format stampat jew b'mod elettroniku, jew it-tnejn li huma. Fin-nuqqas ta' tali regoli speċifiċi fi Stat Membru, għandha tiġi inkluża kard ta' sensibilizzazzjoni f'format stampat fl-imballaġġ ta' antimikrobiku.
3. It-test tal-kard ta' sensibilizzazzjoni għandu jkun allinjat mal-Anness VI.

Artikolu 70

Leggibbiltà

Il-fuljett ta' tagħrif u d-dettalji tat-tikkettar imsemmija f'dan il-Kapitolu għandhom ikunu jistgħu jinqraw faċilment, jinftiehm u b'mod ċar u ma jithassrux.

Artikolu 71

Aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà

L-isem tal-prodott mediċinali għandu jigi espress ukoll f'format Braille fuq l-imballaġġ. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jiżgura li l-fuljett ta' tagħrif imsemmi fl-Artikolu 63 isir disponibbli fuq talba mill-organizzazzjonijiet tal-pazjenti f'formati xierqa għall-persuni b'diżabbiltà, inklużi l-persuni għomja u b'vista parzjali.

Artikolu 72

Rekwiżiti tat-tikkettar tal-Istati Membri

1. Minkejja l-Artikolu 77, l-Istati Membri jistgħu jitolbu l-użu ta' ċerti forom ta' tikkettar tal-prodott mediċinali li jagħmluha possibbli li jigu aċċertati:
 - (a) il-prezz tal-prodott mediċinali;
 - (b) il-kundizzjonijiet tar-rimborż tal-organizzazzjonijiet tas-sigurtà soċjali;
 - (c) l-istatus legali għall-provvista lill-pazjent, f'konformità mal-Kapitolu IV;
 - (d) l-awtentiċità u l-identifikazzjoni f'konformità mal-Artikolu 67(5).
2. Għall-prodotti mediċinali li għalihom tkun ingħatat awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni kif imsemmi fl-Artikolu 5, l-Istati Membri għandhom, meta japplikaw dan l-Artikolu, josservaw il-gwida dettaljata msemmija fl-Artikolu 77.

Artikolu 73

Simboli u pittogrammi

L-imballaġġ ta' barra u l-fuljett ta' tagħrif jistgħu jinkludu simboli jew pittogrammi maħsuba biex jiċċaraw ċerta informazzjoni stabbilita fl-Artikoli 64(1) u 65 u informazzjoni oħra kompatibbli mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott li tkun utli għall-pazjent, bl-esklużjoni ta' kwalunkwe element ta' natura promozzjonali.

Artikolu 74

Rekwiżiti dwar il-lingwi

1. Id-dettalji għat-tikkettar elenkati fl-Artikoli 64 u 65 għandhom jidhru b'lingwa uffiċjali jew bil-lingwi uffiċjali tal-Istat Membru fejn il-prodott mediċinali jigi introdott fis-suq, kif speċifikat, għall-finijiet ta' din id-Direttiva, minn dak l-Istat Membru.
2. Il-paragrafu 1 ma għandux iżomm daww id-dettalji milli jigu indikati b'diversi lingwi, diment li l-istess dettalji jidhru bil-lingwi kollha użati.
3. Il-fuljett ta' tagħrif jrid ikun jista' jinqara b'mod ċar b'lingwa uffiċjali jew bil-lingwi uffiċjali tal-Istat Membru fejn il-prodott mediċinali jigi introdott fis-suq, kif speċifikat, għall-finijiet ta' din id-Direttiva, minn dak l-Istat Membru.

4. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru jistgħu wkoll jagħtu eżenzjoni shiha jew parzjali għall-obbligu li t-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif iridu jkunu b'lingwa uffiċjali jew bil-lingwi uffiċjali tal-Istat Membru fejn il-prodott mediċinali jiġi introdott fis-suq, kif speċifikat, għall-finijiet ta' din id-Direttiva, minn dak l-Istat Membru. Għall-fini ta' pakketti b'aktar minn lingwa waħda, l-Istati Membri jistgħu jippermettu l-użu fuq it-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif ta' lingwa uffiċjali tal-Unjoni li tinftiehem b'mod komuni fl-Istati Membri fejn jiġi kkummerċjalizzat il-pakkett b'aktar minn lingwa waħda.

Artikolu 75

Eżenzjonijiet tal-Istati Membri mir-rekwiżiti għat-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif

L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jistgħu, soġġetti għal miżuri li jqisu li huma meħtieġa biex jissalvagwardjaw is-saħħa pubblika, jagħtu eżenzjoni għall-obbligu li d-dettalji meħtieġa fl-Artikoli 64 u 65 jenhtieg li jidhru fuq it-tikkettar u fil-fuljett ta' tagħrif fil-każijiet li ġejjin:

- (a) meta l-prodott mediċinali ma jkunx maħsub li jingħata direttament lill-pazjent;
- (b) meta jkun hemm problemi fir-rigward tad-disponibbiltà tal-prodott mediċinali;
- (c) meta jkun hemm restrizzjonijiet fuq l-ispazju minhabba d-daqs tal-imballaġġ jew tal-fuljett ta' tagħrif jew fil-każ ta' pakketti jew fuljetti ta' tagħrif b'aktar minn lingwa waħda;
- (d) fil-kuntest ta' emerġenza tas-saħħa pubblika;
- (e) sabiex jiġi ffaċilitat l-aċċess għall-mediċini fl-Istati Membri.

Artikolu 76

Approvazzjoni tal-informazzjoni fuq it-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif

- 1. Mudell wieħed jew aktar tal-imballaġġ ta' barra u tal-imballaġġ immedjat ta' prodott mediċinali, flimkien mal-fuljett ta' tagħrif, għandhom jiġu sottomessi lill-awtoritajiet kompetenti sabiex jawtorizzaw il-kummerċjalizzazzjoni meta tintalab l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni. Ir-riżultati tal-valutazzjonijiet imwettqa b'kooperazzjoni mal-gruppi ta' pazjenti fil-mira għandhom jiġu pprovduti wkoll lill-awtorità kompetenti.
- 2. L-awtorità kompetenti għandha tirrifjuta l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jekk it-tikkettar jew il-fuljett ta' tagħrif ma jikkonformawx mad-dispożizzjonijiet ta' dan il-Kapitolu jew jekk ma jkunux konformi mad-dettalji elenkati fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott.
- 3. Il-bidliet kollha proposti għal xi aspett tat-tikkettar jew tal-fuljett ta' tagħrif koperti minn dan il-Kapitolu u mhux konnessi mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott għandhom jiġu sottomessi lill-awtoritajiet kompetenti. Jekk l-awtoritajiet kompetenti ma jkunux opponew għal xi bidla proposta fi żmien 90 jum wara l-introduzzjoni tat-talba, l-applikant jista' jdaħħal il-bidla fis-seħh.
- 4. Il-fatt li l-awtorità kompetenti ma tirrifjutax awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni skont il-paragrafu 2 jew xi bidla fit-tikkettar jew fil-fuljett ta'

tagħrif skont il-paragrafu 3 ma jbidilx ir-responsabbiltà legali generali tal-manifattur u tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

Artikolu 77

Gwida dwar id-dettalji tat-tikkettar

B'konsultazzjoni mal-Istati Membri u mal-partijiet ikkonċernati, il-Kummissjoni għandha tfassal u tippubblika gwida dettaljata li tikkonċerna b'mod partikolari:

- (a) il-kliem ta' ċerti twissijiet speċjali għal ċerti kategoriji ta' prodotti mediċinali;
- (b) il-htigijiet ta' informazzjoni partikolari li jirrigwardjaw prodotti mediċinali mhux bir-riċetta;
- (c) il-leggibbiltà tad-dettalji fuq it-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif;
- (d) il-metodi għall-identifikazzjoni u l-awtentikazzjoni ta' prodotti mediċinali;
- (e) il-lista ta' eċċipjenti li jridu jidhru fuq it-tikkettar ta' prodotti mediċinali u l-mod li bih iridu jiġu indikati dawn l-eċċipjenti;
- (f) dispożizzjonijiet armonizzati għall-implimentazzjoni tal-Artikolu 72.

Artikolu 78

L-introduzzjoni fis-suq ta' prodotti mediċinali ttikkettati

L-Istati Membri ma jistgħux jipprojbixxu jew jimpedixxu l-introduzzjoni fis-suq ta' prodotti mediċinali fit-territorju tagħhom għal raġunijiet konnessi mat-tikkettar jew mal-fuljett ta' tagħrif meta dawn ikunu konformi mar-rekwiżiti ta' dan il-Kapitolu.

Artikolu 79

Nuqqas ta' konformità mar-rekwiżiti għat-tikkettar u għall-fuljett ta' tagħrif

Meta d-dispożizzjonijiet ta' dan il-Kapitolu ma jiġux irrispettati, u avviż innotifikat lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jkun baqa' minghajr effett, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jistgħu jissospendu l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, sakemm it-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif tal-prodott mediċinali inkwistjoni jkunu saru biex jikkonformaw mar-rekwiżiti ta' dan il-Kapitolu.

Kapitolu VII

Protezzjoni regolatorja, htigijiet mediċi mhux issodisfati u premijiet għall-prodotti mediċinali pedjatriċi

Artikolu 80

Data regolatorja u protezzjoni tas-suq

1. Id-data msemija fl-Anness I, originarjament sottomessa bil-ħsieb li tinkiseb awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, ma għandhiex tissemma minn applikant iehor għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni sussegwenti matul il-perjodu ddeterminat f'konformità mal-Artikolu 81 ("perjodu għall-protezzjoni regolatorja tad-data").

2. Prodott mediċinali kkonċernat minn awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni sussegwenti msemmija fil-paragrafu 1 ma għandux jiġi introdott fis-suq għal perjodu ta' sentejn wara l-iskadenza tal-perjodi rilevanti għall-protezzjoni regolatorja tad-*data* msemmija fl-Artikolu 81.
3. B'deroga mill-paragrafu 1, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernat jista' jagħti lill-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni oħra ittra ta' aċċess għad-*data* tiegħu sottomessa skont l-Anness I, kif imsemmija fl-Artikolu 14.
4. B'deroga mill-paragrafi 1 u 2, meta tkun ingħatat liċenzja obligatorja minn awtorità rilevanti fl-Unjoni lil parti biex tindirizza emerġenza tas-saħħa pubblika, id-*data* u l-protezzjoni tas-suq għandhom jiġu sospiżi fir-rigward ta' dik il-parti sa fejn tkun teħtieġ il-liċenzja obligatorja, u matul il-perjodu ta' żmien tal-liċenzja obligatorja.
5. Il-perjodu ta' protezzjoni tad-*data* stabbilit fil-paragrafu 1 għandu japplika wkoll fl-Istati Membri fejn il-prodott mediċinali ma jkunx awtorizzat jew ma jkunx għadu awtorizzat.

Artikolu 81

*Perjodi għall-protezzjoni regolatorja tad-*data**

1. Il-perjodu għall-protezzjoni regolatorja tad-*data* għandu jkun ta' 6 snin mid-*data* meta tkun ingħatat l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal dak il-prodott mediċinali f'konformità mal-Artikolu 6(2). Għall-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni li jappartjenu għall-istess awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni globali, il-perjodu tal-protezzjoni tad-*data* għandu jibda mid-*data* meta tkun ingħatat l-awtorizzazzjoni inizjali għall-kummerċjalizzazzjoni fl-Unjoni.
2. Soġġett għal evalwazzjoni xjentifika mill-awtorità kompetenti rilevanti, il-perjodu ta' protezzjoni tad-*data* msemmi fil-paragrafu 1 għandu jiġi estiż:
 - (a) b'24 xahar, meta id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni juri li l-kundizzjonijiet imsemmija fl-Artikolu 82(1) huma ssodisfati fi żmien sentejn, mid-*data* meta tkun ingħatat l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew, fi żmien 3 snin minn dik id-*data* għal kwalunkwe waħda mill-entitajiet li ġejjin:
 - (i) SMEs skont it-tifsira tar-Rakkomandazzjoni tal-Kummissjoni 2003/361/KE;
 - (ii) entitajiet mhux involuti f'attività ekonomika ("entità mingħajr skop ta' qligħ"); u
 - (iii) l-impriżi li, sal-mument li tingħata awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, ikunu rċevew mhux aktar minn hames awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni ċentralizzati għall-impriża kkonċernata jew, fil-każ ta' impriża li tappartjeni għal grupp, għall-grupp li minnu tagħmel parti, mill-istabbiliment tal-impriża jew tal-grupp, skont liema minnhom jiġi l-ewwel.
 - (b) b'6 xhur, meta l-applikant għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni juri fil-mument li ssir l-applikazzjoni inizjali għal awtorizzazzjoni għall-

kummerċjalizzazzjoni li l-prodott mediċinali jindirizza htieġa medika mhux issodisfata kif imsemmi fl-Artikolu 83;

- (c) b'6 xhur, għall-prodotti mediċinali li jkun fihom sustanza attiva ġdida, meta l-provi kliniċi li jappoġġaw l-applikazzjoni inizjali għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jużaw komparatur rilevanti u bbażat fuq l-evidenza f'konformità mal-pariri xjentifiċi pprovduti mill-Aġenzija;
- (d) bi 12-il xahar, meta d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jikseb, matul il-perjodu tal-protezzjoni tad-data, awtorizzazzjoni għal indikazzjoni terapewtika addizzjonali li għaliha d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jkun wera, b'data ta' sostenn, benefiċċju kliniku sinifikanti meta mqabbel ma' terapiji eżistenti.

Fil-każ ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kundizzjonali mogħtija f'konformità mal-Artikolu 19 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut], l-estensjoni msemmija fil-punt (b) tal-ewwel subparagrafu għandha tapplika biss jekk, fi żmien 4 snin mill-ġoti tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kundizzjonali, il-prodott mediċinali jkun ingħata awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni f'konformità mal-Artikolu 19(7) ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

L-estensjoni msemmija fil-punt (d) tal-ewwel subparagrafu tista' tingħata darba biss.

- 3. L-Aġenzija għandha tistabbilixxi l-linji gwida xjentifiċi msemmija fil-punt (c) tal-paragrafu 2 dwar il-kriterji sabiex jiġi propost komparatur għal prova klinika, filwaqt li jitqiesu r-riżultati tal-konsultazzjoni tal-Kummissjoni u tal-awtoritajiet jew tal-korpi involuti fil-mekkaniżmu ta' konsultazzjoni msemmi fl-Artikolu 162 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

Artikolu 82

Estensjoni tal-perjodu ta' protezzjoni tad-data għall-prodotti mediċinali pprovduti fl-Istati Membri

- 1. L-estensjoni tal-perjodu tal-protezzjoni tad-data msemmi fil-punt (a) tal-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 81(2) għandha tingħata biss lill-prodotti mediċinali jekk jiġu rilaxxati u pprovduti kontinwament fil-katina tal-provvista fi kwantità suffiċjenti u fil-preżentazzjonijiet meħtieġa biex ikopru l-htigijiet tal-pazjenti fl-Istati Membri fejn tkun valida l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

L-estensjoni msemmija fl-ewwel subparagrafu għandha tapplika għall-prodotti mediċinali li jkunu ngħataw awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, kif imsemmi fl-Artikolu 5 jew li jkunu ngħataw awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni permezz tal-proċedura decentralizzata, kif imsemmi fit-Taqsima 3 tal-Kapitolu III.

- 2. Sabiex jirċievi estensjoni msemmija fil-punt (a) tal-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 81(2), id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu japplika għal varjazzjoni tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni rilevanti.

L-applikazzjoni għal varjazzjoni għandha tiġi sottomessa bejn 34 u 36 xahar wara d-data meta tkun ingħatat l-awtorizzazzjoni inizjali għall-kummerċjalizzazzjoni jew, għall-entitajiet imsemmija fil-punt (a) tal-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 81(2), bejn 46 u 48 xahar, wara dik id-data.

L-applikazzjoni għal varjazzjoni għandu jkun fiha dokumentazzjoni mill-Istati Membri li fihom tkun valida l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni. Tali dokumentazzjoni għandha:

- (a) tikkonferma li l-kundizzjonijiet stabbiliti fil-paragrafu 1 ġew issodisfati fit-territorju tagħhom; jew
- (b) tirrinunzja għall-kundizzjonijiet stabbiliti fil-paragrafu 1 fit-territorju tagħhom għall-fini tal-estensjoni.

Id-deċiżjonijiet pożittivi adottati f'konformità mal-Artikoli 2 u 6 tad-Direttiva tal-Kunsill 89/105/KEE³⁷ għandhom jitqiesu ekwivalenti għal konferma msemmiha fil-punt (a) tat-tielet subparagrafu.

- 3. Sabiex jirċievi d-dokumentazzjoni msemmiha fit-tielet subparagrafu tal-paragrafu 2, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jagħmel talba lill-Istat Membru rilevanti. Fi żmien 60 jum mit-talba tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, l-Istat Membru għandu jorġni konferma ta' konformità jew dikjarazzjoni motivata ta' nuqqas ta' konformità, jew inkella jipprova dikjarazzjoni ta' nuqqas ta' oġġezzjoni biex jestendi l-perjodu ta' protezzjoni regolatorja tad-*data* skont dan l-Artikolu.
- 4. F'każijiet fejn Stat Membru ma jkunx wieġeb għall-applikazzjoni tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni sad-*data* ta' skadenza msemmiha fil-paragrafu 3, għandu jitqies li giet ipprovduta dikjarazzjoni ta' nuqqas ta' oġġezzjoni.
Għall-prodotti mediċinali mogħtija awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, il-Kummissjoni għandha tvarja l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni skont l-Artikolu 47 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] biex testendi l-perjodu ta' protezzjoni tad-*data*. Għall-prodotti mediċinali mogħtija awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni f'konformità mal-proċedura decentralizzata, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom ivarjaw l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni skont l-Artikolu 92 biex jestendu l-perjodu ta' protezzjoni tad-*data*.
- 5. Ir-rappreżentanti tal-Istati Membri jistgħu jitolbu lill-Kummissjoni tiddiskuti kwistjonijiet relatati mal-applikazzjoni Prattika ta' dan l-Artikolu fil-Kumitat stabbilit bid-Deciżjoni tal-Kunsill 75/320/KEE³⁸ ("Kumitat Farmaċewtiku"). Il-Kummissjoni tista' tistieden lill-korpi responsabbli għall-valutazzjoni tat-teknoloġija tas-saħħa kif imsemmi fir-Regolament (UE) 2021/2282 jew lill-korpi nazzjonali responsabbli għall-ipprezzar u r-rimborż, kif meħtieġ, biex jipparteċipaw fid-deliberazzjonijiet tal-Kumitat Farmaċewtiku.
- 6. Il-Kummissjoni, abbażi tal-esperjenza tal-Istati Membri u tal-partijiet ikkonċernati rilevanti, tista' tadotta miżuri ta' implimentazzjoni relatati mal-aspetti proċedurali deskritti f'dan l-Artikolu u fir-rigward tal-kundizzjonijiet imsemmija fil-paragrafu 1. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura msemmiha fl-Artikolu 214(2).

³⁷ Id-Direttiva tal-Kunsill 89/105/KEE tal-21 ta' Diċembru 1988 dwar it-trasparenza ta' miżuri li jirregolaw il-prezzijiet ta' prodotti mediċinali għall-użu tal-persuna u li jkunu parti mill-pjan ta' sistemi nazzjonali ta' assigurazzjoni tas-saħħa (ĠU L 40, 11.2.1989, p. 8).

³⁸ Id-Deciżjoni tal-Kunsill tal-20 ta' Mejju 1975 li tistabbilixxi kumitat farmaċewtiku (ĠU L 147, 9.6.1975, p. 23).

Artikolu 83

Prodotti medicinali li jindirizzaw htieġa medika mhux issodisfata

1. Prodott mediċinali għandu jitqies li jindirizza htieġa medika mhux issodisfata jekk mill-inqas waħda mill-indikazzjonijiet terapewtiċi tiegħu tkun relatata ma' marda ta' theddida għall-ħajja jew ta' indeboliment sever u jiġu ssodisfati l-kundizzjonijiet li ġejjin:
 - (a) ma jkun hemm l-ebda prodott mediċinali awtorizzat fl-Unjoni għal tali marda, jew, fejn minkejja li l-prodotti mediċinali jkun awtorizzati għal tali marda fl-Unjoni, il-marda tkun assoċjata ma' morbidità jew mortalità għolja li jifdal;
 - (b) l-użu tal-prodott mediċinali jirriżulta fi tnaqqis sinifikanti fil-morbidità jew fil-mortalità tal-mard għall-popolazzjoni rilevanti tal-pazjenti.
2. Il-prodotti mediċinali orfni ddeżinjati msemmija fl-Artikolu 67 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] għandhom jitqiesu li jindirizzaw htieġa medika mhux issodisfata.
3. Meta l-Aġenzija tadotta linji gwida xjentifiċi għall-applikazzjoni ta' dan l-Artikolu, hija għandha tikkonsulta mal-Kummissjoni u mal-awtoritajiet jew mal-korpi msemmija fl-Artikolu 162 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

Artikolu 84

Protezzjoni tad-data għal prodotti mediċinali adattati għal skop differenti

1. Għandu jingħata perjodu ta' protezzjoni regolatorja tad-data ta' 4 snin għal prodott mediċinali fir-rigward ta' indikazzjoni terapewtika ġdida li ma kinitx awtorizzata qabel fl-Unjoni, diment li:
 - (a) jkun twettqu studji mhux kliniċi jew kliniċi adegwati b'rabta mal-indikazzjoni terapewtika li turi li hija ta' benefiċċju kliniku sinifikanti, u
 - (b) il-prodott mediċinali jkun awtorizzat f'konformità mal-Artikoli 9 sa 12 u ma jkunx ibbenefika qabel mill-protezzjoni tad-data, jew ikunu għaddew 25 sena mill-ghoti tal-awtorizzazzjoni inizjali għall-kummerċjalizzazzjoni tal-prodott mediċinali kkonċernat.
2. Il-perjodu ta' protezzjoni tad-data msemmi fil-paragrafu 1 jista' jingħata darba biss għal kwalunkwe prodott mediċinali partikolari.
3. Matul il-perjodu ta' protezzjoni tad-data msemmi fil-paragrafu 1, l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandha tindika li l-prodott mediċinali huwa prodott mediċinali eżistenti awtorizzat fl-Unjoni li jkun ġie awtorizzat b'indikazzjoni terapewtika addizzjonali.

Artikolu 85

Eżenzjoni għall-protezzjoni tad-drittijiet tal-proprjetà intellettuali

Id-drittijiet tal-privattivi, jew iċ-ċertifikati ta' protezzjoni supplimentari skont ir-[Regolament (KE) Nru 469/2009 - Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok issostitwixxi r-referenza bl-istrument ġdid meta jiġi adottat] ma għandhomx jitqiesu bħala miksura meta prodott mediċinali ta' referenza jintuża għall-finijiet ta':

- (a) studji, provi u attivitajiet oħrajn imwettqa biex tiġi ġġenerata *data* għal applikazzjoni, għal:
- (i) awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ta' prodotti mediċinali ġeneriċi, bijosimili, ibridi jew bijoibridi u għal varjazzjonijiet sussegwenti;
 - (ii) valutazzjoni tat-teknoloġija tas-saħħa kif definita fir-Regolament (UE) 2021/2282;
 - (iii) l-ipprezzar u r-rimborż.
- (b) L-attivitajiet imwettqa esklużivament għall-finijiet stabbiliti fil-punt (a) jistgħu jkopru s-sottomissjoni tal-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u l-offerta, il-manifattura, il-bejgħ, il-provvista, il-ħżin, l-importazzjoni, l-użu u x-xiri ta' prodotti jew proċessi mediċinali bi privattiva, inkluż minn fornituri terzi u fornituri ta' servizzi.
- Din l-eċċezzjoni ma għandhiex tkopri l-introduzzjoni fis-suq tal-prodotti mediċinali li jirriżultaw minn tali attivitajiet.

Artikolu 86

Premijiet għall-prodotti mediċinali pedjatriċi

1. Meta applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tkun tinkludi r-riżultati tal-istudji kollha mwettqa f'konformità ma' pjan ta' investigazzjoni pedjatrika miftiehem, id-detentur tal-privattiva jew taċ-ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari għandu jkun intitolat għal estensjoni ta' 6 xhur tal-perjodu msemmi fil-paragrafi 1 u 2 tal-Artikolu 13 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 469/2009 - Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok issostitwixxi r-referenza bl-istrument ġdid meta jiġi adottat].

L-ewwel subparagrafu għandu japplika wkoll meta t-tlestija tal-pjan ta' investigazzjoni pedjatrika miftiehem jonqos milli jwassal għall-awtorizzazzjoni ta' indikazzjoni pedjatrika, iżda r-riżultati tal-istudji mwettqa jkunu riflessi fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, u jekk ikun xieraq, fil-fuljett ta' tagħrif tal-prodott mediċinali kkonċernat.

2. L-inklużjoni f'awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tad-dikjarazzjoni msemmiya fl-Artikolu 49(2) ta' din id-Direttiva jew fl-Artikolu 90(2) ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] għandha tintuża għall-finijiet tal-applikazzjoni tal-paragrafu 1.
3. Meta l-proċeduri stipulati fit-Taqsimiet 3 u 4 tal-Kapitolu III ikunu ntużaw, l-estensjoni ta' 6 xhur tal-perjodu msemmi fil-paragrafu 1 għandha tingħata biss jekk il-prodott ikun awtorizzat fl-Istati Membri kollha.
4. Fil-każ ta' applikazzjoni għal indikazzjonijiet terapewtiċi godda, inklużi indikazzjonijiet pedjatriċi, forom farmaċewtiċi godda, qawwiet godda u rotot godda ta' amministrazzjoni ta' prodotti mediċinali awtorizzati li huma protetti b'ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari skont [ir-Regolament (KE) Nru 469/2009 - Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok issostitwixxi r-referenza bl-istrument ġdid meta jiġi adottat], jew bi privattiva li tikkwalifika għall-ġhoti taċ-ċertifikat ta' protezzjoni supplimentari li jwassal għall-awtorizzazzjoni ta' indikazzjoni pedjatrika ġdida, il-paragrafi 1, 2 u 3 ma għandhomx japplikaw jekk l-applikant japplika għal, u jikseb, estensjoni ta' sena tal-perjodu ta' protezzjoni tal-kummerċjalizzazzjoni għall-prodott

medicinali kkonċernat, minhabba li din l-indikazzjoni pedjatrika ġdida ġġib benefiċċju kliniku sinifikanti meta mqabbla mat-terapiji eżistenti, f'konformità mal-punt (d) tal-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 81(2).

Kapitolu VIII

Mizuri ta' awtorizzazzjoni ta' wara l-kummerċjalizzazzjoni

Artikolu 87

Studji imposti wara l-awtorizzazzjoni

1. Wara l-ġhoti ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' timponi obbligu fuq id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:
 - (a) biex iwettaq studju dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni jekk ikun hemm tħassib dwar ir-riskji ta' prodott medicinali awtorizzat. Jekk l-istess tħassib japplika għal aktar minn prodott medicinali wieħed, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha, wara konsultazzjoni mal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, tinkoraġġixxi lid-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernati biex iwettqu studju kongunt dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni;
 - (b) biex iwettaq studju dwar l-effikaċja ta' wara l-awtorizzazzjoni meta l-fehim tal-marda jew il-metodoloġija klinika jindikaw li jista' jkun li l-evalwazzjonijiet preċedenti tal-effikaċja jkollhom jiġu riveduti b'mod sinifikanti. L-obbligu li jitwettqu l-istudji dwar l-effikaċja ta' wara l-awtorizzazzjoni għandu jkun ibbażat fuq l-atti delegati adottati skont l-Artikolu 88, filwaqt li titqies il-gwida xjentifika msemmija fl-Artikolu 123.
 - (c) biex iwettaq studju ta' valutazzjoni tar-riskji ambjentali ta' wara l-awtorizzazzjoni, ġbir ta' *data* ta' monitoraġġ jew informazzjoni dwar l-użu, jekk ikun hemm tħassib dwar ir-riskji għall-ambjent jew għas-saħħa pubblika, inkluża r-reżistenza għall-antimikrobiċi, minhabba prodott medicinali awtorizzat, jew sustanza attiva relatata.Jekk l-istess tħassib japplika għal aktar minn prodott medicinali wieħed, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha, wara konsultazzjoni mal-Aġenzija, tinkoraġġixxi lid-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernati jwettqu studju kongunt dwar il-valutazzjoni tar-riskji ambjentali ta' wara l-awtorizzazzjoni.
- L-impożizzjoni ta' tali obbligu għandha tkun debitament iġġustifikata, tigi nnotifikata bil-miktub u għandha tinkludi l-oġettivi u l-qafas ta' żmien għas-sottomissjoni u t-twettiq tal-istudju.
2. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tipprovdi lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni b'opportunità li jippreżenta osservazzjonijiet bil-miktub b'rispons għall-impożizzjoni tal-obbligu f'limitu ta' żmien li għandha tispeċifika, jekk id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jitlob dan fi żmien 30 jum minn meta jirċievi n-notifika bil-miktub tal-obbligu.
3. Abbażi tal-osservazzjonijiet bil-miktub sottomessi mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tirtira

jew tikkonferma l-obbligu. Meta l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tikkonferma l-obbligu, l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandha tkun varjata biex tinkludi l-obbligu bħala kundizzjoni tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u, fejn xieraq, is-sistema ta' ġestjoni tar-riskju għandha tiġi aġġornata kif xieraq.

Artikolu 88

Atti delegati dwar l-istudji dwar l-effikaċja ta' wara l-awtorizzazzjoni

1. Sabiex tiddetermina s-sitwazzjonijiet li fihom jistgħu jkunu meħtieġa studji dwar l-effikaċja ta' wara l-awtorizzazzjoni skont l-Artikoli 44 u 87, il-Kummissjoni tista' tadotta, permezz ta' atti delegati f'konformità mal-Artikolu 215, miżuri li jissupplimentaw id-dispożizzjonijiet fl-Artikoli 44 u 87.
2. Meta tkun qed tadotta tali atti delegati, il-Kummissjoni għandha taġixxi f'konformità mad-dispożizzjonijiet ta' din id-Direttiva.

Artikolu 89

Registrazzjoni tal-kundizzjonijiet relatati mal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jinkorpora kwalunkwe kundizzjoni ta' sikurezza jew effikaċja msemmija fl-Artikoli 44, 45 u 87 fis-sistema ta' ġestjoni tar-riskju.
2. L-Istati Membri għandhom jinfurmaw lill-Aġenzija bl-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni li jkunu taw soġġetti għall-kundizzjonijiet skont l-Artikoli 44 u 45 u bi kwalunkwe obbligu impost f'konformità mal-Artikolu 87.

Artikolu 90

Aġġornament tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni relatata mal-progress xjentifiku u teknoloġiku

1. Wara li tkun ingħatat awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni f'konformità mal-Kapitolu III, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu, fir-rigward tal-metodi ta' manifattura u kontroll iddikjarati fl-applikazzjoni għal dik l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, iqis il-progress tekniku u xjentifiku u jintroduċi kwalunkwe bidla li tista' tkun meħtieġa sabiex il-prodott mediċinali jkun jista' jiġi manifatturat u kkontrollat permezz ta' metodi xjentifiċi ġeneralment aċċettati.

Dawk il-bidliet għandhom ikunu soġġetti għall-approvazzjoni tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat.

2. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu, mingħajr dewmien bla bżonn, jipprovdli lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru bi kwalunkwe informazzjoni ġdida li tista' tinvolvi l-emenda tad-dettalji jew tad-dokumentazzjoni msemmija fl-Artikoli 6, 9 sa 13, 62, 41(5), fl-Anness I jew fl-Anness II.

B'mod partikolari, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jinforma mingħajr dewmien bla bżonn lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru bi kwalunkwe projbizzjoni jew restrizzjoni imposta fuq id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew kwalunkwe entità f'relazzjoni kuntrattwali mad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni mill-

awtoritajiet kompetenti ta' kwalunkwe pajjiż fejn jiġi kkommerċjalizzat il-prodott mediċinali u bi kwalunkwe informazzjoni ġdida oħra li tista' tinfluwenza l-evalwazzjoni tal-benefiċċji u tar-riskji tal-prodott mediċinali kkonċernat. L-informazzjoni għandha tinkludi kemm ir-riżultati pożittivi kif ukoll dawk negattivi ta' provi kliniċi jew studji oħrajn fl-indikazzjonijiet terapewtiċi u l-popolazzjonijiet kollha, kemm jekk ikunu ġew inklużi fl-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni kif ukoll jekk le, kif ukoll *data* dwar l-użu tal-prodott mediċinali meta tali użu jkun barra mit-termini tal-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni.

3. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni għandu jiżgura li t-termini tal-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni, inklużi s-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, it-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif jinżammu aġġornati bl-għarfien xjentifiku attwali, inklużi l-konkluzjonijiet tal-valutazzjoni u r-rakkomandazzjonijiet magħmula disponibbli għall-pubbliku permezz tal-portal web Ewropew tal-mediċini stabbilit f'konformità mal-Artikolu 104 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].
4. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' fi kwalunkwe hin titlob lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni jissottometti *data* li turi li l-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji jibqa' favorevoli. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni għandu jwieġeb bis-shiħ u fil-limitu ta' żmien stabbilit kwalunkwe talba bħal din. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni għandu jwieġeb bis-shiħ u fil-limitu ta' żmien stabbilit għal kwalunkwe talba ta' awtorità kompetenti rigward l-implimentazzjoni ta' kwalunkwe miżura imposta qabel, inklużi miżuri ta' minimizzazzjoni tar-riskji.
5. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' fi kwalunkwe hin titlob lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni jissottometti kopja tal-master file tas-sistema ta' farmakoviġilanza. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni għandu jissottometti dik il-kopja mhux aktar tard minn 7 ijiem wara li jirċievi t-talba.
6. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni għandu jwieġeb bis-shiħ u fil-limitu ta' żmien stabbilit għal kwalunkwe talba ta' awtorità kompetenti rigward l-implimentazzjoni ta' kwalunkwe miżura li tkun ġiet imposta qabel fir-rigward tar-riskji għall-ambjent jew għas-saħħa pubblika, inkluża r-reżistenza għall-antimikrobiċi.

Artikolu 91

Aġġornament tal-pjanijiet ta' ġestjoni tar-riskji

1. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni ta' prodott mediċinali msemmi fl-Artikoli 9 u 11 għandu jissottometti lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kkonċernati pjan ta' ġestjoni tar-riskju u sommarju tiegħu, meta tiġi rtirata l-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni għall-prodott mediċinali ta' referenza, iżda tinżamm l-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni għall-prodott mediċinali msemmi fl-Artikoli 9 u 11.

Il-pjan ta' ġestjoni tar-riskju u s-sommarju tiegħu għandhom jiġu sottomessi lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kkonċernati fi żmien 60 jum mill-irtirar tal-awtorizzazzjoni għall-kommerċjalizzazzjoni għall-prodott mediċinali ta' referenza permezz ta' varjazzjoni.

2. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' timponi obbligu fuq detentur ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali msemmi fl-Artikoli 9 u 11 biex jissottometti pjan ta' ġestjoni tar-riskju u sommarju tiegħu fejn:
 - (a) ikunu ġew imposti miżuri addizzjonali ta' minimizzazzjoni tar-riskji dwar il-prodott mediċinali ta' referenza; jew
 - (b) dan ikun iġġustifikat għal raġunijiet ta' farmakoviġilanza.
3. Fil-każ imsemmi fil-punt (a) tal-paragrafu 2, il-pjan ta' ġestjoni tar-riskju għandu jkun allinjat mal-pjan ta' ġestjoni tar-riskju għall-prodott mediċinali ta' referenza.
4. L-impożizzjoni tal-obbligu msemmi fil-paragrafu 3 għandha tkun debitament iġġustifikata bil-miktub, innotifikata lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u għandha tinkludi l-iskadenza għas-sottomissjoni tal-pjan ta' ġestjoni tar-riskju u s-sommarju permezz ta' varjazzjoni.

Artikolu 92

Varjazzjoni fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Applikazzjoni għal varjazzjoni f'awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandha ssir b'mod elettroniku fil-formati magħmula disponibbli mill-Aġenzija, sakemm il-varjazzjoni ma tkunx aġġornament mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tal-informazzjoni tiegħu miżmuma f'bażi tad-*data*.
2. Il-varjazzjonijiet għandhom jiġu kklassifikati f'kategoriji differenti skont il-livell ta' riskju għas-saħha pubblika u l-impatt potenzjali fuq il-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tal-prodott mediċinali kkonċernat. Dawk il-kategoriji għandhom iwarjaw minn bidliet fit-termini tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni li jkollhom l-akbar impatt potenzjali fuq il-kwalità, is-sikurezza jew l-effikaċja tal-prodott mediċinali, għal bidliet li ma jkollhom l-ebda impatt jew inkella impatt minimu fuqhom u għal bidliet amministrattivi.
3. Il-proċeduri għall-eżami ta' applikazzjonijiet għal varjazzjonijiet għandhom ikunu proporzjonati għar-riskju u l-impatt involuti. Dawk il-proċeduri għandhom iwarjaw minn proċeduri li jippermettu l-implimentazzjoni biss wara approvazzjoni bbażata fuq valutazzjoni xjentifika kompluta għal proċeduri li jippermettu implimentazzjoni immedjata u notifika sussegwenti mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni lill-awtorità kompetenti. Tali proċeduri jistgħu jinkludu wkoll aġġornamenti mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tal-informazzjoni tiegħu miżmuma f'bażi tad-*data*.
4. Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 215 biex tissupplimenta din id-Direttiva billi tistabbilixxi dawn li ġejjin:
 - (a) il-kategoriji msemmija fil-paragrafu 2 li fihom għandhom jiġu kklassifikati l-varjazzjonijiet;
 - (b) ir-regoli għall-eżami tal-applikazzjonijiet għal varjazzjonijiet fit-termini tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni, inklużi l-proċeduri għall-aġġornamenti permezz ta' bażi tad-*data*;
 - (c) il-kundizzjonijiet għas-sottomissjoni ta' applikazzjoni waħda għal aktar minn bidla waħda fit-termini tal-istess awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u

għall-istess bidla fit-termini ta' diversi awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni;

- (d) l-ispeċifikazzjoni ta' eżenzjonijiet għall-proċeduri ta' varjazzjoni fejn l-aġġornament tal-informazzjoni fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni msemmija fl-Anness I jista' jiġi implimentat direttament;
- (e) il-kundizzjonijiet u l-proċeduri għall-kooperazzjoni mal-awtoritajiet kompetenti ta' pajjiżi terzi jew organizzazzjonijiet internazzjonali mal-eżami tal-applikazzjonijiet għal varjazzjonijiet fit-termini tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

Artikolu 93

Varjazzjoni fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni skont il-proċedura decentralizzata jew ta' rikonoxximent reċiproku

1. Kwalunkwe applikazzjoni mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni biex iwarja awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni li tkun ingħatat f'konformità mad-dispożizzjonijiet tat-Taqsimiet 3 u 4 tal-Kapitolu III għandha tiġi sottomessa lill-Istati Membri kollha li qabel kienu awtorizzaw il-prodott mediċinali kkonċernat. L-istess għandu japplika meta l-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni inizjali jkun ngeħataw permezz ta' proċeduri separati.
2. Fil-każ ta' arbitraġġ sottomess lill-Kummissjoni, il-proċedura stipulata fl-Artikoli 41 u 42 għandha tapplika b'analogija għall-varjazzjonijiet magħmula fl-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni.

Artikolu 94

Varjazzjoni fl-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni abbażi ta' studji pedjatriċi

1. Abbażi tal-istudji kliniċi pedjatriċi rilevanti riċevuti f'konformità mal-Artikolu 45(1) tar-Regolament (KE) Nru 1901/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill³⁹, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jistgħu jvarjaw l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tal-prodott mediċinali kkonċernat kif xieraq u jaġġornaw is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u l-fuljett ta' tagħrif tal-prodott mediċinali kkonċernat. L-awtoritajiet kompetenti għandhom jiskambjaw informazzjoni rigward l-istudji sottomessi u, kif xieraq, l-implikazzjonijiet tagħhom għal kwalunkwe awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernata.
2. L-attivitajiet skont il-paragrafu 1 għandhom jiġu konklużi fi żmien 5 snin minn [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data = 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva].
3. Meta prodott mediċinali jkun gie awtorizzat skont id-dispożizzjonijiet tal-Kapitolu III, abbażi tal-informazzjoni riċevuta f'konformità mal-Artikolu 91 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut], l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jistgħu jvarjaw l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tal-prodott mediċinali

³⁹ Ir-Regolament (KE) Nru 1901/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-12 ta' Diċembru 2006 dwar prodotti mediċinali għall-użu pedjatriku u li jemenda r-Regolament (KEE) Nru 1768/92, id-Direttiva 2001/20/KE, id-Direttiva 2001/83/KE u r-Regolament (KE) Nru 726/2004 (ĠU L 378, 27.12.2006, p. 1).

kkonċernat kif xieraq u jaġġornaw is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u l-fuljett ta' tagħrif.

4. L-Istati Membri għandhom jiskambjaw informazzjoni rigward l-istudji sottomessi u, kif xieraq, l-implikazzjonijiet tagħhom għal kwalunkwe awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernata.
5. L-Aġenzija għandha tikkoordina l-iskambju ta' informazzjoni.

Artikolu 95

Proċedura ta' riferiment tal-interessi tal-Unjoni

1. L-Istati Membri jew il-Kummissjoni għandhom, f'kazijiet speċifiċi fejn huma involuti l-interessi tal-Unjoni, jirreferu l-kwistjoni lill-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għall-applikazzjoni tal-proċedura stipulata fl-Artikoli 41 u 42 qabel ma tintlaħaq kwalunkwe deċiżjoni dwar applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew dwar is-sospensjoni jew ir-revoka ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, jew dwar kwalunkwe varjazzjoni oħra fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni li tidher meħtieġa. L-Istati Membri u l-Kummissjoni għandhom iqisu kif xieraq kwalunkwe talba mill-applikant jew mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

Meta r-riferiment jirriżulta mill-evalwazzjoni ta' *data* relatata mal-farmakovigilanza ta' prodott mediċinali awtorizzat, il-kwistjoni għandha tiġi riferuta lill-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza u jista' jiġi applikat l-Artikolu 115(2). Il-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza għandu jgħid rakkomandazzjoni skont il-proċedura stipulata fl-Artikolu 41. Ir-rakkomandazzjoni finali għandha tintbagħat lill-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem jew lill-grupp ta' koordinazzjoni, kif xieraq, u għandha tapplika l-proċedura stipulata fl-Artikolu 115.

Madankollu, meta jiġi ssodisfat wiehed mill-kriterji elenkati fl-Artikolu 114(1), għandha tapplika l-proċedura stipulata fl-Artikoli 114, 115 u 116.

L-Istat Membru kkonċernat jew il-Kummissjoni għandhom jidentifikaw b'mod ċar il-kwistjoni li tiġi riferuta lill-Kumitat għall-kunsiderazzjoni u għandhom jinformat lill-applikant jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

L-Istati Membri u l-applikant jew id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom jipprovdu lill-Kumitat bl-informazzjoni kollha disponibbli relatata mal-materja inkwistjoni.

2. Meta r-riferiment lill-Kumitat ikun jikkonċerna firxa ta' prodotti mediċinali jew klassi terapewtika, l-Aġenzija tista' tillimita l-proċedura għal ċerti partijiet speċifiċi tal-awtorizzazzjoni.

F'dak il-każ, l-Artikolu 93 għandu japplika għal dawk il-prodotti mediċinali biss jekk kienu koperti mill-proċeduri ta' awtorizzazzjoni msemmija fit-Taqsimiet 3 u 4 tal-Kapitolu III.

Meta l-kamp ta' applikazzjoni tal-proċedura mibdija skont dan l-Artikolu jkun jikkonċerna firxa ta' prodotti mediċinali jew klassi terapewtika, il-prodotti mediċinali koperti minn awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni li jappartjenu għal dik il-firxa jew il-klassi għandhom jiġu inklużi wkoll fil-proċedura.

3. Minghajr preġudizzju għall-paragrafu 1, Stat Membru jista', meta tkun neċessarja azzjoni urġenti biex tiġi protetta s-saħha pubblika fi kwalunkwe stadju tal-proċedura, jissospendi l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u jipprojbixxi l-użu tal-prodott mediċinali kkonċernat fit-territorju tiegħu sakemm tiġi adottata deċiżjoni definittiva. Huwa għandu jinforma lill-Kummissjoni, lill-Aġenzija u lill-Istati Membri l-oħrajn, mhux aktar tard mill-jum tax-xogħol li jkun imiss, bir-raġunijiet għall-azzjoni tiegħu.
4. Meta l-kamp ta' applikazzjoni tal-proċedura mibdija skont dan l-Artikolu, kif iddeterminat f'konformità mal-paragrafu 2, ikun jinkludi prodotti mediċinali koperti minn awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, il-Kummissjoni tista', meta tkun meħtieġa azzjoni urġenti biex tiġi protetta s-saħha pubblika, fi kwalunkwe stadju tal-proċedura, tissospendi l-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni u tipprojbixxi l-użu tal-prodotti mediċinali kkonċernati sakemm tiġi adottata deċiżjoni definittiva. Il-Kummissjoni għandha tinforma lill-Aġenzija u lill-Istati Membri sa mhux aktar tard mill-jum tax-xogħol li jkun imiss bir-raġunijiet għall-azzjoni tagħha.

Kapitolu IX

Farmakoviġilanza

TAQSIMA 1

DISPOŻIZZJONIJIET ĠENERALI

Artikolu 96

Sistema ta' farmakoviġilanza tal-Istati Membri

1. L-Istati Membri għandhom joperaw sistema ta' farmakoviġilanza għat-twettiq tal-kompiti ta' farmakoviġilanza tagħhom u għall-partecipazzjoni tagħhom fl-attivitajiet ta' farmakoviġilanza tal-Unjoni.

Is-sistema ta' farmakoviġilanza għandha tintuża biex tingabar informazzjoni dwar ir-riskji tal-prodotti mediċinali fir-rigward tas-saħha tal-pazjenti jew tal-pubbliku. Dik l-informazzjoni għandha tirreferi b'mod partikolari għal reazzjonijiet avversi fil-bnedmin, li jinholqu mill-użu tal-prodott mediċinali fi hdan it-termini tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, kif ukoll mill-użu barra t-termini tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, u għal reazzjonijiet avversi assoċjati mal-esponiment okkupazzjonali.
2. L-Istati Membri għandhom, permezz tas-sistema ta' farmakoviġilanza msemmija fil-paragrafu 1, jevalwaw l-informazzjoni kollha xjentifikament, jikkunsidraw l-għażliet għall-minimizzazzjoni u l-prevenzjoni tar-riskji u jieħdu azzjoni regolatorja dwar l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, kif meħtieġ. Huma għandhom iwettqu awditu regolari tas-sistema ta' farmakoviġilanza tagħhom u jieħdu azzjonijiet korrettivi, jekk ikun hemm bżonn.
3. Kull Stat Membru għandu jahtar awtorità kompetenti għat-twettiq tal-kompiti ta' farmakoviġilanza.

4. Il-Kummissjoni tista' titlob lill-Istati Membri biex jipparteċipaw, taħt il-koordinazzjoni tal-Aġenzija, fl-armonizzazzjoni u l-istandardizzazzjoni internazzjonali tal-miżuri tekniċi b'rabta mal-farmakovigilanza.

Artikolu 97

Responsabbiltajiet tal-Istati Membri għall-attivitajiet ta' farmakovigilanza

1. L-Istati Membri għandhom:
 - (a) jieħdu l-miżuri xierqa kollha biex jinkoraġġixxu lill-pazjenti, lit-tobba, lill-ispizjara u lil professjonisti oħrajn tal-kura tas-saħħa jirrapportaw reazzjonijiet avversi suspettati lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru u jistgħu jinvolvu organizzazzjonijiet li jirrappreżentaw lill-konsumaturi, lill-pazjenti u lill-professjonisti tal-kura tas-saħħa għal dawk il-kompiti, fejn xieraq;
 - (b) jiffaċilitaw ir-rapportar mill-pazjenti permezz tal-forniment ta' formati ta' rapportar alternattivi flimkien mal-formati bbażati fuq il-web;
 - (c) jieħdu l-miżuri kollha xierqa biex jiksbu *data* akkurata u verifikabbli għall-evalwazzjoni xjentifika tar-rapporti dwar reazzjonijiet avversi suspettati;
 - (d) jiżguraw li l-pubbliku jingħata informazzjoni importanti dwar thassib ta' farmakovigilanza li jirrigwardja l-użu ta' prodott mediċinali b'mod f'waqtu permezz tal-pubblikazzjoni fuq il-portal web u permezz ta' mezzi oħrajn ta' informazzjoni disponibbli għall-pubbliku, kif meħtieġ;
 - (e) jiżguraw, permezz tal-metodi għall-ġbir ta' informazzjoni u fejn meħtieġ permezz tas-segwitu tar-rapporti dwar reazzjonijiet avversi suspettati, li jittieħdu l-miżuri kollha xierqa biex jiġi identifikat b'mod ċar kwalunkwe prodott mediċinali bijologiku preskritt, mogħti, jew mibjugħ fit-territorju tagħhom, li huwa s-sugġett ta' rapport dwar reazzjoni avversa suspettata, b'kunsiderazzjoni xierqa għall-isem tal-prodott mediċinali u n-numru tal-lott.
2. Għall-finijiet tal-punti (a) u (e) tal-paragrafu 1, l-Istati Membri jistgħu jimponu obbligi speċifiċi fuq it-tobba, l-ispizjara u professjonisti oħrajn tal-kura tas-saħħa.

Artikolu 98

Delega tal-kompiti ta' farmakovigilanza mill-Istati Membri

1. Stat Membru jista' jiddelega kwalunkwe wieħed mill-kompiti fdati lilu skont dan il-Kapitolu lil Stat Membru ieħor sogġett għal ftehim bil-miktub minn dan tal-aħħar. Kull Stat Membru jista' jirrappreżenta mhux aktar minn Stat Membru wieħed ieħor.
2. L-Istat Membru li jiddelega għandu jinforma lill-Kummissjoni, lill-Aġenzija u lill-Istati Membri l-oħrajn kollha bid-delega bil-miktub. L-Istat Membru li jiddelega u l-Aġenzija għandhom jagħmlu dik l-informazzjoni disponibbli għall-pubbliku.

Artikolu 99

Sistema ta' farmakovigilanza tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom joperaw sistema ta' farmakovigilanza għat-tweġiq tal-kompiti ta' farmakovigilanza tagħhom ekwivalenti għas-sistema ta' farmakovigilanza tal-Istat Membru rilevanti msemmija fl-Artikolu 96(1).

2. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom, permezz tas-sistema ta' farmakoviġilanza msemija fl-Artikolu 96(1), jevalwaw l-informazzjoni kollha xjentifikament, jikkunsidraw l-għażliet għall-minimizzazzjoni u l-prevenzjoni tar-riskji u jiehdu miżuri xierqa, kif meħtieġ.
3. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom iwettqu awditu regolari tas-sistema ta' farmakoviġilanza tagħhom. Huma għandhom iqiegħdu nota dwar is-sejbiet ewlenin tal-awditu fuq il-master file tas-sistema ta' farmakoviġilanza u, abbażi tas-sejbiet tal-awditu, jiżguraw li jithejja u jiġi implimentat pjan ta' azzjoni korrettiv xieraq. Ladarba jkun għew implimentati bis-siħ l-azzjonijiet korrettivi, in-nota tista' titneħħa.
4. Bhala parti mis-sistema ta' farmakoviġilanza, id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom:
 - (a) ikollhom b'mod permanenti u kontinwu għad-dispożizzjoni tagħhom persuna kkwalifikata b'mod xieraq responsabbli għall-farmakoviġilanza;
 - (b) iżommu u jagħmlu disponibbli fuq talba minn awtorità kompetenti master file tas-sistema ta' farmakoviġilanza;
 - (c) joperaw sistema ta' ġestjoni tar-riskju għal kull prodott mediċinali;
 - (d) jissorveljaw l-eżitu tal-miżuri ta' minimizzazzjoni tar-riskji li jinsabu fil-pjan ta' ġestjoni tar-riskju skont l-Artikolu 21 jew li huma stipulati bhala kundizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni skont l-Artikoli 44 u 45 u kwalunkwe obbligu impost f'konformità mal-Artikolu 87;
 - (e) jaġġornaw is-sistema ta' ġestjoni tar-riskju u jissorveljaw id-data ta' farmakoviġilanza biex jiddeterminaw jekk hemmx xi riskji godda jew jekk inbidlux ir-riskji jew jekk hemmx xi bidliet fil-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji tal-prodotti mediċinali.
5. Il-persuna kkwalifikata msemija fil-punt (a) tal-paragrafu 4 għandha tkun tirrisjedi u topera fl-Unjoni u għandha tkun responsabbli għall-istabbiliment u l-manutenzjoni tas-sistema ta' farmakoviġilanza. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jissottometti l-isem u d-dettalji ta' kuntatt tal-persuna kkwalifikata lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru u lill-Aġenzija.
6. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu, fuq talba mill-awtorità kompetenti ta' Stat Membru, jinnomina persuna ta' kuntatt għal kwistjonijiet ta' farmakoviġilanza f'dak l-Istat Membru li għandha tirrapporta lill-persuna kkwalifikata msemija fil-punt (a) tal-paragrafu 4.

Artikolu 100

Sistema ta' ġestjoni tar-riskju

1. Id-detenturi tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni mogħtija qabel il-21 ta' Lulju 2012 ma għandhomx, b'deroga mill-punt (c) tal-Artikolu 99(4), ikunu meħtieġa joperaw sistema ta' ġestjoni tar-riskju għal kull prodott mediċinali.
2. L-awtorità kompetenti ta' Stat Membru tista' timponi obbligu fuq detentur ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ta' awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni biex jopera sistema ta' ġestjoni tar-riskju, kif imsemmi fil-punt (c) tal-Artikolu 99(4), jekk ikun hemm xi tħassib dwar ir-riskji li jaffettwaw il-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji ta' prodott mediċinali awtorizzat. F'dak il-kuntest,

l-awtorità kompetenti ta' Stat Membru għandha tobbliga wkoll lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni biex jissottometti pjan ta' ġestjoni tar-riskju għas-sistema ta' ġestjoni tar-riskju li jkollu l-ħsieb li jintroduci għall-prodott mediċinali kkonċernat.

3. L-obbligu msemmi fil-paragrafu 2 għandu jkun debitament iġġustifikat, innotifikat bil-miktub, u għandu jinkludi l-perjodu ta' żmien għas-sottomissjoni tal-pjan ta' ġestjoni tar-riskju.
4. L-awtorità kompetenti ta' Stat Membru għandha tipprovdi lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni b'opportunità li jissottometti osservazzjonijiet bil-miktub b'rispons għall-impożizzjoni tal-obbligu f'limitu ta' żmien li hija għandha tispeċifika, jekk id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jitlob dan fi żmien 30 jum minn meta jirċievi n-notifika bil-miktub tal-obbligu.
5. Abbażi tal-osservazzjonijiet bil-miktub imressqa mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, l-awtorità kompetenti ta' Stat Membru għandha tirtira jew tikkonferma l-obbligu. Meta l-awtorità kompetenti ta' Stat Membru tikkonferma l-obbligu, l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandha tkun varjata kif xieraq biex tinkludi l-miżuri li għandhom jittiehdu bhala parti mis-sistema ta' ġestjoni tar-riskju bhala kundizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni msemmija fil-punt (a) tal-Artikolu 44.

Artikolu 101

Fondi għall-attivitajiet ta' farmakovigilanza

1. Il-ġestjoni tal-fondi maħsuba għal attivitajiet konnessi mal-farmakovigilanza, l-operat tan-networks ta' komunikazzjoni u s-sorveljanza tas-suq għandhom ikunu taħt il-kontroll permanenti tal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri sabiex jiggwarantixxu l-indipendenza tagħhom fit-twettiq ta' daww l-attivitajiet ta' farmakovigilanza.
2. Il-paragrafu 1 ma għandux jipprekludi lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri milli jimponu tariffi fuq id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għat-twettiq ta' attivitajiet ta' farmakovigilanza bil-kundizzjoni li l-indipendenza fit-twettiq ta' daww l-attivitajiet ta' farmakovigilanza tkun strettament garantita.

TAQSIMA 2

TRASPARENZA U KOMUNIKAZZJONIJIET

Artikolu 102

Portal web nazzjonali

1. Kull Stat Membru għandu jistabbilixxi u jżomm portal web nazzjonali tal-mediċini li għandu jkun marbut mal-portal web Ewropew tal-mediċini stabbilit f'konformità mal-Artikolu 104 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut]. Permezz tal-portali web nazzjonali tal-mediċini, l-Istati Membri għandhom jagħmlu disponibbli għall-pubbliku mill-inqas dawn li ġejjin:
 - (a) ir-rapporti pubbliċi ta' valutazzjoni, flimkien ma' sommarju tagħhom;
 - (b) sommarji tal-karatteristiċi tal-prodott u fuljetti ta' tagħrif;

- (c) sommarji tal-pjanijiet ta' ġestjoni tar-riskji għall-prodotti mediċinali koperti minn awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni f'konformità mal-Kapitolu III;
 - (d) informazzjoni dwar il-modi differenti ta' rapportar ta' reazzjonijiet avversi suspettati għal prodotti mediċinali lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri minn professjonisti tal-kura tas-saħħa u pazjenti, inklużi l-forom strutturati bbażati fuq il-web imsemmija fl-Artikolu 102 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].
2. Is-sommarji msemmija fil-punt (c) tal-paragrafu 2 għandhom jinkludu, fejn rilevanti, deskrizzjoni ta' miżuri addizzjonali għall-minimizzazzjoni tar-riskju.

Artikolu 103

Pubblikazzjoni tal-valutazzjoni

L-Aġenzija għandha tagħmel disponibbli għall-pubbliku l-konklużjonijiet finali tal-valutazzjoni, ir-rakkomandazzjonijiet, l-opinjonijiet u d-deċiżjonijiet imsemmija fl-Artikoli minn 107 sa 116, permezz tal-portal web Ewropew tal-mediċini.

Artikolu 104

Avviżi pubbliċi

1. Hekk kif id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jkollu l-ħsieb li jagħmel avviż pubbliku relatat ma' informazzjoni dwar thassib dwar il-farmakovigilanza b'rabta mal-użu ta' prodott mediċinali, u fi kwalunkwe każ fl-istess hin jew qabel ma jsir l-avviż pubbliku, huwa għandu jkun meħtieġ li jinforma lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri, lill-Aġenzija u lill-Kummissjoni.
2. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jiżgura li l-informazzjoni lill-pubbliku tiġi ppreżentata b'mod oġġettiv u ma tkunx qarrieqa.
3. Sakemm ma jkunux meħtieġa avviżi pubbliċi urġenti għall-protezzjoni tas-saħħa pubblika, l-Istati Membri, l-Aġenzija u l-Kummissjoni għandhom jinformaw lil xulxin mhux inqas minn 24 siegħa qabel avviż pubbliku li jirrigwardja l-informazzjoni dwar thassib dwar il-farmakovigilanza.
4. Għal sustanzi attivi li jinsabu fi prodotti mediċinali awtorizzati f'aktar minn Stat Membru wiehded, l-Aġenzija għandha tkun responsabbli għall-koordinazzjoni bejn l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri ta' avviżi dwar is-sikurezza u għandha tipprovdi skedi ta' żmien sabiex l-informazzjoni ssir disponibbli għall-pubbliku.
5. Taħt il-koordinazzjoni tal-Aġenzija, l-Istati Membri għandhom jagħmlu l-isforzi raġonevoli kollha biex jaqblu dwar messagg komuni b'rabta mas-sikurezza tal-prodott mediċinali kkonċernat u l-iskedi ta' żmien għad-distribuzzjoni tagħhom. Il-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza għandu, fuq talba tal-Aġenzija, jipprovdi pariri dwar daww l-avviżi rigward is-sikurezza.
6. Meta l-Aġenzija jew l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jagħmlu disponibbli għall-pubbliku l-informazzjoni msemmija fil-paragrafi 2 u 3, kwalunkwe *data* personali jew *data* ta' natura kummerċjalment kunfidenzjali għandha tithassar, sakemm id-divulgazzjoni pubblika tagħha ma tkunx meħtieġa għall-protezzjoni tas-saħħa pubblika.

TAQSIMA 3

REĠISTRAZZJONI U RAPPORTAR TAR-REAZZJONIJIET AVVERSI SUSPETTATI

Artikolu 105

Reġistrazzjoni u rapportar tar-reazzjonijiet avversi suspettati mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom jirreġistraw ir-reazzjonijiet avversi kollha suspettati fl-Unjoni jew f'pajjiżi terzi li jingiebu għall-attenzjoni tagħhom, kemm jekk irrapportati spontanjament minn pazjenti jew minn professjonisti tal-kura tas-saħħa, jew li jseħħu fil-kuntest ta' studju wara l-awtorizzazzjoni, inkluża *data* relatata mal-użu tal-prodott mhux skont it-tikketta.

Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom jiżguraw li dawk ir-rapporti jkunu aċċessibbli f'punt wieħed fl-Unjoni.

B'deroga mill-ewwel subparagrafu, ir-reazzjonijiet avversi suspettati li jseħħu fil-kuntest ta' prova klinika għandhom jiġu rreġistrati u rrapportati f'konformità mar-Regolament (UE) Nru 536/2014.
2. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ma għandhomx jirrifjutaw li jikkunsidraw rapporti ta' reazzjonijiet avversi suspettati riċevuti elettronikament jew bi kwalunkwe mezz xieraq ieħor mingħand pazjenti u professjonisti tal-kura tas-saħħa.
3. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom jissottomettu elettronikament fil-bażi tad-*data* u fin-network tal-ipproċessar tad-*data* msemmija fl-Artikolu 101 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] ("il-bażi tad-*data* Eudravigilance") informazzjoni dwar ir-reazzjonijiet avversi suspettati serji kollha li jseħħu fl-Unjoni u f'pajjiżi terzi fi żmien 15-il jum wara l-jum li fih id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernat ikun ġie mgħarraf b'dan.

Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom jissottomettu elettronikament fil-bażi tad-*data* Eudravigilance informazzjoni dwar ir-reazzjonijiet avversi suspettati u mhux serji kollha li jseħħu fl-Unjoni, fi żmien 90 jum wara l-jum li fih id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernat ikun ġie mgħarraf b'dan.

Għall-prodotti mediċinali li jkun fihom is-sustanzi attivi msemmija fil-lista ta' pubblikazzjonijiet issorveljati mill-Aġenzija skont l-Artikolu 105 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut], id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ma għandhomx ikunu meħtieġa jirrapportaw fil-bażi tad-*data* Eudravigilance r-reazzjonijiet avversi suspettati rreġistrati fil-pubblikazzjonijiet elenkati, iżda għandhom jissorveljaw il-letteratura medika l-oħra kollha u jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata rreġistrata fiha.
4. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom jistabbilixxu proċeduri sabiex jiksbu *data* akkurata u verifikabbli għall-evalwazzjoni xjentifika tar-rapporti dwar reazzjonijiet avversi suspettati. Huma għandhom ukoll jiġbru informazzjoni ta' segwitu dwar dawk ir-rapporti u jissottomettu l-aġġornamenti fil-bażi tad-*data* Eudravigilance.

5. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom jikkollaboraw mal-Aġenzija u mal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri fid-detezzjoni ta' duplikati tar-rapporti dwar reazzjonijiet avversi suspettati.
6. Dan l-Artikolu għandu japplika *mutatis mutandis* għall-impriži li jipprovdu prodotti mediċinali użati f'konformità mal-paragrafu 1 jew 2 tal-Artikolu 3.

Artikolu 106

Registrazzjoni u rapportar tar-reazzjonijiet avversi suspettati mill-Istati Membri

1. Kull Stat Membru għandu jirreġistra r-reazzjonijiet avversi suspettati kollha li jsejnhu fit-territorju tiegħu u li jingiebu għall-attenzjoni tiegħu mill-professjonisti tal-kura tas-saħħa u mill-pazjenti. Dan għandu jinkludi l-prodotti mediċinali awtorizzati kollha u l-prodotti mediċinali użati f'konformità mal-paragrafu 1 jew 2 tal-Artikolu 3. L-Istati Membri għandhom jinvolvu lill-pazjenti u lill-professjonisti tal-kura tas-saħħa, kif xieraq, fis-segwitu ta' kwalunkwe rapport li jirċievu sabiex jikkonformaw mal-punti (c) u (e) tal-Artikolu 97(1).

L-Istati Membri għandhom jiżguraw li r-rapporti ta' tali reazzjonijiet jistgħu jiġu sottomessi permezz tal-portali web nazzjonali tal-mediċini jew b'mezzi oħrajn.

2. Għar-rapporti sottomessi minn detentur ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, l-Istati Membri li fit-territorju tagħhom seħhet ir-reazzjoni avversa suspettata jistgħu jinvolvu lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni fis-segwitu tar-rapporti.
3. L-Istati Membri għandhom jikkollaboraw mal-Aġenzija u mad-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni fid-detezzjoni ta' duplikati tar-rapporti dwar reazzjonijiet avversi suspettati.
4. L-Istati Membri għandhom, fi żmien 15-il jum minn meta jirċievu r-rapporti ta' reazzjonijiet avversi suspettati serji msemmija fil-paragrafu 1, jissottomettu r-rapporti elettronikament fil-bażi tad-*data* Eudravigilance.

L-Istati Membri għandhom, fi żmien 90 jum minn meta jirċievu r-rapporti msemmija fil-paragrafu 1, jissottomettu rapporti ta' reazzjonijiet avversi suspettati mhux serji elettronikament fil-bażi tad-*data* Eudravigilance.

Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jkollhom aċċess għar-rapporti msemmija f'dan il-paragrafu permezz tal-bażi tad-*data* Eudravigilance.

5. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li r-rapporti ta' reazzjonijiet avversi suspettati li jirriżultaw minn żball assoċjat mal-użu ta' prodott mediċinali li jingiebu għall-attenzjoni tagħhom isiru disponibbli għall-bażi tad-*data* Eudravigilance u għal kwalunkwe awtorità, korp, organizzazzjoni jew istituzzjoni responsabbli għas-sikurezza tal-pazjenti f'dak l-Istat Membru kkonċernat. Huma għandhom jiżguraw ukoll li l-awtoritajiet responsabbli għall-prodotti mediċinali f'dak l-Istat Membru jiġu infurmati dwar kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata migjuba għall-attenzjoni ta' kwalunkwe awtorità oħra f'dak l-Istat Membru. Dawn ir-rapporti għandhom jiġu identifikati kif xieraq fil-forom imsemmija fl-Artikolu 102 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].
6. Sakemm ma jkunx hemm raġunijiet ġustifikabbli li jirriżultaw minn attivitajiet ta' farmakovigilanza, l-Istati Membri ma għandhom jimponu l-ebda obbligu

addizzjonali fuq id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għar-rapportar ta' reazzjonijiet avversi suspettati.

TAQSIMA 4

RAPPORTI PERJODIČI TA' AĠĠORNAMENT DWAR IS-SIKUREZZA

Artikolu 107

Rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza

1. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom jissottomettu lill-Aġenzija rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza li jkun fihom:
 - (a) sommarji tad-*data* rilevanti għall-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji tal-prodott mediċinali, inklużi r-riżultati tal-istudji kollha b'kunsiderazzjoni tal-impatt potenzjali tagħhom fuq l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni;
 - (b) evalwazzjoni xjentifika tal-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji tal-prodott mediċinali;
 - (c) id-*data* kollha relatata mal-volum ta' bejgħ tal-prodott mediċinali u kwalunkwe *data* fil-pussess tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni relatata mal-volum tar-riċetti, inkluża stima tal-popolazzjoni esposta għall-prodott mediċinali.

Id-*data* pprovduta f'konformità mal-punt (c) tal-ewwel subparagrafu għandha tidifferenzja bejn il-bejgħ u l-volumi ġġenerati fl-Unjoni u dawk iġġenerati barra mill-Unjoni.
2. L-evalwazzjoni msemmija fil-punt (b) tal-ewwel subparagrafu tal-paragrafu 1 għandha tkun ibbażata fuq id-*data* kollha disponibbli, inkluża d-*data* minn provi kliniċi f'indikazzjonijiet terapewtiċi u popolazzjonijiet mhux awtorizzati.

Ir-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza għandhom jiġu sottomessi b'mod elettroniku.

3. L-Aġenzija għandha tagħmel ir-rapporti msemmija fil-paragrafu 1 disponibbli għall-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri, għall-membri tal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, għall-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem u għall-grupp ta' koordinazzjoni permezz tar-repożitorju msemmi fl-Artikolu 103 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].
4. B'deroga mill-paragrafu 1, id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodotti mediċinali msemmija fl-Artikolu 9 jew 13, u d-detenturi tar-reġistrazzjoni għall-prodotti mediċinali msemmija fl-Artikolu 126 jew 134(1), għandhom ikunu meħtieġa biss li jissottomettu rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza għal tali prodotti mediċinali lill-awtorità kompetenti fil-każijiet li ġejjin:
 - (a) meta tali obbligu jkun ġie stipulat b'hala kundizzjoni fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni f'konformità mal-Artikolu 44 jew 45; jew
 - (b) meta jkun mitlub minn awtorità kompetenti abbażi ta' thassib relatat mad-*data* dwar il-farmakovigilanza jew minhabba n-nuqqas ta' rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza relatati ma' sustanza attiva wara li tkun ingħatat l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

Ir-rapporti ta' valutazzjoni tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza msemmija fl-ewwel subparagrafu għandhom jiġu kkomunikati mill-awtorità kompetenti lill-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, li għandu jikkunsidra jekk hemmx bżonn għal rapport uniku ta' valutazzjoni għall-awtorizzazzjonijiet kollha għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodotti mediċinali li jkun fihom l-istess sustanza attiva u li għandu jinforma lill-grupp ta' koordinazzjoni jew lill-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem kif xieraq, sabiex jiġu applikati l-proċeduri stipulati fl-Artikoli 108(4) u 110.

Artikolu 108

Frekwenza tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza

1. Il-frekwenza li biha għandhom jiġu sottomessi r-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza għandha tiġi speċifikata fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

Id-dati tas-sottomissjoni skont il-frekwenza speċifikata għandhom jiġu kkalkolati mid-data meta tkun ingħatat l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

2. Id-detenturi tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni li jkunu ngħataw qabel il-21 ta' Lulju 2012, u li għalihom il-frekwenza u d-dati tas-sottomissjoni tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza mhumiex stipulati bħala kundizzjoni għall-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, għandhom jissottomettu r-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza f'konformità mat-tieni subparagrafu sakemm jiġu stipulati frekwenza ohra jew dati ohrajn tas-sottomissjoni tar-rapporti fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew iddeterminati f'konformità mal-paragrafi 4, 5 u 6.

Ir-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza għandhom jiġu sottomessi lill-awtoritajiet kompetenti minnufih fuq talba:

- (a) meta prodott mediċinali jkun għadu ma giex introdott fis-suq, mill-inqas kull 6 xhur wara l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u sakemm jiġi introdott fis-suq;
 - (b) meta prodott mediċinali jkun ġie introdott fis-suq, mill-inqas kull 6 xhur matul l-ewwel sentejn wara li jkun ġie introdott għall-ewwel darba fis-suq, darba fis-sena għas-sentejn ta' wara u f'intervalli ta' 3 snin wara dan.
3. Il-paragrafu 2 għandu japplika wkoll għall-prodotti mediċinali li jkunu awtorizzati biss fi Stat Membru wieħed u li għalihom ma japplikax il-paragrafu 4.
 4. Meta l-prodotti mediċinali li jkunu soġġetti għal awtorizzazzjonijiet differenti għall-kummerċjalizzazzjoni jkun fihom l-istess sustanza attiva jew l-istess kombinazzjoni ta' sustanzi attivi, il-frekwenza u d-dati tas-sottomissjoni tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza li jirriżultaw mill-applikazzjoni tal-paragrafi 1 u 2 jistgħu jiġu emendati u armonizzati biex jippermettu li ssir valutazzjoni waħda fil-kuntest ta' proċedura ta' kondivizjoni tax-xogħol fuq rapport perjodiku ta' aġġornament dwar is-sikurezza u biex tiġi stabbilita data ta' referenza għall-Unjoni li minnha għandhom jiġu kkalkolati d-dati tas-sottomissjoni.

Il-frekwenza armonizzata għas-sottomissjoni tar-rapporti u d-data ta' referenza għall-Unjoni jistgħu jiġu ddeterminati, wara konsultazzjoni mal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, permezz ta' wieħed minn dawn li ġejjin:

(a) il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem, fejn mill-inqas waħda mill-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodotti mediċinali li fihom is-sustanza attiva kkonċernata tkun inghatat f'konformità mal-proċedura ċentralizzata prevista fl-Artikolu 3 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut];

(b) il-grupp ta' koordinazzjoni, f'każijiet għajr dawk imsemmija fil-punt (a).

Il-frekwenza armonizzata għas-sottomissjoni tar-rapporti ddeterminata skont l-ewwel u t-tieni subparagrafi għandha tkun disponibbli għall-pubbliku mill-Aġenzija. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom jissottomettu applikazzjoni għal varjazzjoni fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kif xieraq.

5. Għall-finijiet tal-paragrafu 4, id-data ta' referenza għall-Unjoni għall-prodotti mediċinali li fihom l-istess sustanza attiva jew l-istess kombinazzjoni ta' sustanzi attivi għandha tkun waħda minn dawn li ġejjin:

(a) id-data meta tkun inghatat l-ewwel awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni fl-Unjoni għal prodott mediċinali li jkun fih dik is-sustanza attiva jew dik il-kombinazzjoni ta' sustanzi attivi;

(b) jekk id-data msemmija fil-punt (a) ma tkunx tista' tiġi aċċertata, l-aktar data kmieni minn dawk magħrufa tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali li jkun fih dik is-sustanza attiva jew dik il-kombinazzjoni ta' sustanzi attivi.

6. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom ikunu jistgħu jressqu talbiet lill-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem jew lill-grupp ta' koordinazzjoni, kif xieraq, biex jiddeterminaw id-dati ta' referenza għall-Unjoni jew biex ibiddlu l-frekwenza tas-sottomissjoni tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza għal waħda mir-raġunijiet li ġejjin:

(a) għal raġunijiet relatati mas-saħħa pubblika;

(b) sabiex tiġi evitata duplikazzjoni tal-valutazzjoni;

(c) sabiex tinkiseb armonizzazzjoni internazzjonali.

Tali talbiet għandhom jitressqu bil-miktub u għandhom ikunu debitament iġġustifikati. Il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem jew il-grupp ta' koordinazzjoni għandu, wara konsultazzjoni mal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, japprova jew jiċhad tali talbiet. Kwalunkwe bidla fid-dati jew fil-frekwenza tas-sottomissjoni ta' rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza għandha ssir disponibbli għall-pubbliku mill-Aġenzija. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom jissottomettu applikazzjoni għal varjazzjoni fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kif xieraq.

7. L-Aġenzija għandha tippubblika lista tad-dati ta' referenza għall-Unjoni u l-frekwenza tas-sottomissjoni tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza permezz tal-portal web Ewropew tal-mediċini.

Kwalunkwe bidla fid-dati tas-sottomissjoni u fil-frekwenza tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza speċifikati fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni bħala riżultat tal-applikazzjoni tal-paragrafi 4, 5 u 6 għandha

tidhol fis-sehh 4 xhur wara d-data tal-pubblikazzjoni msemija fl-ewwel subparagrafu.

Artikolu 109

Valutazzjoni tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza

L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom jivvalutaw ir-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza biex jiddeterminaw jekk hemmx riskji godda jew jekk ir-riskji nbidlux jew jekk hemmx xi bidliet fil-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji tal-prodotti mediċinali.

Artikolu 110

Valutazzjoni unika tar-rapporti perjodiċi dwar l-aġġornament tas-sikurezza

1. Għandha ssir valutazzjoni unika tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza għall-prodotti mediċinali awtorizzati f'aktar minn Stat Membru wiehed u, fil-każijiet imsemmija fil-paragrafi 4, 5 u 6 tal-Artikolu 108 għall-prodotti mediċinali kollha li jkun fihom l-istess sustanza attiva jew l-istess kombinazzjoni ta' sustanzi attivi u li għalihom ikunu ġew stabbiliti data ta' referenza għall-Unjoni u frekwenza tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza.

Il-valutazzjoni unika għandha titwettaq minn wiehed minn dawn li ġejjin:

- (a) Stat Membru mahtur mill-grupp ta' koordinazzjoni fejn l-ebda waħda mill-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni ma tkun ingħatat f'konformità mal-proċedura ċentralizzata prevista fl-Artikolu 3 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut];
- (b) relatur mahtur mill-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, fejn mill-inqas waħda mill-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernati tkun ingħatat f'konformità mal-proċedura ċentralizzata prevista fl-Artikolu 3 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

Meta jagħzel l-Istat Membru f'konformità mal-punt (a) tat-tieni subparagrafu, il-grupp ta' koordinazzjoni għandu jqis jekk Stat Membru jkunx qed jaġixxi bhala Stat Membru ta' referenza, f'konformità mat-Taqsimiet 3 u 4 tal-Kapitolu III.

2. L-Istat Membru jew ir-relatur, kif xieraq, għandu jhejji rapport ta' valutazzjoni fi żmien 60 jum mill-wasla tar-rapport perjodiku ta' aġġornament dwar is-sikurezza u jibagħtu lill-Aġenzija u lill-Istati Membri kkonċernati. L-Aġenzija għandha tibgħat ir-rapport lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

Fi żmien 30 jum minn meta jirċievu r-rapport ta' valutazzjoni, l-Istati Membri u d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jistgħu jissottomettu kummenti lill-Aġenzija u lir-relatur jew lill-Istat Membru.

3. Wara li jirċievu l-kummenti msemija fil-paragrafu 2, ir-relatur jew l-Istat Membru għandu, fi żmien 15-il jum, jaġġorna r-rapport ta' valutazzjoni wara li jqis kwalunkwe kumment sottomess, u jibagħtu lill-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza. Il-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza għandu jadotta r-rapport ta' valutazzjoni b'aktar bidliet jew mingħajrhom fil-laqgħa tiegħu li jmiss u joħroġ rakkomandazzjoni. Ir-rakkomandazzjoni għandha ssemmi kwalunkwe pożizzjoni divergenti bir-raġunijiet li

fuqhom hija bbażata. L-Aġenzija għandha tinkludi r-rapport ta' valutazzjoni adottat u r-rakkomandazzjoni fir-repożitorju stabbilit skont l-Artikolu 103 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] u tibghathom lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

Artikolu 111

Azzjoni regolatorja dwar ir-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza

Wara l-valutazzjoni tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza msemija fl-Artikolu 107, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom jikkunsidraw jekk hijiex meħtieġa kwalunkwe azzjoni li tikkonċerna l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodott mediċinali kkonċernat u għandhom iżommu, ivarjaw, jissospendu jew jirrevokaw l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kif xieraq.

Artikolu 112

Proċedura għal azzjoni regolatorja dwar ir-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza

1. Fil-każ ta' valutazzjoni unika tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza f'konformità mal-Artikolu 110(1) li tirrakkomanda azzjoni li tikkonċerna aktar minn awtorizzazzjoni waħda għall-kummerċjalizzazzjoni li ma tinkludi l-ebda awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, il-grupp ta' koordinazzjoni għandu, fi żmien 30 jum minn meta jirċievi r-rapport ta' valutazzjoni tal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, jikkunsidra r-rapport ta' valutazzjoni u jasal għal pożizzjoni dwar iż-żamma, il-varjazzjoni, is-sospensjoni jew ir-revoka tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernati, inkluża skeda ta' żmien għall-implimentazzjoni tal-pożizzjoni maqbula.
2. Jekk, fi ħdan il-grupp ta' koordinazzjoni, l-Istati Membri rappreżentati jilhqgħu ftehim dwar l-azzjoni li għandha tittiehed b'konsens, il-president għandu jirreġistra l-ftehim u jibagħtu lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u lill-Istati Membri. L-Istati Membri għandhom jadottaw il-miżuri meħtieġa biex iżommu, ivarjaw, jissospendu jew jirrevokaw l-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernati f'konformità mal-iskeda ta' żmien għall-implimentazzjoni ddeterminata fil-ftehim.

Fil-każ ta' varjazzjoni, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jissottometti lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri applikazzjoni xierqa għal modifika, inkluż sommarju aġġornat tal-karatteristiċi tal-prodott u fuljett ta' tagħrif aġġornat fl-iskeda ta' żmien iddeterminata għall-implimentazzjoni.

Jekk ma jkunx jista' jintlaħaq qbil b'konsens, il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri rappreżentati fi ħdan il-grupp ta' koordinazzjoni għandha tintbagħat lill-Kummissjoni, li min-naħa tagħha għandha tapplika l-proċedura stipulata fl-Artikolu 42.

Meta l-ftehim milhuq mill-Istati Membri rappreżentati fi ħdan il-grupp ta' koordinazzjoni jew il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri jkun differenti mir-rakkomandazzjoni tal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, il-grupp ta' koordinazzjoni għandu jehmeż mal-ftehim jew mal-pożizzjoni ta' maġġoranza spjegazzjoni dettaljata tar-raġunijiet xjentifiċi għad-differenzi flimkien mar-rakkomandazzjoni.

3. Fil-każ ta' valutazzjoni unika tar-rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza f'konformità mal-Artikolu 110(1) li tirrakkomanda azzjoni li tikkonċerna aktar minn awtorizzazzjoni waħda għall-kummerċjalizzazzjoni li tinkludi mill-inqas awtorizzazzjoni ċentralizzata waħda għall-kummerċjalizzazzjoni, il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandu, fi żmien 30 jum minn meta jirċievi r-rapport tal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, jikkunsidra r-rapport u jadotta opinjoni dwar iż-żamma, il-varjazzjoni, is-sospensjoni jew ir-revoka tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernati, inkluża skeda ta' żmien għall-implimentazzjoni tal-opinjoni.
4. Meta l-opinjoni tal-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem imsemmija fil-paragrafu 3 tkun differenti mir-rakkomandazzjoni tal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandu jehmeż mal-opinjoni tiegħu spjegazzjoni dettaljata tar-raġunijiet xjentifiċi għad-differenzi flimkien mar-rakkomandazzjoni.
5. Abbazi tal-opinjoni tal-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem imsemmija fil-paragrafu 3, il-Kummissjoni għandha, permezz ta' atti ta' implimentazzjoni:
 - (a) tadotta deċiżjoni indirizzata lill-Istati Membri dwar il-miżuri li għandhom jittiehdu fir-rigward tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni mogħtija mill-Istati Membri u kkonċernati mill-proċedura prevista f'din it-taqsima; u
 - (b) meta l-opinjoni tiddikjara li hija meħtieġa azzjoni regolatorja dwar l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, tadotta deċiżjoni biex tvarja, tissospendi jew tirrevoka l-awtorizzazzjonijiet ċentralizzati għall-kummerċjalizzazzjoni u kkonċernati mill-proċedura prevista f'din it-taqsima.
6. L-Artikolu 42 għandu japplika għall-adozzjoni tad-deċiżjoni msemmija fil-punt (a) tal-paragrafu 5 u għall-implimentazzjoni tagħha mill-Istati Membri.
7. L-Artikolu 13 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] għandu japplika għad-deċiżjoni msemmija fil-punt (b) tal-paragrafu 5. Meta l-Kummissjoni tadotta tali deċiżjoni, hija tista' tadotta wkoll deċiżjoni indirizzata lill-Istati Membri skont l-Artikolu 55 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

TAQSIMA 5

DETEZZJONI TAS-SINJALI

Artikolu 113

Monitoraġġ u detezzjoni tas-sinjali

1. Fir-rigward tal-prodotti mediċinali awtorizzati f'konformità mal-Kapitolu III, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom, b'kollaborazzjoni mal-Aġenzija, jieħdu l-miżuri li ġejjin:
 - (a) jissorveljaw l-eżitu tal-miżuri ta' minimizzazzjoni tar-riskji li jinsabu fil-pjanijiet ta' ġestjoni tar-riskji u tal-kundizzjonijiet imsemmija fl-Artikoli 44 u 45 u kwalunkwe obbligu impost f'konformità mal-Artikolu 87;
 - (b) jivvalutaw l-aġġornamenti għas-sistema ta' ġestjoni tar-riskju;

- (c) jissorveljaw id-*data* fil-baži tad-*data* Eudravigilance biex jiddeterminaw jekk hemmx riskji godda jew jekk inbidlux ir-riskji u jekk daww ir-riskji jkollhomx impatt fuq il-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji.
2. Il-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza għandu jwettaq l-analiżi inizjali u l-prioritizzazzjoni ta' sinjali ta' riskji godda jew riskji li nbidlu jew bidliet fil-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji. Meta jqis li tista' tkun meħtieġa azzjoni ta' segwitu, il-valutazzjoni ta' daww is-sinjali u l-qbil dwar kwalunkwe azzjoni sussegwenti li tikkonċerna l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom isiru fi żmien proporzjonat mal-kobor u s-severità tal-kwistjoni.
 3. L-Aġenzija u l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri u d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom jinformat lil xulxin fil-każ li jiġu individwati riskji godda jew riskji li nbidlu jew bidliet fil-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji.
 4. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li d-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jinformat lill-Aġenzija u lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru fil-każ li jkunu ġew individwati riskji godda jew riskji li nbidlu jew bidliet fil-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji.

TAQSIMA 6

PROCEDURA URĠENTI TAL-UNJONI

Artikolu 114

Bidu ta' procedura urġenti tal-Unjoni

1. Stat Membru jew il-Kummissjoni, kif xieraq, għandhom, abbażi ta' thassib li jirriżulta mill-evalwazzjoni tad-*data* minn attivitajiet ta' farmakovigilanza, jibdew il-proċedura prevista f'din it-Taqsima ("il-proċedura urġenti tal-Unjoni") billi jinformat lill-Istati Membri l-oħrajn, lill-Aġenzija u lill-Kummissjoni meta:
 - (a) jikkunsidraw li jissospendu jew jirrevokaw awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni;
 - (b) jikkunsidraw li jipprojbixxu l-provvista ta' prodott mediċinali;
 - (c) jikkunsidraw li jirrifjutaw it-tiġdid ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni; jew
 - (d) jiġu infurmati mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni li, abbażi ta' thassib dwar is-sikurezza, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jkun interrompa l-introduzzjoni fis-suq ta' prodott mediċinali jew ikun ha azzjoni sabiex tiġi rtirata awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, jew ikollu l-ħsieb li jiehu tali azzjoni jew ma jkunx applika għat-tiġdid ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.
2. Stat Membru jew il-Kummissjoni, kif xieraq, għandhom, abbażi ta' thassib li jirriżulta mill-evalwazzjoni tad-*data* minn attivitajiet ta' farmakovigilanza, jinformat lill-Istati Membri l-oħrajn, lill-Aġenzija u lill-Kummissjoni, meta jikkunsidraw li jkunu meħtieġa kontraindikazzjoni ġdida, tnaqqis fid-doża rrakkomandata jew restrizzjoni għall-indikazzjonijiet terapewtiċi ta' prodott mediċinali. L-informazzjoni għandha tiddekrivi l-azzjoni kkunsidrata u r-raġunijiet għaliha.

Kwalunkwe Stat Membru jew il-Kummissjoni, kif xieraq, għandhom, meta titqies li tkun meħtieġa azzjoni urġenti fi kwalunkwe wieħed mill-każijiet imsemmija fl-ewwel subparagrafu, jibdew il-proċedura urġenti tal-Unjoni.

Meta l-proċedura urġenti tal-Unjoni ma tinbediex, għall-prodotti mediċinali awtorizzati f'konformità mat-Taqsimiet 3 u 4 tal-Kapitolu III, il-każ għandu jingiebb għall-attenzjoni tal-grupp ta' koordinazzjoni.

L-Artikolu 95 għandu japplika meta jkunu involuti l-interessi tal-Unjoni.

3. Meta tinbeda l-proċedura urġenti tal-Unjoni, l-Aġenzija għandha tivverifika jekk it-tassib dwar is-sikurezza huwiex relatat ma' prodotti mediċinali għajr dak kopert mill-informazzjoni, jew jekk it-tassib dwar is-sikurezza huwiex komuni għall-prodotti mediċinali kollha li jappartjenu għall-istess firxa jew klassi terapewtika.

Meta l-prodott mediċinali involut ikun awtorizzat f'aktar minn Stat Membru wieħed, l-Aġenzija għandha, mingħajr dewmien bla bżonn, tinforma lill-inizjatur tal-proċedura urġenti tal-Unjoni bl-eżitu tal-verifika, u għandhom japplikaw il-proċeduri stipulati fl-Artikoli 115 u 116. Inkella, it-tassib dwar is-sikurezza għandu jiġi indirizzat mill-Istat Membru kkonċernat. L-Aġenzija jew l-Istat Membru, kif applikabbli, għandhom jagħmlu l-informazzjoni li l-proċedura urġenti tal-Unjoni tkun inbdiel disponibbli għad-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

4. Mingħajr preġudizzju għall-paragrafi 1 u 2, u għall-Artikoli 115 u 116, Stat Membru jista', meta tkun meħtieġa azzjoni urġenti biex tiġi protetta s-saħha pubblika, jissospendi l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u jipprojbixxi l-użu tal-prodott mediċinali kkonċernat fit-territorju tiegħu sakemm tiġi adottata deċiżjoni definittiva fil-proċedura urġenti tal-Unjoni. Huwa għandu jinforma lill-Kummissjoni, lill-Aġenzija u lill-Istati Membri l-oħrajn mhux aktar tard mill-jum tax-xogħol ta' wara bir-raġunijiet għall-azzjoni tiegħu.
5. Fi kwalunkwe stadju tal-proċedura stipulata fl-Artikoli 115 u 116, il-Kummissjoni tista' titlob lil Stat Membru li fih ikun awtorizzat il-prodott mediċinali biex jiehu miżuri temporanji minnufih.

Meta l-kamp ta' applikazzjoni tal-proċedura, kif iddeterminat f'konformità mal-paragrafi 1 u 2, ikun jinkludi prodotti mediċinali koperti minn awtorizzazzjonijiet ċentralizzati għall-kummerċjalizzazzjoni, il-Kummissjoni tista', fi kwalunkwe stadju tal-proċedura urġenti tal-Unjoni, tiegħu miżuri temporanji minnufih, b'rabta ma' daww l-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni.

6. L-informazzjoni msemmija f'dan l-Artikolu tista' tkun relatata ma' prodotti mediċinali individwali jew ma' firxa ta' prodotti mediċinali jew klassi terapewtika.

Jekk l-Aġenzija tidentifika li t-tassib dwar is-sikurezza jkun jirrigwardja aktar prodotti mediċinali minn daww li huma koperti mill-informazzjoni jew li t-tassib dwar is-sikurezza huwa komuni għall-prodotti mediċinali kollha li jappartjenu għall-istess firxa jew klassi terapewtika, hija għandha testendi l-kamp ta' applikazzjoni tal-proċedura kif xieraq.

Meta l-kamp ta' applikazzjoni tal-proċedura urġenti tal-Unjoni jkun jikkonċerna firxa ta' prodotti mediċinali jew klassi terapewtika, il-prodotti mediċinali koperti mill-awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, li jappartjenu għal dik il-firxa jew il-klassi, għandhom jiġu inklużi wkoll fil-proċedura.

7. Fiz-żmien meta tiġi pprovduta l-informazzjoni msemija fil-paragrafi 1 u 2, l-Istat Membru għandu jagħmel disponibbli għall-Aġenzija l-informazzjoni xjentifika rilevanti kollha li jkollu għad-dispożizzjoni tiegħu u kwalunkwe valutazzjoni mill-Istat Membru.

Artikolu 115

Valutazzjoni xjentifika tal-proċedura urġenti tal-Unjoni

1. Wara li tirċievi l-informazzjoni msemija fil-paragrafi 1 u 2 tal-Artikolu 114, l-Aġenzija għandha tħabbar pubblikament il-bidu tal-proċedura urġenti tal-Unjoni permezz tal-portal web Ewropew tal-medicini. B'mod parallel, l-Istati Membri jistgħu jħabbru pubblikament il-bidu tal-proċedura fuq il-portali web nazzjonali tagħhom tal-medicini.

L-avviż għandu jispeċifika l-kwistjoni mressqa lill-Aġenzija f'konformità mal-Artikolu 114, u l-prodotti mediċinali u, fejn applikabbli, is-sustanzi attivi kkonċernati. Dan għandu jkun fih informazzjoni dwar id-dritt tad-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, tal-professjonisti tal-kura tas-saħħa u tal-pubbliku li jissottomettu lill-Aġenzija informazzjoni rilevanti għall-proċedura u għandu jiddikjara kif tista' tiġi sottomessa tali informazzjoni.

2. Il-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza għandu jivvaluta l-kwistjoni li tkun tressqet quddiem l-Aġenzija f'konformità mal-Artikolu 114. Ir-relatur, kif imsemmi fl-Artikolu 152 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut], għandu jikkollabora mill-qrib mar-relatur mahtur mill-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem u mal-Istat Membru ta' referenza għall-prodotti mediċinali kkonċernati.

Għall-finijiet tal-valutazzjoni msemija fl-ewwel subparagrafu, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jista' jissottometti kummenti bil-miktub.

Meta l-urġenza tal-kwistjoni tippermetti, il-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza jista' jorganizza seduti ta' smiġh pubbliku meta jqis li dan huwa xieraq għal raġunijiet iġġustifikati, b'mod partikolari fir-rigward tal-kobor u s-severità tat-tħassib dwar is-sikurezza. Is-seduti ta' smiġh għandhom isiru f'konformità mal-modalitajiet speċifikati mill-Aġenzija u għandhom jithabbru permezz tal-portal web Ewropew tal-medicini. L-avviż għandu jispeċifika l-modalitajiet tal-partecipazzjoni.

L-Aġenzija għandha, b'konsultazzjoni mal-partijiet ikkonċernati, tfassal Regoli ta' Proċedura dwar l-organizzazzjoni u t-twetliq ta' seduti ta' smiġh pubbliku, f'konformità mal-Artikolu 163 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

Meta detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew persuna oħra li jkollha l-ħsieb li tissottometti informazzjoni jkollhom *data* kunfidenzjali rilevanti għas-sugġett tal-proċedura, huma jistgħu jitolbu permess biex jipprezentaw dik id-*data* lill-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza fi smiġh mhux pubbliku.

3. Fi żmien 60 jum mis-sottomissjoni tal-informazzjoni, il-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza għandu jagħmel rakkomandazzjoni, fejn jiddikjara r-raġunijiet li fuqhom tkun ibbażata, wara li jqis kif xieraq l-effett terapewtiku tal-prodott mediċinali. Ir-rakkomandazzjoni għandha ssemmi kwalunkwe pożizzjoni diverġenti u r-raġunijiet li fuqhom tkun ibbażata. Fil-każ ta'

urgenza, u abbażi ta' proposta mill-president tiegħu, il-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza jista' jaqbel ma' skadenza iqsar. Ir-rakkomandazzjoni għandha tinkludi kwalunkwe waħda mill-konkluzjonijiet li ġejjin jew kombinazzjoni tagħhom:

- (a) ma tkun meħtieġa l-ebda evalwazzjoni jew azzjoni oħra fil-livell tal-Unjoni;
 - (b) jenħtieġ li d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jwettaq evalwazzjoni ulterjuri tad-*data* flimkien ma' segwitu tar-riżultati ta' dik l-evalwazzjoni;
 - (c) jenħtieġ li d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jisponsorja studju dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni u jwettaq evalwazzjoni ta' segwitu tar-riżultati ta' dak l-istudju;
 - (d) jenħtieġ li l-Istati Membri jew id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jimplimentaw miżuri ta' minimizzazzjoni tar-riskju;
 - (e) jenħtieġ li l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tiġi sospiża, irrevokata jew ma tiġgeddix;
 - (f) jenħtieġ li l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tkun varjata.
4. Għall-finijiet tal-punt (d) tal-paragrafu 3, ir-rakkomandazzjoni għandha tispjega l-miżuri ta' minimizzazzjoni tar-riskji rrakkomandati u kwalunkwe kundizzjoni jew restrizzjoni li għaliha jenħtieġ li tkun soġġetta l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, inkluża l-iskeda ta' żmien għall-implimentazzjoni.
5. Għall-finijiet tal-punt (f) tal-paragrafu 3, meta jkun irrakkomandat li tinbidel jew tiżdied informazzjoni fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott jew fit-tikkettar jew fil-fuljett ta' tagħrif, ir-rakkomandazzjoni għandha tissuggerixxi l-kliem ta' tali informazzjoni miqdura jew miżjuda u għandha tindika fejn fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, fit-tikkettar jew fil-fuljett ta' tagħrif jenħtieġ li jitqiegħed tali kliem.

Artikolu 116

Segwitu tar-rakkomandazzjoni magħmula fil-qafas tal-proċedura urġenti tal-Unjoni

1. Meta l-kamp ta' applikazzjoni tal-proċedura urġenti tal-Unjoni, kif iddeterminat f'konformità mal-Artikolu 114(6), ma jinkludi l-ebda awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, il-grupp ta' koordinazzjoni għandu, fi żmien 30 jum minn meta jirċievi r-rakkomandazzjoni tal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, jikkunsidra r-rakkomandazzjoni u jadotta pożizzjoni dwar iż-żamma, il-varjazzjoni, is-sospensjoni, ir-revoka jew ir-rifjut tat-tiġdid tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernata, inkluża skeda ta' żmien għall-implimentazzjoni tal-pożizzjoni miftiehma. Meta tkun meħtieġa adożzjoni urġenti tal-pożizzjoni, il-grupp ta' koordinazzjoni jista', abbażi ta' proposta mill-president tiegħu, jaqbel ma' skadenza iqsar.
2. Jekk, fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni, l-Istati Membri rrappreżentati jilhqgħu ftehim dwar l-azzjoni li għandha tittiehed b'konsens, il-president għandu jirreġistra l-ftehim u jibagħtu lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u lill-Istati Membri. L-Istati Membri għandhom jadottaw il-miżuri meħtieġa biex iżommu, iwarjaw, jissospendu, jirrevokaw jew jirrifjutaw it-tiġdid tal-awtorizzazzjoni għall-

kummerċjalizzazzjoni f'konformità mal-iskeda ta' implimentazzjoni ddeterminata fil-ftehim.

Fil-każ li jintlaħaq qbil dwar varjazzjoni, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jissottometti lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri applikazzjoni xierqa għal varjazzjoni, inkluż sommarju aġġornat tal-karatteristiċi tal-prodott u fuljett ta' tagħrif aġġornat fi hdan l-iskeda ta' żmien iddeterminata għall-implimentazzjoni.

Jekk ma jkunx jista' jintlaħaq qbil b'kunsens, il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri rappreżentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni għandha tintbagħat lill-Kummissjoni, li min-naħa tagħha għandha tapplika l-proċedura stipulata fl-Artikolu 42.

Meta l-ftehim milhuq mill-Istati Membri rappreżentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni jew il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri rappreżentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni jkunu differenti mir-rakkomandazzjoni tal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, il-grupp ta' koordinazzjoni għandu jehmeż mal-ftehim jew mal-pożizzjoni ta' maġġoranza spjegazzjoni dettaljata tar-raġunijiet xjentifiċi għad-differenzi flimkien mar-rakkomandazzjoni.

3. Meta l-kamp ta' applikazzjoni tal-proċedura, kif iddeterminat f'konformità mal-Artikolu 114(6), jinkludi mill-inqas awtorizzazzjoni ċentralizzata waħda għall-kummerċjalizzazzjoni, il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandu, fi żmien 30 jum minn meta jirċievi r-rakkomandazzjoni tal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, jikkunsidra r-rakkomandazzjoni u jadotta opinjoni dwar iż-żamma, il-varjazzjoni, is-sospensjoni, ir-revoka jew ir-rifjut tat-tigdid tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernati. Meta tkun meħtieġa adozzjoni urgenti tal-opinjoni, il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem jista', abbażi ta' proposta mill-president tiegħu, jaqbel ma' skadenza iqsar.

Meta l-opinjoni tal-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem tkun differenti mir-rakkomandazzjoni tal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandu jehmeż mal-opinjoni tiegħu spjegazzjoni dettaljata tar-raġunijiet xjentifiċi għad-differenzi flimkien mar-rakkomandazzjoni.

4. Abbażi tal-opinjoni tal-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem imsemmija fil-paragrafu 3, il-Kummissjoni għandha, permezz ta' atti ta' implimentazzjoni:
 - (a) tadotta deċiżjoni indirizzata lill-Istati Membri dwar il-miżuri li għandhom jittiehdu fir-rigward tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni li jingħataw mill-Istati Membri u li huma soġġetti għall-proċedura urgenti tal-Unjoni;
 - (b) meta l-opinjoni tiddikjara li hija meħtieġa azzjoni regolatorja dwar l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, tadotta deċiżjoni biex tvarja, tissospendi, tirrevoka jew tirrifjuta t-tigdid tal-awtorizzazzjonijiet ċentralizzati għall-kummerċjalizzazzjoni u kkonċernati mill-proċedura prevista f'din it-taqsim.
5. L-Artikolu 42 għandu japplika għall-adozzjoni tad-deċiżjoni msemmija fil-punt (a) tal-paragrafu 4 u għall-implimentazzjoni tagħha mill-Istati Membri.

6. L-Artikolu 13 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] għandu japplika għad-deċiżjoni msemmija fil-punt (b) tal-paragrafu 4. Meta l-Kummissjoni tadotta tali deċiżjoni, hija tista' tadotta wkoll deċiżjoni indirizzata lill-Istati Membri skont l-Artikolu 55 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

TAQSIMA 7

SUPERVIŻJONI TAL-ISTUDJI DWAR IS-SIKUREZZA TA' WARA L-AWTORIZZAZZJONI

Artikolu 117

Studji dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni mingħajr intervent

1. Din it-Taqsima tapplika għall-istudji dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni mingħajr intervent li jiġu mibdija, ġestiti jew iffinanzjati mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni b'mod volontarju jew skont l-obbligi imposti f'konformità mal-Artikolu 44 jew 87, u li jinvolvu l-ġbir ta' *data* dwar is-sikurezza mingħand pazjenti jew professjonisti tal-kura tas-saħħa.
2. Din it-Taqsima hija mingħajr preġudizzju għar-rekwiżiti tal-Istati Membri u tal-Unjoni għall-iżgurar tal-benesseri u tad-drittijiet tal-partecipanti fi studji dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni mingħajr intervent.
3. L-istudji ma għandhomx isiru meta l-att tat-twettiq tal-istudju jippromwovi l-użu ta' prodott mediċinali.
4. Il-ħlasijiet lill-professjonisti tal-kura tas-saħħa għall-partecipazzjoni tagħhom fi studji dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni mingħajr intervent għandhom ikunu ristretti għall-kumpens mogħti għall-ħin u l-ispejjeż imġarrba.
5. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' titlob lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jissottometti l-protokoll u r-rapporti ta' progress lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri fejn isir l-istudju.
6. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jibgħat ir-rapport finali tal-istudju lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri li fihom l-istudju jkun sar fi żmien 12-il xahar mit-tmiem tal-ġbir tad-*data*.
7. Waqt li jkun qed isir studju, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jissorvelja d-*data* ġġenerata u jikkunsidra l-implikazzjonijiet tagħha għall-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji tal-prodott mediċinali kkonċernat.

Kwalunkwe informazzjoni ġdida li tista' tinfluwenza l-evalwazzjoni tal-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji ta' prodott mediċinali għandha tiġi kkomunikata lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru li fih il-prodott mediċinali jkun ġie awtorizzat f'konformità mal-Artikolu 90.

L-obbligu stipulat fit-tieni subparagrafu huwa mingħajr preġudizzju għall-informazzjoni dwar ir-riżultati tal-istudji li d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jagħmel disponibbli permezz ta' rapporti perjodiċi ta' aġġornament dwar is-sikurezza kif stipulat fl-Artikolu 107.

8. L-Artikoli minn 118 sa 121 għandhom japplikaw esklużivament għall-istudji msemmija fil-paragrafu 1 li jitwettqu skont l-obbligu impost f'konformità mal-Artikolu 44 jew 87.

Artikolu 118

Ftehim ta' protokoll għal studju dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni mingħajr intervent

1. Qabel ma jsir studju, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jissottometti abbozz ta' protokoll lill-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, hlief għall-istudji li għandhom isiru fi Stat Membru wiehed biss li jitlob l-istudju f'konformità mal-Artikolu 87. Għal tali studji, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jissottometti abbozz ta' protokoll lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn isir l-istudju.
2. Fi żmien 60 jum mis-sottomissjoni tal-abbozz ta' protokoll imsemmi fil-paragrafu 1, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru jew il-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, kif xieraq, għandhom joħorġu:
 - (a) ittra li tapprova l-abbozz ta' protokoll;
 - (b) ittra ta' oġġezzjoni, li għandha tistabbilixxi fid-dettall ir-raġunijiet għall-oġġezzjoni, fejn:
 - (i) hija tqis li t-twettiq tal-istudju jippromwovi l-użu ta' prodott mediċinali;
 - (ii) hija tqis li d-disinn tal-istudju ma jissodisfax l-oġġettivi tal-istudju; jew
 - (c) ittra li tinnotifika lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni li l-istudju huwa prova klinika li taqa' taħt il-kamp ta' applikazzjoni tar-Regolament (UE) Nru 536/2014.
3. L-istudju jista' jibda biss meta tkun inharġet l-approvazzjoni bil-miktub mill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru jew mill-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, kif xieraq.

Meta tkun inharġet ittra ta' approvazzjoni tal-abbozz tal-protokoll kif imsemmi fil-punt (a) tal-paragrafu 2, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jibgħat il-protokoll lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri fejn għandu jitwettaq l-istudju u jista', wara dan, jibda l-istudju skont il-protokoll approvat.

Artikolu 119

Agġornament ta' protokoll għal studju dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni mingħajr intervent

Wara li jkun inbeda studju, kwalunkwe emenda sostanzjali għall-protokoll għandha titressaq, qabel l-implimentazzjoni tagħha, lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru jew lill-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, kif xieraq. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru jew il-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, kif xieraq, għandhom jivvalutaw l-emendi u jinformaw lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni bl-approvazzjoni jew l-oġġezzjoni tagħhom. Fejn applikabbli, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jinforma lill-Istati Membri fejn ikun qed isir l-istudju.

Artikolu 120

Rapport finali ta' studju dwar studju dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni mingħajr intervent

1. Mat-tlestija tal-istudju, għandu jiġi sottomess rapport finali tal-istudju lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru jew lill-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza fi żmien 12-il xahar mit-tmiem tal-ġbir tad-data, sakemm ma tkunx ingħatat rinunzja bil-miktub mill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru jew mill-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, kif xieraq.
2. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jevalwa jekk ir-riżultati tal-istudju għandhomx impatt fuq l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u għandu, jekk ikun meħtieġ, iressaq applikazzjoni lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri biex tiġi varjata l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.
3. Flimkien mar-rapport finali tal-istudju, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jissottometti b'mod elettroniku riassunt tar-riżultati tal-istudju lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru jew lill-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza.

Artikolu 121

Rakkomandazzjonijiet wara s-sottomissjoni ta' rapport finali ta' studju dwar studji dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni mingħajr intervent

1. Abbazi tar-riżultati tal-istudju u wara konsultazzjoni mad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, il-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza jista' jagħmel rakkomandazzjonijiet li jikkonċernaw l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, fejn jiddikjara r-raġunijiet li fuqhom dawn ikunu bbażati. Ir-rakkomandazzjonijiet għandhom isemmu kwalunkwe pożizzjonijiet diverġenti u r-raġunijiet li fuqhom ikunu bbażati.
2. Meta jsiru rakkomandazzjonijiet għall-varjazzjoni, is-sospensjoni jew ir-revoka ta' awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni, l-Istati Membri rrapprezentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni għandhom jaqblu fuq pożizzjoni dwar il-kwistjoni, filwaqt li jqisu r-rakkomandazzjoni msemmija fil-paragrafu 1 u għandhom jinkludu skeda ta' żmien għall-implimentazzjoni tal-pożizzjoni maqbula.

Jekk, fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni, l-Istati Membri rrapprezentati jilhqu ftehim dwar l-azzjoni li għandha tittiehed b'konsens, il-president għandu jirreġistra l-ftehim u jibagħtu lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u lill-Istati Membri. L-Istati Membri għandhom jadottaw il-miżuri meħtieġa biex ivarjaw, jissospendu jew jirrevokaw l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kkonċernata f'konformità mal-iskeda ta' żmien għall-implimentazzjoni ddeterminata fil-ftehim.

Fil-każ li jintlaħaq ftehim fuq varjazzjoni, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jissottometti lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru applikazzjoni xierqa għal varjazzjoni, inkluż sommarju aġġornat tal-karatteristiċi tal-prodott u fuljett ta' tagħrif aġġornat fi hdan l-iskeda ta' żmien iddeterminata għall-implimentazzjoni.

Il-ftehim għandu jsir disponibbli għall-pubbliku fuq il-portal web Ewropew tal-mediċini stabbilit f'konformità mal-Artikolu 104 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

3. Jekk ma jkunx jista' jintlaħaq ftehim b'konsens, il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri rrappreżentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni għandha tintbagħat lill-Kummissjoni, li għandha tapplika l-proċedura stipulata fl-Artikolu 42.
4. Meta l-ftehim milhuq mill-Istati Membri rrappreżentati fi hdan il-grupp ta' koordinazzjoni jew il-pożizzjoni tal-maġġoranza tal-Istati Membri jkun differenti mir-rakkomandazzjoni tal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, il-grupp ta' koordinazzjoni għandu jehmeż mal-ftehim jew mal-pożizzjoni ta' maġġoranza spjegazzjoni dettaljata tar-raġunijiet xjentifiċi għad-differenzi flimkien mar-rakkomandazzjoni.

TAQSIMA 8

IMPLIMENTAZZJONI, GWIDA U RAPPORTAR

Artikolu 122

Implimentazzjoni ta' miżuri relatati mal-attivitajiet ta' farmakovigilanza

1. Sabiex tarmonizza t-tweġġ tal-attivitajiet ta' farmakovigilanza previsti f'din id-Direttiva, il-Kummissjoni għandha tadotta miżuri ta' implimentazzjoni fl-oqsma li ġejjin li għalihom huma previsti attivitajiet ta' farmakovigilanza fl-Artikoli 96, 99, 100, 105 sa 107, 113, 118 u 120 tal-Anness I billi tistabbilixxi:
 - (a) il-kontenut u r-regoli dwar il-manutenzjoni tal-master fajl tas-sistema ta' farmakovigilanza miżmum mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni;
 - (b) ir-rekwiżiti minimi għas-sistema ta' kwalità għat-tweġġ tal-attivitajiet ta' farmakovigilanza mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri u mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni;
 - (c) ir-regoli dwar l-użu ta' terminoloġija, formati u standards maqbula internazzjonalment għat-tweġġ tal-attivitajiet ta' farmakovigilanza;
 - (d) ir-rekwiżiti minimi għall-monitoraġġ tad-*data* fil-bażi tad-*data* Eudravigilance biex jiġi ddeterminat jekk hemmx riskji godda jew jekk ir-riskji nbidlux;
 - (e) il-format u l-kontenut ta' trażmissjoni elettronika ta' reazzjonijiet avversi suspettati mill-Istati Membri u mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni;
 - (f) il-format u l-kontenut tar-rapporti perjodiċi elettronici ta' aġġornament dwar is-sikurezza u tal-pjanijiet ta' ġestjoni tar-riskji;
 - (g) il-format ta' protokoll, riassunti u rapporti finali ta' studji għall-istudji dwar is-sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni.
2. Dawk il-miżuri għandhom iqisu l-ħidma fuq l-armonizzazzjoni internazzjonali mwettqa fil-qasam tal-farmakovigilanza. Dawk il-miżuri għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura regolatorja msemmija fl-Artikolu 214(2).

Artikolu 123

Gwida biex jiġi ffaċilitat it-tweġġ tal-attivitajiet ta' farmakovigilanza

L-Aġenzija għandha, b'kooperazzjoni mal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri u ma' partijiet interessati oħrajn, tfassal:

- (a) gwida dwar il-prattiki tajbin tal-farmakovigilanza kemm għall-awtoritajiet kompetenti kif ukoll għad-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni;
- (b) gwida xjentifika dwar l-istudji dwar l-effikaċja ta' wara l-awtorizzazzjoni.

Artikolu 124

Rapportar dwar il-kompiti ta' farmakovigilanza

L-Aġenzija għandha tippubblika rapport dwar it-tweġġ tal-kompiti ta' farmakovigilanza mill-Istati Membri u mill-Aġenzija kull 3 snin. L-ewwel rapport għandu jiġi ppubblikat sa [3 snin wara d-data tal-applikazzjoni ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

Kapitolu X

Prodotti mediċinali omeopatiċi u prodotti mediċinali erbali tradizzjonali

TAQSIMA 1

DISPOŻIZZJONIJIET SPECIFIĊI APPLIKABBLI GĦAL PRODOTTI MEDIĊINALI OMEOPATIĊI

Artikolu 125

Reġistrazzjoni jew awtorizzazzjoni tal-prodotti mediċinali omeopatiċi

1. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-prodotti mediċinali omeopatiċi manifatturati u introdotti fis-suq fl-Unjoni jiġu rreġistrati f'konformità mal-Artikoli 126 u 127 jew awtorizzati f'konformità mal-Artikolu 133(1), hlief meta tali prodotti mediċinali omeopatiċi jkunu koperti minn reġistrazzjoni jew awtorizzazzjoni mogħtija f'konformità mal-leġiżlazzjoni nazzjonali fil-31 ta' Diċembru 1993 jew qabel. Fil-każ tar-reġistrazzjonijiet, għandhom japplikaw it-Taqsimiet 3 u 4 tal-Kapitolu III u l-paragrafi 1, 2 u 3 tal-Artikolu 38.
2. L-Istati Membri għandhom jistabbilixxu proċedura ta' reġistrazzjoni ssimplifikata msemmija fl-Artikolu 126 għall-prodotti mediċinali omeopatiċi.

Artikolu 126

Proċedura ta' reġistrazzjoni ssimplifikata għall-prodotti mediċinali omeopatiċi

1. Il-prodotti mediċinali omeopatiċi li jissodisfaw il-kundizzjonijiet kollha li ġejjin jistgħu jkunu soġġetti għal proċedura ta' reġistrazzjoni ssimplifikata:
 - (a) ikunu amministrati oralment jew esternament;
 - (b) l-ebda indikazzjoni terapewtika speċifika ma tidher fuq it-tikkettar tal-prodott mediċinali jew fi kwalunkwe informazzjoni li għandha x'taqsam miegħu;

- (c) hemm grad suffiċjenti ta' tahlit li jiggarrantixxi s-sikurezza tal-prodott mediċinali.

Għall-finijiet tal-punt (c), il-prodott mediċinali jista' ma jkunx fih jew aktar minn parti wahda għal kull 10 000 tat-tintura omm jew aktar minn 1/100 tal-iżgħar doża użata fl-allopatija fir-rigward tas-sustanzi attivi li l-preżenza tagħhom fi prodott mediċinali allopatiku tirriżulta fl-obbligu li tiġi sottomessa riċetta tat-tabib.

Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 215 biex temenda l-punt (c) tal-ewwel subparagrafu, sabiex jitqies il-progress xjentifiku.

Fil-mument tar-registrazzjoni, l-Istati Membri għandhom jiddeterminaw l-istatus tar-riċetta għall-ġhoti tal-prodott mediċinali omeopatiċi.

2. Il-kriterji u r-regoli ta' proċedura previsti fl-Artikolu 1(10), il-punt (c), fl-Artikolu 30, il-Kapitolu III, it-Taqsima 6 u fl-Artikoli 191, 195 u 204 għandhom japplikaw b'analogija għall-proċedura ta' registrazzjoni ssimplifikata għal prodotti mediċinali omeopatiċi, bl-eċċezzjoni tal-prova tal-effikaċja terapewtika.

Artikolu 127

Rekwiżiti tal-applikazzjoni għal registrazzjoni ssimplifikata

Applikazzjoni għal registrazzjoni ssimplifikata tista' tkopri serje ta' prodotti mediċinali omeopatiċi derivati mill-istess hażna jew hażniet omeopatiċi. Dawn li ġejjin għandhom jiġu inklużi mal-applikazzjoni sabiex juru, b'mod partikolari, il-kwalità farmaċewtika u l-omogeneità minn lott għal lott tal-prodotti mediċinali omeopatiċi kkonċernati:

- (a) l-isem xjentifiku jew isem ieħor mogħti f'xi farmakopea tal-hażna jew il-hażniet omeopatiċi, flimkien ma' dikjarazzjoni tad-diversi rotot ta' amministrazzjoni, forom farmaċewtiċi u grad ta' dilwizzjoni li għandhom jiġu rreġistrati;
- (b) dossier li jiddeskrivi kif il-hażna jew il-hażniet omeopatiċi jinkisbu u jiġu kkontrollati, u li jiġġustifika l-użu omeopatiċu tagħhom, abbażi ta' biblijografija adegwata;
- (c) il-fajl dwar il-manifattura u l-kontroll għal kull forma farmaċewtika u deskrizzjoni tal-metodu ta' dilwizzjoni u dinamizzazzjoni;
- (d) l-awtorizzazzjoni tal-manifattura għall-prodott mediċinali omeopatiċu kkonċernat;
- (e) il-kopji ta' kwalunkwe registrazzjoni jew awtorizzazzjoni miksuba għall-istess prodott mediċinali omeopatiċu fi Stati Membri oħrajn;
- (f) mudell wieħed jew aktar tal-imballaġġ ta' barra u tal-imballaġġ immedjat tal-prodotti mediċinali omeopatiċi li għandhom jiġu rreġistrati;
- (g) id-data dwar l-istabbiltà tal-prodott mediċinali omeopatiċu.

Artikolu 128

Applikazzjoni ta' proċeduri deċentralizzati u ta' rikonoxximent reċiproku għall-prodotti mediċinali omeopatiċi

1. Il-paragrafi 4 u 6 tal-Artikolu 38 u l-Artikoli minn 39 sa 42 u 95 ma għandhomx japplikaw għall-prodotti mediċinali omeopatiċi msemmija fl-Artikolu 126.

2. It-Taqsimiet minn 3 sa 5 tal-Kapitolu III ma għandhomx japplikaw għall-prodotti mediċinali omeopatiċi msemmija fl-Artikolu 133(2).

Artikolu 129

Tikkettar tal-prodotti mediċinali omeopatiċi

Il-prodotti mediċinali omeopatiċi, bl-eċċezzjoni ta' dawg imsemmija fl-Artikolu 126(1), għandhom jiġu tikkettati f'konformità mad-dispożizzjonijiet tal-Kapitolu VI u għandhom jiġu identifikati b'referenza fuq it-tikketti tagħhom, f'forma ċara u li tinqara, għan-natura omeopatika tagħhom.

Artikolu 130

Rekwiżiti speċifiċi għat-tikkettar ta' ċerti prodotti mediċinali omeopatiċi

1. It-tikkettar u, fejn xieraq, il-fuljett ta' tagħrif għall-prodotti mediċinali omeopatiċi msemmija fl-Artikolu 126(1) minbarra r-referenza ċara tal-kliem "prodott mediċinali omeopatiku", għandu jkollhom l-informazzjoni li ġejja, u l-ebda informazzjoni oħra:
- (a) l-isem xjentifiku tal-ħażna jew il-ħażniet segwit mill-grad ta' dilwizzjoni, bl-użu tas-simboli tal-farmakopea użati f'konformità mal-Artikolu 4(62);
 - (b) l-isem u l-indirizz tad-detentur tar-registrazzjoni u, fejn xieraq, tal-manifattur;
 - (c) il-metodu ta' amministrazzjoni u, jekk tkun meħtieġa, ir-rotta tal-amministrazzjoni;
 - (d) il-forma farmaċewtika;
 - (e) id-data ta' skadenza, f'termini ċari (xahar, sena);
 - (f) il-kontenut tal-preżentazzjoni għall-bejgħ;
 - (g) il-prekawzjonijiet speċjali għall-ħżin, jekk ikun hemm;
 - (h) twissija speċjali, jekk meħtieġa, għall-prodott mediċinali;
 - (i) in-numru tal-lott tal-manifattur;
 - (j) in-numru tar-registrazzjoni;
 - (k) "prodott mediċinali omeopatiku mingħajr indikazzjonijiet terapewtiċi approvati";
 - (l) twissija li tavża lill-utent biex jikkonsulta tabib jekk is-sintomi jippersistu.
- Fir-rigward tal-punt (a) tal-ewwel subparagrafu, jekk il-prodott mediċinali omeopatiku jkun magħmul minn żewġ ħażniet jew aktar, l-ismijiet xjentifiċi tal-ħażniet fuq it-tikkettar jistgħu jiġu ssupplimentati b'isem ivvintat.
2. Minkejja l-paragrafu 1, l-Istati Membri jistgħu jitolbu l-użu ta' ċerti tipi ta' tikkettar sabiex juru:
- (a) il-prezz tal-prodott mediċinali omeopatiku;
 - (b) il-kundizzjonijiet għar-rifużjonijiet mill-korpi tas-sigurtà soċjali.

Artikolu 131

Reklamar tal-prodotti mediċinali omeopatiċi

1. Il-Kapitolu XIII għandu japplika għall-prodotti mediċinali omeopatiċi.
2. B'deroga mill-paragrafu 1, l-Artikolu 176(1) ma għandux japplika għall-prodotti mediċinali msemmija fl-Artikolu 126(1).

Madankollu, hija biss l-informazzjoni speċifikata fl-Artikolu 130(1) li tista' tintuża fir-reklamar ta' tali prodotti mediċinali omeopatiċi.

Artikolu 132

Skambju ta' informazzjoni dwar il-prodotti mediċinali omeopatiċi

L-Istati Membri għandhom jikkomunikaw lil xulxin l-informazzjoni kollha meħtieġa biex jiggarantixxu l-kwalità u s-sikurezza tal-prodotti mediċinali omeopatiċi manifatturati u kkummerċjalizzati fl-Unjoni u, b'mod partikolari, l-informazzjoni msemmija fl-Artikoli 202 u 203.

Artikolu 133

Rekwiżiti oħrajn għall-prodotti mediċinali omeopatiċi

1. Il-prodotti mediċinali omeopatiċi għajr dawk imsemmija fl-Artikolu 126(1) għandhom jingħataw awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni f'konformità mal-Artikoli 6 u 9 sa 14 u jiġu ttikkettati f'konformità mal-Kapitolu VI.
2. Stat Membru jista' jintroduċi jew iżomm fit-territorju tiegħu regoli speċifiċi għat-testijiet mhux kliniċi u l-istudji kliniċi ta' prodotti mediċinali omeopatiċi għajr dawk imsemmija fl-Artikolu 126(1), f'konformità mal-prinċipji u l-karatteristiċi tal-omeopatija kif ipprattikata f'dak l-Istat Membru.
F'dan il-każ, l-Istat Membru kkonċernat għandu jinnotifika lill-Kummissjoni bir-regoli speċifiċi fis-sehħ.
3. Il-Kapitolu IX għandu japplika għall-prodotti mediċinali omeopatiċi, bl-eċċezzjoni ta' dawk imsemmija fl-Artikolu 126(1). Il-Kapitolu XI, il-Kapitolu XII, it-Taqsima 1 u l-Kapitolu XIV għandhom japplikaw għall-prodotti mediċinali omeopatiċi.

TAQSIMA 2

DISPOŻIZZJONIJIET SPECIFIĊI APPLIKABBLI GĦALL-PRODOTTI MEDIĊINALI ERBALI TRADIZZJONALI

Artikolu 134

Proċedura ta' reġistrazzjoni ssimplifikata għall-prodotti mediċinali erbali tradizzjonali

1. Il-prodotti mediċinali erbali li jissodisfaw il-kundizzjonijiet kollha li ġejjin jistgħu jkunu soġġetti għal proċedura ta' reġistrazzjoni ssimplifikata ("reġistrazzjoni tal-użu tradizzjonali"):
 - (a) ikollhom indikazzjonijiet terapewtiċi esklużivament xierqa għall-prodotti mediċinali erbali tradizzjonali li, bis-saħħa tal-kompożizzjoni u l-iskop tagħhom, huma maħsuba u ddisinjati għall-użu mingħajr is-supervizjoni ta' tabib għal finijiet dijanjostiċi jew għal riċetta jew monitoraġġ tat-trattament;
 - (b) ikunu intiżi esklużivament għal amministrazzjoni f'konformità ma' qawwa u pozoloġija speċifikati;

- (c) ikunu preparat orali, estern jew għall-inalazzjoni;
- (d) il-perjodu ta' użu tradizzjonali kif stipulat fil-punt (c) tal-Artikolu 136(1) ikun għadda;
- (e) id-*data* dwar l-użu tradizzjonali tal-prodott mediċinali erbali msemija fil-punt (c) tal-Artikolu 136(1) tkun biżżejjed.

Id-*data* dwar l-użu ta' prodott mediċinali msemija fil-punt (e) tal-ewwel subparagrafu għandha titqies li hija biżżejjed meta l-prodott mediċinali erbali juri li ma jagħmilx ħsara fil-kundizzjonijiet speċifikati tal-użu u l-effetti farmakoloġiċi jew l-effikaċja tal-prodott mediċinali erbali jkunu plawżibbli abbażi ta' użu u esperjenza fit-tul.

2. Minkejja l-punt (64) tal-Artikolu 4(1), il-preżenza fil-prodott mediċinali erbali ta' vitamini jew minerali li għas-sikurezza tagħhom ikun hemm evidenza ddokumentata sewwa ma għandhiex twaqqaf lill-prodott mediċinali erbali milli jkun eligibbli għar-registrazzjoni f'konformità mal-paragrafu 1, diment li l-azzjoni tal-vitamini jew tal-minerali tkun anċillari għal dik tas-sustanzi attivi erbali fir-rigward tal-indikazzjoni(jiet) terapewtiċi affermati u speċifikati.
3. Madankollu, f'każijiet fejn l-awtoritajiet kompetenti jiġġudikaw li prodott mediċinali erbali li jissodisfa l-kundizzjonijiet stipulati fil-paragrafu 1 ("prodott mediċinali erbali tradizzjonali") jissodisfa l-kriterji għal awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni f'konformità mal-Artikolu 5 jew għal registrazzjoni ssimplifikata f'konformità mal-Artikolu 126, id-dispożizzjonijiet ta' din it-Taqsima ma għandhomx japplikaw.

Artikolu 135

Sottomissjoni ta' dossier għal prodott mediċinali erbali tradizzjonali

1. L-applikant u d-detentur tar-registrazzjoni tal-użu tradizzjonali għandhom ikunu stabbiliti fl-Unjoni.
2. Sabiex jikseb registrazzjoni tal-użu tradizzjonali, l-applikant għandu jissottometti applikazzjoni lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat.

Artikolu 136

Rekwiżiti tal-applikazzjoni għar-registrazzjoni tal-użu tradizzjonali

1. Applikazzjoni għar-registrazzjoni tal-użu tradizzjonali għandha tkun akkumpanjata minn:
 - (a) id-dettalji u d-dokumentazzjoni:
 - (i) imsemmija fil-punti (1), (2), (3), (5) sa (9), (16) u (17) tal-Anness I;
 - (ii) ir-riżultati tat-testijiet farmaċewtiċi msemija fl-Anness I;
 - (iii) is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott, mingħajr id-dettalji kliniċi kif speċifikati fl-Anness V;
 - (iv) f'każ ta' kombinazzjonijiet, kif imsemmija fil-punt (64) tal-Artikolu 4(1) jew fl-Artikolu 134(2), l-informazzjoni msemija fil-punt (e) tal-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 134(1) li tirrigwardja l-kombinazzjoni bħala

tali; jekk is-sustanzi attivi individwali ma jkunux magħrufa biżżejjed, id-*data* għandha tkun relatata wkoll mas-sustanzi attivi individwali;

- (b) kwalunkwe awtorizzazzjoni jew registrazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni miksuba mill-applikant fi Stat Membru iehor, jew f'pajjiż terz, sabiex il-prodott mediċinali erbali jiġi introdott fis-suq, u d-dettalji ta' kwalunkwe deċiżjoni li jiġi rrifjutat li tingħata awtorizzazzjoni jew registrazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni, kemm jekk fl-Unjoni jew f'pajjiż terz, u r-raġunijiet għal kwalunkwe deċiżjoni bħal din;
- (c) evidenza biblijografika jew esperta fis-sens li l-prodott mediċinali erbali inkwistjoni, jew prodott mediċinali korrispondenti kien fl-użu mediċinali matul perjodu ta' mill-inqas 30 sena qabel id-*data* tal-applikazzjoni, inkluż mill-inqas 15-il sena fl-Unjoni;
- (d) rieżami biblijografiku tad-*data* dwar is-sikurezza flimkien ma' rapport expert u, fejn meħtieġ, mill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru, fuq talba addizzjonali, id-*data* meħtieġa għall-valutazzjoni tas-sikurezza tal-prodott mediċinali erbali.

Għall-finijiet tal-punt (c) tal-ewwel subparagrafu, fuq talba tal-Istat Membru fejn tkun giet sottomessa l-applikazzjoni għal registrazzjoni tal-użu tradizzjonali, il-grupp ta' ħidma dwar il-prodotti mediċinali erbali għandu jfassal opinjoni dwar l-adegwatezza tal-evidenza tal-użu fit-tul imsemmi fil-punt (c) tal-ewwel subparagrafu tal-prodott mediċinali erbali, jew tal-prodott mediċinali erbali korrispondenti. L-Istat Membru għandu jissottometti d-dokumentazzjoni rilevanti li tappoġġa r-riferiment.

Għall-finijiet tal-punt (d) tal-ewwel subparagrafu, jekk is-sustanzi attivi individwali ma jkunux magħrufa biżżejjed, id-*data* msemmija fil-punt (a)(iv) tal-ewwel subparagrafu għandha tkun relatata wkoll mas-sustanzi attivi individwali.

L-Anness II għandu japplika b'analogija għad-dettalji u d-dokumentazzjonijiet speċifikati fil-punt (a) tal-ewwel subparagrafu.

- 2. Ir-rekwizit li jintwera l-użu mediċinali matul il-perjodu kollu ta' mill-inqas 30 sena, stabbilit fil-punt (c) tal-ewwel subparagrafu tal-paragrafu 1 jiġi ssodisfat anki meta l-kummerċjalizzazzjoni tal-prodott mediċinali erbali ma jkunx gie bbażat fuq awtorizzazzjoni speċifika għall-kummerċjalizzazzjoni. Dan jiġi ssodisfat bl-istess mod meta n-numru jew il-kwantità ta' ingredjenti tal-prodott mediċinali erbali jkunu tnaqqsu matul dak il-perjodu.
- 3. Meta l-prodott mediċinali erbali jkun intuża fl-Unjoni għal inqas minn 15-il sena, iżda altrimenti jkun eligibbli għal registrazzjoni tal-użu tradizzjonali f'konformità mal-paragrafu 1, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn tkun giet sottomessa l-applikazzjoni għar-registrazzjoni tal-użu tradizzjonali għandha tirreferi l-applikazzjoni għall-prodott mediċinali erbali tradizzjonali lill-grupp ta' ħidma dwar il-prodotti mediċinali erbali u tissottometti d-dokumentazzjoni rilevanti li tappoġġa dan ir-riferiment.

Il-grupp ta' ħidma dwar il-prodotti mediċinali erbali għandu jqis jekk il-kriterji għajr il-perjodu ta' użu tranżitorju għal registrazzjoni tal-użu tradizzjonali kif imsemmi fl-Artikolu 134 humiex irrISPettati. Jekk il-grupp ta' ħidma dwar il-prodotti mediċinali erbali jqis li huwa possibbli, huwa għandu jistabbilixxi monografija erbali tal-Unjoni kif imsemmi fl-Artikolu 141(3) li għandha titqies mill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru meta tiegħu d-deċiżjoni finali tagħha dwar l-applikazzjoni għar-registrazzjoni tal-użu tradizzjonali.

Artikolu 137

Applikazzjoni tar-rikonoxximent reċiproku għall-prodotti mediċinali erbali tradizzjonali

1. It-Taqsimiet minn 3 sa 5 tal-Kapitolu III għandhom japplikaw b'analogija għar-registrazzjonijiet tal-użu tradizzjonali mogħtija f'konformità mal-Artikolu 134, diment li:
 - (a) tkun giet stabbilita monografija erbali tal-Unjoni f'konformità mal-Artikolu 141(3); jew
 - (b) il-prodott mediċinali erbali tradizzjonali jkun jikkonsisti f'sustanzi erbali, preparati erbali jew kombinazzjonijiet tagħhom li jinsabu fil-lista msemmija fl-Artikolu 139.
2. Għall-prodotti mediċinali erbali tradizzjonali mhux koperti mill-paragrafu 1, l-awtorità kompetenti ta' kull Stat Membru għandha, meta tevalwa applikazzjoni għal registrazzjoni tal-użu tradizzjonali, tqis kif xieraq ir-registrazzjonijiet mogħtija mill-awtorità kompetenti ta' Stat Membru ieħor f'konformità ma' din it-Taqsima.

Artikolu 138

Rifjut tar-registrazzjoni tal-prodotti mediċinali erbali tradizzjonali

1. Ir-registrazzjoni tal-użu tradizzjonali għandha tigi rrifjutata jekk l-applikazzjoni ma tkunx konformi mal-Artikoli 134, 135 jew 136 jew jekk tigi ssodisfata mill-inqas waħda mill-kundizzjonijiet li ġejjin:
 - (a) il-kompożizzjoni kwalitattiva jew kwantitattiva ma tkunx kif iddikjarata;
 - (b) l-indikazzjonijiet terapewtiċi ma jkunux konformi mal-kundizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 134;
 - (c) il-prodott mediċinali erbali tradizzjonali jista' jkun ta' ħsara f'kundizzjonijiet normali ta' użu;
 - (d) id-data dwar l-użu tradizzjonali tkun insuffiċjenti, speċjalment jekk l-effetti farmakoloġiċi jew l-effikaċja ma jkunux plawżibbli abbażi ta' użu u esperjenza fit-tul;
 - (e) il-kwalità farmaċewtika ma tintweriex b'mod sodisfaċenti.
2. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom jinnotifikaw lill-applikant, lill-Kummissjoni u lil kwalunkwe awtorità kompetenti tal-Istat Membru li jitlobha, bi kwalunkwe deċiżjoni li jiehdu biex jirrifjutaw ir-registrazzjoni tal-użu tradizzjonali u r-raġunijiet għar-rifjut.

Artikolu 139

Lista ta' sustanzi erbali, preparati erbali u kombinazzjonijiet tagħhom

1. Il-Kummissjoni għandha tadotta atti ta' implimentazzjoni biex tistabbilixxi lista ta' sustanzi erbali, preparati erbali u kombinazzjonijiet tagħhom għall-użu fi prodotti mediċinali erbali tradizzjonali, filwaqt li tqis l-abbozz ta' lista mhejji mill-grupp ta' hidma dwar il-prodotti mediċinali erbali. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 214(2). Il-lista għandu jkun fiha, fir-rigward ta' kull sustanza erbali, l-indikazzjoni terapewtika, il-qawwa speċifikata u l-pożoloġija, ir-rotta ta' amministrazzjoni u kwalunkwe

informazzjoni oħra meħtieġa għall-użu sikur tas-sustanza erbali bħala prodott mediċinali erbali tradizzjonali.

2. Jekk applikazzjoni għal reġistrazzjoni tal-użu tradizzjonali tkun relatata ma' sustanza erbali, preparati erbali jew kombinazzjoni tagħhom li tinsab fil-lista msemmija fil-paragrafu 1, id-*data* speċifikata fil-punti (b), (c) u (d) tal-Artikolu 136(1) ma għandhiex tkun meħtieġa u l-punti (c) u (d) tal-Artikolu 138(1) ma għandhomx japplikaw.
3. Jekk sustanza erbali, preparati erbali jew kombinazzjoni tagħhom ma jkunux għadhom inklużi fil-lista msemmija fil-paragrafu 1, ir-reġistrazzjonijiet skont il-paragrafu 2 għall-prodotti mediċinali erbali li jkun fihom din is-sustanza għandhom jiġu rrevokati, sakemm id-dettalji u d-dokumentazzjonijiet imsemmija fl-Artikolu 136(1) ma jiġux sottomessi fi żmien 3 xhur.

Artikolu 140

Rekwiżiti oħrajn għall-prodotti mediċinali erbali tradizzjonali

1. Il-punti (a) u (b) tal-Artikolu 1(5) u l-punt (c) tal-Artikolu 1(10), l-Artikoli 6 sa 8, 29, 30, 44, 46, 90, 155, il-paragrafi 1 u 11 tal-Artikolu 188, l-Artikoli 191, 195, 196, 198, 199(2), 202, 203 u 204 u l-Kapitoli IX u XI ta' din id-Direttiva, kif ukoll id-Direttiva tal-Kummissjoni 2003/94/KE⁴⁰ għandhom japplikaw, *mutadis mutandis*, għar-reġistrazzjonijiet tal-użu tradizzjonali mogħtija skont din it-Taqsima.
2. Minbarra r-rekwiżiti stabbiliti fl-Artikoli minn 63 sa 66, minn 70 sa 79 u fl-Anness IV, kwalunkwe tikkettar u fuljett ta' tagħrif ta' prodott mediċinali erbali tradizzjonali għandu jkun fihom dikjarazzjoni li tgħid li:
 - (a) il-prodott huwa prodott mediċinali erbali tradizzjonali għall-użu f'indikazzjoni(jiet) terapewtiċi speċifikati esklużivament ibbażati fuq użu fit-tul; u
 - (b) l-utent għandu jikkonsulta tabib jew prattikant tal-kura tas-saħħa kkwalfikat jekk is-sintomi jippersistu matul l-użu tal-prodott mediċinali erbali tradizzjonali jew jekk isehhu xi effetti avversi mhux imsemmija fil-fuljett ta' tagħrif.

Stat Membru jista' jirrikjedi li t-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif għandhom ukoll jiddikjaraw in-natura tat-tradizzjoni inkwistjoni.

3. Minbarra r-rekwiżiti stabbiliti fil-Kapitolu XIII, kwalunkwe reklam għal prodott mediċinali erbali tradizzjonali rreġistrat skont din it-Taqsima għandu jkun fih id-dikjarazzjoni li ġejja: Prodott mediċinali erbali tradizzjonali għall-użu f'indikazzjoni(jiet) terapewtiċi speċifikati esklużivament ibbażati fuq użu fit-tul.

Artikolu 141

Grupp ta' hidma dwar il-prodotti mediċinali erbali

⁴⁰ Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2003/94/KE tat-8 ta' Ottubru 2003 li tistabbilixxi l-prinċipji u l-linji gwida tal-prattika ta' fabbrikazzjoni tajba fir-rigward ta' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem u prodotti mediċinali fil-faži ta' sperimentazzjoni għall-użu mill-bniedem (ĠU L 262, 14.10.2003, p. 22).

1. Grupp ta' hidma dwar il-prodotti mediċinali erbali huwa stabbilit kif imsemmi fl-Artikolu 142 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut]. Dak il-grupp ta' hidma għandu jkun parti mill-Aġenzija u għandu jkollu l-kompetenza li ġejja:
 - (a) fir-rigward ta' reġistrazzjonijiet tal-użu tradizzjonali, sabiex:
 - (i) iwettaq il-kompiti li jhorġu mill-paragrafi 1 u 3 tal-Artikolu 136;
 - (ii) iwettaq il-kompiti li jhorġu mill-Artikolu 137;
 - (iii) ihejji abbozz ta' lista ta' sustanzi erbali, preparati erbali u kombinazzjonijiet tagħhom, kif imsemmi fl-Artikolu 139(1);
 - (iv) jistabbilixxi monografiji tal-Unjoni għal prodotti mediċinali erbali tradizzjonali, kif imsemmi fil-paragrafu 3;
 - (b) fir-rigward tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni ta' prodotti mediċinali erbali, biex jistabbilixxi monografiji erbali tal-Unjoni għal prodotti mediċinali erbali, kif imsemmi fil-paragrafu 3;
 - (c) fir-rigward tar-riferimenti lill-Aġenzija taht it-Taqsima 5 tal-Kapitolu III, jew l-Artikolu 95, b'rabta mal-prodotti mediċinali erbali tradizzjonali msemmija fl-Artikolu 134, biex iwettaq il-kompiti stabbiliti fl-Artikolu 41;
 - (d) fejn kwistjoni tikkonċerna prodotti mediċinali, għajr il-prodotti mediċinali ta' użu tradizzjonali, prodotti mediċinali oħra li fihom sustanzi erbali, tiġi riferuta lill-Aġenzija skont it-Taqsima 5 tal-Kapitolu III, jew l-Artikolu 95, biex jagħti opinjoni dwar is-sustanza erbali, fejn xieraq.

Il-koordinazzjoni xierqa mal-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandha tiġi żgurata permezz ta' proċedura li għandha tiġi ddeterminata mid-Direttur Eżekuttiv tal-Aġenzija f'konformità mal-Artikolu 145(10) ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].

2. Kull Stat Membru għandu jahtar, għal terminu ta' 3 snin li jista' jiġġedded, membru wiehed u sostitut wiehed għall-grupp ta' hidma dwar il-prodotti mediċinali erbali.

Is-sostituti għandhom jirrappreżentaw u jivvotaw għall-membri fl-assenza tagħhom. Il-membri u s-sostituti għandhom jintgħażlu għar-rwol u l-esperjenza tagħhom fl-evalwazzjoni tal-prodotti mediċinali erbali u għandhom jirrappreżentaw lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri.

Il-membri tal-grupp ta' hidma dwar il-prodotti mediċinali erbali jistgħu jkunu akkumpanjati minn esperti f'oqsma xjentifiċi jew tekniċi speċifiċi.

3. Il-grupp ta' hidma dwar il-prodotti mediċinali erbali għandu jistabbilixxi monografiji erbali tal-Unjoni għall-prodotti mediċinali erbali fir-rigward tal-applikazzjoni sottomessa f'konformità mal-Artikolu 13, kif ukoll prodotti mediċinali erbali tradizzjonali.

Meta jkunu ġew stabbiliti monografiji erbali tal-Unjoni, dawn għandhom jitqiesu mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri meta jeżaminaw applikazzjoni. Meta tkun għadha ma giet stabbilita ebda monografija erbali tal-Unjoni bħal din, tista' ssir referenza għal monografiji, pubblikazzjonijiet jew *data* xierqa oħrajn.

Meta jiġu stabbiliti monografiji erbali godda tal-Unjoni, id-detentur tar-reġistrazzjoni ta' użu tradizzjonali għandu jikkunsidra jekk ikunx meħtieġ li jimmodifika d-dossier tar-reġistrazzjoni kif xieraq. Id-detentur tar-reġistrazzjoni ta' użu tradizzjonali

għandu jinnotifika kwalunkwe modifika bhal din lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat.

Il-monografiji erbali għandhom jiġu ppubblikati.

4. Id-dispożizzjonijiet tal-paragrafi minn 3 sa 5 tal-Artikolu 146 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] li japplikaw għall-grupp ta' ħidma għandhom japplikaw b'analoġija għall-grupp ta' ħidma dwar il-prodotti mediċinali erbali.
5. Il-grupp ta' ħidma dwar il-prodotti mediċinali erbali għandu jabbozza r-regoli ta' proċedura tiegħu.

Kapitolu XI

Manifattura u importazzjoni

TAQSIMA 1

MANIFATTURA U IMPORTAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDIĊINALI

Artikolu 142

Awtorizzazzjoni għall-manifattura

1. L-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri xierqa kollha biex jiżguraw li l-manifattura tal-prodotti mediċinali fit-territorju tagħhom tkun soġġetta għal awtorizzazzjoni ("l-awtorizzazzjoni għall-manifattura"). L-awtorizzazzjoni għall-manifattura għandha tkun meħtieġa anki jekk il-prodotti mediċinali manifatturati jkunu maħsuba għall-esportazzjoni.
2. L-awtorizzazzjoni għall-manifattura msemmija fil-paragrafu 1 għandha tkun meħtieġa kemm għal manifattura totali kif ukoll għal dik parzjali, u għad-diversi proċessi ta' qsim, imballaġġ jew preżentazzjoni.
3. B'deroga mill-paragrafu 2, l-awtorizzazzjoni għall-manifattura ma għandhiex tkun meħtieġa għal dawn li ġejjin:
 - (a) il-preparazzjoni, il-qsim, il-bidliet fl-imballaġġ jew il-preżentazzjoni, meta dawn il-proċessi jitwettqu, unikament għall-provvista bl-imnut, minn spizjara fi spizeriji jew minn persuni legalment awtorizzati fl-Istati Membri biex iwettqu tali proċessi; jew
 - (b) siti decentralizzati li jwettqu l-passi ta' manifattura jew ta' ttestjar taht ir-responsabbiltà tal-persuna kkwalifikata ta' sit ċentrali msemmi fl-Artikolu 151(3).
4. Għandha tkun meħtieġa wkoll awtorizzazzjoni għall-manifattura għall-importazzjonijiet ta' prodotti mediċinali li jkunu ġejjin minn pajjiżi terzi fi Stat Membru.

Dan il-Kapitolu u l-Artikoli 195(5) u 198 għandhom japplikaw għall-importazzjonijiet ta' prodotti mediċinali minn pajjiżi terzi.
5. L-Istati Membri għandhom idahhlu l-informazzjoni relatata mal-awtorizzazzjoni għall-manifattura msemmija fil-paragrafu 1 fil-bażi tad-*data* tal-Unjoni msemmija fl-Artikolu 188(15).

Artikolu 143

Rekwiżiti għal awtorizzazzjoni għall-manifattura

1. Sabiex jikseb l-awtorizzazzjoni għall-manifattura, l-applikant għandu jissottometti applikazzjoni b'mezzi elettronici lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat.

Dik l-applikazzjoni għandha tinkludi d-dettalji li ġejjin:

- (a) il-prodotti mediċinali, il-forom farmaċewtiċi u l-operazzjonijiet tal-manifattura li għandhom jiġu manifatturati, importati jew imwettqa u l-post fejn se ssir l-attività;
 - (b) prova li l-applikanti għandhom għad-dispożizzjoni tagħhom, għall-manifattura jew l-importazzjoni ta' dawn ta' hawn fuq, bini adegwat u suffiċjenti, tagħmir tekniku u faċilitajiet ta' kontroll li jikkonformaw mar-rekwiżiti legali li l-Istat Membru kkonċernat jippreskrivi fir-rigward tal-manifattura u l-kontroll u l-ħżin ta' prodotti mediċinali, f'konformità mal-Artikolu 8;
 - (c) prova li l-applikanti għandhom għad-dispożizzjoni tagħhom is-servizzi ta' mill-inqas persuna kkwalifikata wahda skont it-tifsira tal-Artikolu 151;
 - (d) spjegazzjoni dwar jekk is-sit huwiex is-sit ċentrali responsabbli għas-sorveljanza ta' siti deċentralizzati.
2. L-applikant għandu jipprovdi, b'mezzi elettronici, dettalji b'appoġġ għal dak ta' hawn fuq fl-applikazzjoni tiegħu.

Artikolu 144

Għoti ta' awtorizzazzjoni għall-manifattura

1. Ir-rappreżentanti uffiċjali tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat għandhom iwettqu spezzjoni biex jiżguraw l-akkuratezza tad-dettalji inklużi fl-applikazzjoni sottomessa f'konformità mal-Artikolu 143.

Meta l-akkuratezza tad-dettalji tiġi kkonfermata f'konformità mal-ewwel subparagrafu u mhux aktar tard minn 90 jum wara l-wasla tal-applikazzjoni sottomessa f'konformità mal-Artikolu 143, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tagħti jew tirrifjuta awtorizzazzjoni għall-manifattura.

2. Sabiex jiġi żgurat li d-dettalji msemmija fl-Artikolu 143 jiġu sottomessi kif xieraq, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' tagħti awtorizzazzjoni għall-manifattura soġġetta għal kundizzjonijiet.

Għas-siti ċentrali, awtorizzazzjoni għall-manifattura għandha tinkludi, għal kull sit deċentralizzat, konferma bil-miktub li l-manifattur tal-prodott mediċinali jkun ivverifika l-konformità tas-sit deċentralizzat mal-prinċipji ta' prassi tajba ta' manifattura msemmija fl-Artikolu 160 billi wettaq verifiki regolari f'konformità mal-punt (f) tal-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 147(1).

3. L-awtorizzazzjoni għall-manifattura għandha tapplika biss għall-prodotti mediċinali, għall-forom farmaċewtiċi, għall-operazzjonijiet tal-manifattura u għall-bini speċifikat fl-applikazzjoni u għall-bini tas-siti ċentrali korrispondenti fejn l-attivitajiet deċentralizzati ta' manifattura jew ta' ttestjar jitwettqu f'siti deċentralizzati, li huma rreġistrati f'konformità mal-Artikolu 148.

Artikolu 145

Bidliet f'awtorizzazzjoni għall-manifattura

Jekk id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura jitlob bidla fi kwalunkwe wiehed mid-dettalji msemmija fit-tieni subparagrafu tal-Artikolu 143(1), l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha temenda l-awtorizzazzjoni għall-manifattura mhux aktar tard minn 30 jum minn tali talba. F'każijiet eċċezzjonali, dan il-perjodu ta' żmien jista' jiġi estiż għal 90 jum.

Artikolu 146

Talba għal informazzjoni addizzjonali

L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' titlob lill-applikant jissottometti informazzjoni addizzjonali dwar id-dettalji pprovduti skont l-Artikolu 143(1) u dwar il-persuna kkwifikata msemmija fl-Artikolu 151; meta l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tagħmel talba bhal din, il-limiti ta' żmien imsemmija fit-tieni subparagrafu tal-Artikolu 144(1) u fl-Artikolu 145 għandhom jiġu sospizi sakemm tkun giet ipprovduta l-informazzjoni addizzjonali.

Artikolu 147

Obbligi tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura

1. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li d-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura:
 - (a) ikollhom għad-dispożizzjoni tagħhom is-servizzi ta' persunal li jikkonforma mar-rekwiżiti legali li jeżistu fl-Istat Membru fir-rigward kemm tal-manifattura kif ukoll tal-kontrolli;
 - (b) jiddisponu mill-prodotti mediċinali li jkunu ngħataw awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni biss f'konformità mal-leġiżlazzjoni tal-Istati Membri;
 - (c) jagħtu avviż minn qabel lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru dwar kwalunkwe bidla li jistgħu jkunu jixtiequ jagħmlu fi kwalunkwe wiehed mid-dettalji pprovduti f'konformità mal-Artikolu 143;
 - (d) jippermettu lir-rappreżentanti uffiċjali tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru jkollhom aċċess għall-bini tagħhom u, fejn is-siti jwettqu attivitajiet ta' manifattura jew ta' ttestjar b'konnessjoni ma' sit ċentrali fis-sit deċentralizzat, għall-bini tas-siti ċentrali jew deċentralizzati fi kwalunkwe hin;
 - (e) jippermettu lill-persuni kkwifikati msemmija fl-Artikolu 151 iwettqu dmiriethom, fejn xieraq ukoll f'siti deċentralizzati, pereżempju billi jqiegħdu għad-dispożizzjoni tagħhom ir-riżorsi kollha meħtieġa;
 - (f) jikkonformaw, fi kwalunkwe sit rilevanti u f'kull hin, mal-prinċipji ta' prassi tajba ta' manifattura għall-prodotti mediċinali;
 - (g) jużaw biss sustanzi attivi li jkunu ġew manifatturati f'konformità mal-prassi tajba ta' manifattura għal sustanzi attivi u distribwiti f'konformità ma' prattiki tajbin ta' distribuzzjoni għal sustanzi attivi;
 - (h) jinformaw lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru u lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni minnufih jekk jiksbu informazzjoni li l-prodotti mediċinali li jaqgħu taħt il-kamp ta' applikazzjoni tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura tagħhom huma, jew huma suspettati li jkunu, iffalsifikati, irrispettivament mill-mod kif tqassmu l-prodotti mediċinali;

(i) jivverifikaw li l-manifatturi, l-importaturi jew id-distributuri li minghandhom jiksbu s-sustanzi attivi jigu rreġistrati mal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn huma stabbiliti; u

(j) jivverifikaw l-awtentiċità u l-kwalità tas-sustanzi attivi u tal-eċċipjenti.

Fir-rigward tal-punt (c) tal-ewwel subparagrafu, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha, fi kwalunkwe każ, tigi infurmata minnufih jekk il-persuna kkwalikata msemmija fil-punt (c) tal-Artikolu 143(1) u fl-Artikolu 151 tigi ssostitwita b'mod mhux mistenni.

Għall-finijiet tal-punti (f) u (g), id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura għandhom jivverifikaw il-konformità, rispettivament, mill-manifattur jew mid-distributuri ta' sustanzi attivi bi prassi tajba ta' manifattura u prattiki tajbin ta' distribuzzjoni billi jwettqu verifiki fis-siti tal-manifattura u tad-distribuzzjoni tal-manifattur u tad-distributuri tas-sustanzi attivi. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura għandhom jivverifikaw tali konformità wehdom jew permezz ta' entità li taġixxi f'isimhom taht kuntratt.

2. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura għandu jiżgura li l-eċċipjenti jkunu adegwati biex jintużaw fi prodotti mediċinali billi jaċċerta l-prassi tajba ta' manifattura xierqa abbażi ta' valutazzjoni tar-riskju formalizzata.
3. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura għandu jiżgura li tigi applikata l-prassi tajba ta' manifattura xierqa aċċertata f'konformità mal-paragrafu 2. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura għandu jiddokumenta l-miżuri meħuda f'konformità mal-paragrafi 1 u 2.

Artikolu 148

Proċess ta' reġistrazzjoni u elenkar ta' siti deċentralizzati

1. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura tas-sit ċentrali għandu jirreġistra s-siti deċentralizzati kollha tiegħu f'konformità mad-dispożizzjonijiet ta' dan l-Artikolu.
2. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura tas-sit ċentrali għandu jitlob lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li fih ikun stabbilit is-sit deċentralizzat biex tirreġistra s-sit deċentralizzat.
3. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jista' jibda l-attività fis-sit deċentralizzat b'konnessjoni mas-sit ċentrali biss meta s-sit deċentralizzat ikun irreġistrat fil-bażi tad-*data* tal-Unjoni msemmija fl-Artikolu 188(15) u l-konnessjoni ssir fil-bażi tad-*data* bl-awtorizzazzjoni tas-sit ċentrali korrispondenti mill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn jinsab is-sit deċentralizzat.
4. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li fih ikun stabbilit is-sit deċentralizzat hija responsabbli, f'konformità mal-Artikolu 188, għas-supervizzjoni tal-attivitàjiet ta' manifattura u ta' ttestjar imwettqa fis-sit deċentralizzat.
5. Għall-fini tal-paragrafu 2, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura tas-sit ċentrali għandu jissottometti formola ta' reġistrazzjoni li għandha tinkludi, mill-inqas, l-informazzjoni li ġejja:
 - (a) l-isem jew l-isem korporattiv u l-indirizz permanenti tas-sit deċentralizzat u prova tal-istabbiliment fl-Unjoni;

- (b) il-prodotti mediċinali li huma soġġetti għal passi ta' manifattura jew ta' ttestjar fis-sit deċentralizzat, inklużi l-attivitajiet ta' manifattura jew ta' ttestjar li għandhom jitwettqu għal dawk il-prodotti mediċinali;
 - (c) id-dettalji rigward il-bini tas-sit deċentralizzat u t-tagħmir tekniku biex jitwettqu l-attivitajiet rilevanti;
 - (d) ir-referenza għall-awtorizzazzjoni għall-manifattura tas-sit ċentrali;
 - (e) il-konferma bil-miktub imsemmija fit-tieni subparagrafu tal-Artikolu 144(2) li l-manifattur tal-prodott mediċinali jkun ivverifika l-konformità tas-sit deċentralizzat mal-prinċipji ta' prassi tajba ta' manifattura msemmija fl-Artikolu 160 billi wettaq verifiki.
6. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li jissorvelja s-sit deċentralizzat skont il-paragrafu 4 tista' tiddeċiedi li twettaq spezzjoni kif imsemmi fil-punt (a) tal-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 188(1). F'każijiet bħal dawn, dik l-awtorità kompetenti għandha tikkoopera mal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru responsabbli għas-superviżjoni tas-sit ċentrali.
7. Wara r-registrazzjoni tas-sit deċentralizzat skont il-paragrafu 2, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura tas-sit ċentrali għandu jelenka s-sit deċentralizzat irregiſtrat fl-awtorizzazzjoni għall-manifattura tas-sit ċentrali.
8. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li jissorvelja s-sit deċentralizzat skont il-paragrafu 4 għandha tikkoopera mal-awtoritajiet rilevanti responsabbli għas-superviżjoni tal-attivitajiet ta' manifattura jew ta' ttestjar skont atti ohrajn tal-Unjoni fir-rigward ta' dawn li ġejjin:
- (a) il-prodotti mediċinali li ġew manifatturati f'sit deċentralizzat, li l-ittestjar jew il-manifattura tagħhom jinvolve l-użu ta' materja prima, ta' prodotti mediċinali rregolati skont dritt rilevanti ieħor tal-Unjoni, jew ta' prodotti mediċinali li huma maħsuba biex jiġu kkombinati ma' apparat mediku;
 - (b) meta jiġu applikati attivitajiet speċifiċi ta' manifattura jew ta' ttestjar għall-prodotti mediċinali li fihom, li jikkonsistu fi jew li huma derivati minn SoHO li għalihom jiġu applikati attivitajiet speċifiċi ta' manifattura jew ta' ttestjar f'sit deċentralizzat li huwa wkoll awtorizzat skont [ir-Regolament dwar is-SoHOs].
9. Fejn rilevanti, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru li jissorveljaw is-siti ċentrali u deċentralizzati jistgħu jikkollaboraw mal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru responsabbli għas-superviżjoni tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

Artikolu 149

Kundizzjonijiet relatati mal-karatteristika tas-sikurezza

1. Il-karatteristiċi tas-sikurezza msemmija fl-Anness IV ma għandhomx jitnehhew jew jitgħattew, kompletament jew parzjalment, sakemm ma jiġux issodisfati l-kundizzjonijiet li ġejjin:
- (a) id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura jivverifika, qabel ma jitnehhew jew jitgħattew parzjalment jew kompletament dawk il-karatteristiċi tas-sikurezza, li l-prodott mediċinali kkonċernat huwa awtentiku u li ma giex imbagħbas;

- (b) id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura jkun konformi mal-Anness IV billi jissostitwixxi dawk il-karatteristiċi tas-sikurezza li huma ekwivalenti fir-rigward tal-possibbiltà li jiġu vverifikati l-awtentiċità u l-identifikazzjoni u li tiġi pprovduta evidenza ta' tbaġġbis tal-prodott mediċinali. Tali sostituzzjoni għandha ssir mingħajr ma jinfetħ l-imballaġġ immedjat.

Il-karatteristiċi tas-sikurezza għandhom jitqiesu bħala ekwivalenti jekk ikunu:

- (i) konformi mar-rekwiżiti stabbiliti fl-atti delegati adottati skont l-Artikolu 67(2); u
 - (ii) ugwalment effettivi biex jippermettu l-verifika tal-awtentiċità u l-identifikazzjoni tal-prodotti mediċinali u biex jipprovdu evidenza ta' tbaġġbis mal-prodotti mediċinali;
- (c) is-sostituzzjoni tal-karatteristiċi tas-sikurezza ssir f'konformità mal-prassi tajba ta' manifattura applikabbli għall-prodotti mediċinali; u
- (d) is-sostituzzjoni tal-karatteristiċi tas-sikurezza tkun soġġetta għal superviżjoni mill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru.
2. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura, inklużi dawk li jwettqu l-attivitajiet imsemmija fil-paragrafu 1, għandhom jitqiesu bħala produttori u, għalhekk, jinżammu responsabbli għad-danni fil-każijiet u taħt il-kundizzjonijiet stipulati fid-Direttiva 85/374/KEE.

Artikolu 150

Prodotti mediċinali potenzjalment iffalsifikati

1. B'deroga mill-Artikolu 1(2), u mingħajr preġudizzju għat-Taqsima I tal-Kapitolu XII, l-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri meħtieġa sabiex jipprevjenu l-prodotti mediċinali li jiġu introdotti fl-Unjoni, iżda li mhumiex maħsuba biex jiġu introdotti fis-suq, milli jidhlu fiċ-ċirkolazzjoni jekk ikun hemm biżżejjed raġunijiet biex jiġi ssuspettat li dawk il-prodotti huma ffalsifikati.
2. L-Istati Membri għandhom jorganizzaw laqgħat li jinvolvu organizzazzjonijiet tal-pazjenti u tal-konsumaturi u, kif meħtieġ, uffiċjali tal-infurzar tal-Istati Membri, sabiex jikkomunikaw informazzjoni pubblika dwar l-azzjonijiet meħuda fil-qasam tal-prevenzjoni u l-infurzar sabiex tiġi miġġielda l-falsifikazzjoni ta' prodotti mediċinali.
3. Sabiex jiġi stabbilit x'inhuma l-miżuri meħtieġa msemmiya fil-paragrafu 1, il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 215, sabiex tissupplimenta l-paragrafu 1 billi tispeċifika l-kriterji li għandhom jiġu kkunsidrati u l-verifiki li għandhom isiru meta jiġi vvalutat il-karattru potenzjalment iffalsifikat tal-prodotti mediċinali introdotti fl-Unjoni, iżda mhux maħsuba biex jiġu introdotti fis-suq.

Artikolu 151

Disponibbiltà tal-persuna kkwalifikata

1. L-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri kollha xierqa biex jiżguraw li d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura jkollu għad-dispożizzjoni tiegħu b'mod permanenti u kontinwu s-servizzi ta' mill-inqas persuna kkwalifikata waħda li ttrissjedi u topera fl-Unjoni, f'konformità mal-kundizzjonijiet stipulati fl-

Artikolu 152, responsabbli b'mod partikolari għat-twettiq tad-dmirijiet speċifikati fl-Artikolu 153.

2. Detentur ta' awtorizzazzjoni għall-manifattura li jkun persuna fiżika u li jissodisfa personalment il-kundizzjonijiet stipulati fl-Anness III jista' jassumi r-responsabbiltà msemmija fil-paragrafu 1.
3. Meta l-awtorizzazzjoni għall-manifattura tingħata lil sit ċentrali speċifikat fl-applikazzjoni skont l-Artikolu 144(3), il-persuna kkwalifikata msemmija fil-paragrafu 1 għandha tkun responsabbli wkoll biex twettaq id-dmirijiet speċifikati fl-Artikolu 153(4) rigward is-siti deċentralizzati.

Artikolu 152

Kwalifika tal-persuna kkwalifikata

1. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-persuna kkwalifikata msemmija fl-Artikolu 151 tissodisfa l-kundizzjonijiet tal-kwalifika stabbiliti fl-Anness III.
2. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura u l-persuna kkwalifikata għandhom jiżguraw li l-esperjenza Prattika miksuba tkun xierqa għat-tipi ta' prodotti li għandhom jiġu ċċertifikati.
3. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' tistabbilixxi proċeduri amministrattivi xierqa biex tivverifika li persuna kkwalifikata msemmija fil-paragrafu 1 tissodisfa l-kundizzjonijiet stabbiliti fl-Anness III.

Artikolu 153

Responsabbiltajiet tal-persuna kkwalifikata

1. L-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri xierqa kollha biex jiżguraw li l-persuna kkwalifikata msemmija fl-Artikolu 151, mingħajr preġudizzju għar-relazzjoni tagħha mad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura, tkun responsabbli, soġġetta għall-proċeduri msemmija fl-Artikolu 154, sabiex tiggarantixxi:
 - (a) fil-każ ta' prodotti mediċinali manifatturati fl-Istati Membri kkonċernati, li kull lott ta' produzzjoni ta' prodotti mediċinali jkun gie manifatturat u vverifikat f'konformità mal-liġijiet fis-seħh f'dak l-Istat Membru u f'konformità mar-rekwiżiti tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni;
 - (b) fil-każ ta' prodotti mediċinali importati minn pajjiżi terzi, irrispettivament minn jekk ikunx gew manifatturati fl-Unjoni, li kull lott ta' produzzjoni jkun għadda minn analiżi kwalitattiva shiha f'xi Stat Membru, minn analiżi kwantitattiva ta' mill-inqas is-sustanzi attivi kollha u t-testijiet jew il-kontrolli l-oħrajn kollha meħtieġa sabiex tiġi żgurata l-kwalità tal-prodotti mediċinali f'konformità mar-rekwiżiti tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

Il-persuna kkwalifikata msemmija fl-Artikolu 151 għandha, fil-każ ta' prodotti mediċinali maħsuba biex jiġu introdotti fis-suq fl-Unjoni, tiżgura li l-karatteristiċi tas-sikurezza msemmija fl-Anness IV ikunu twaħhlu fuq l-imballagg.

Il-lottijiet ta' prodotti mediċinali li għaddew mill-kontrolli msemmija fil-punt (b) tal-ewwel subparagrafu fi Stat Membru għandhom jiġu eżentati minn daww il-kontrolli jekk jiġu kkummerċjalizzati fi Stat Membru ieħor, akkumpanjati mir-rapporti ta' kontroll iffirmati mill-persuna kkwalifikata.

2. Fil-każ ta' prodotti mediċinali importati minn pajjiż terz, meta jkunu saru arranġamenti xierqa mill-Unjoni mal-pajjiż esportatur sabiex jiġi żgurat li l-manifattur japplika l-istandards ta' prassi tajba ta' manifattura mill-inqas ekwivalenti għal dawk stipulati mill-Unjoni u biex jiġi żgurat li l-kontrolli msemmija fil-punt (b) tal-ewwel subparagrafu tal-paragrafu 1 ikunu twettqu fil-pajjiż esportatur, il-persuna kkwalifikata tista' tinheles mir-responsabbiltà li twettaq dawk il-kontrolli.
3. Fil-każijiet kollha u b'mod partikolari meta l-prodotti mediċinali jiġu rilaxxati għall-bejgħ, il-persuna kkwalifikata għandha tiċċertifika, f'registru jew f'format ekwivalenti previst għal dak l-iskop, li kull lott ta' produzzjoni jissodisfa d-dispożizzjonijiet ta' dan l-Artikolu; dak ir-registru jew il-format ekwivalenti għandu jinżamm aġġornat matul iż-żmien meta jitwettqu l-operazzjonijiet u għandu jibqa' għad-dispożizzjoni tar-rappreżentanti uffiċjali tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għall-perjodu speċifikat fid-dispożizzjonijiet tal-Istat Membru kkonċernat u, fi kwalunkwe każ, għal mill-inqas 5 snin.
4. Għall-finijiet tal-Artikolu 151(3), il-persuna kkwalifikata għandha, barra minn hekk:
 - (a) tissorvelja li l-attivitajiet ta' manifattura jew ta' ttestjar imwettqa fis-siti deċentralizzati jikkonformaw mal-prinċipji tal-prassi tajbin ta' manifattura rilevanti msemmija fl-Artikolu 160 u jikkonformaw mal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni;
 - (b) tipprovd i konferma bil-miktub kif imsemmi fit-tieni subparagrafu tal-Artikolu 144(2);
 - (c) tinnotifika lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn ikun stabbilit is-siti deċentralizzati, inventarju tal-bidliet li jkunu seħħew fir-rigward tal-informazzjoni pprovduta fil-formola ta' registrazzjoni sottomessa skont l-Artikolu 148(5).

Kwalunkwe bidla li jista' jkollha impatt fuq il-kwalità jew is-sikurezza tal-prodotti mediċinali li jiġu manifatturati jew ittestjati fis-siti deċentralizzati trid tiġi nnotifikata minnufih.

Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta att delegat f'konformità mal-Artikolu 215 biex tissupplimenta l-punt (c) tal-ewwel subparagrafu, filwaqt li tispeċifika n-notifika li ssir mill-persuna kkwalifikata.

Artikolu 154

Kodiċi ta' kondotta professjonali

1. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li d-dmirijiet tal-persuni kkwalifikati msemmija fl-Artikolu 151 jiġu ssodisfati, jew permezz ta' miżuri amministrattivi xierqa jew billi tali persuni jsiru soġġetti għal kodiċi ta' kondotta professjonali.
2. L-Istati Membri jistgħu jipprevedu s-sospensjoni temporanja ta' persuna kkwalifikata msemmija fl-Artikolu 151 mal-bidu ta' proċeduri amministrattivi jew dixxiplinarji kontra dik il-persuna kkwalifikata għal nuqqas li taqdi dmirijietha stabbiliti fl-Artikolu 153.

Artikolu 155

Ċertifikat għall-esportazzjoni ta' prodott mediċinali

1. Fuq talba tal-manifattur, tal-esportatur jew tal-awtoritajiet kompetenti ta' pajjiż terz importatur, l-Istati Membri għandhom jiċċertifikaw li manifattur ta' prodotti mediċinali jkollu fil-pussess tiegħu awtorizzazzjoni għall-manifattura. Meta joħorgu tali ċertifikati, l-Istati Membri għandhom:
 - (a) jikkonformaw mal-arrangamenti amministrattivi prevalenti tal-Organizzazzjoni Dinjija tas-Saħħa;
 - (b) għall-prodotti mediċinali maħsuba għall-esportazzjoni li huma diġà awtorizzati fit-territorju tagħhom, jipprovdu s-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott kif approvat minnhom f'konformità mal-Artikolu 43.
2. Meta l-manifattur ma jkollux fil-pussess tiegħu awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, huwa għandu jipprovdi lill-awtoritajiet kompetenti responsabbli għall-ħruġ taċ-ċertifikat imsemmi fil-paragrafu 1 b'dikjarazzjoni li tispjega għaliex awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni mhijiex disponibbli.

TAQSIMA 2

MANIFATTURA, IMPORTAZZJONI U DISTRIBUZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Artikolu 156

Manifattura tas-sustanzi attivi

Għall-finijiet ta' din id-Direttiva, il-manifattura ta' sustanzi attivi użati fil-proċess tal-manifattura ta' prodott mediċinali għandha tinkludi kemm il-manifattura jew l-importazzjoni totali kif ukoll parzjali ta' sustanza attiva u d-diversi proċessi ta' qsim, imballaġġ jew preżentazzjoni qabel l-inkorporazzjoni tagħha fi prodott mediċinali, inkluż l-imballaġġ mill-ġdid jew it-tikkettar mill-ġdid, bħal dawk li jitwettqu minn distributur ta' sustanzi attivi.

Artikolu 157

Reġistrazzjoni tal-importaturi, tal-manifatturi u tad-distributuri tas-sustanzi attivi

1. L-importaturi, il-manifatturi u d-distributuri tas-sustanzi attivi li huma stabbiliti fl-Unjoni għandhom jirreġistraw l-attività tagħhom mal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn huma stabbiliti.
2. Il-formola tar-reġistrazzjoni, li għandha tiġi sottomessa b'mezzi elettronici, għandha tinkludi, mill-inqas, l-informazzjoni li ġejja:
 - (a) l-isem jew l-isem korporattiv u l-indirizz permanenti;
 - (b) is-sustanzi attivi li għandhom jiġu importati, manifatturati jew distribwiti;
 - (c) dettalji rigward il-bini u t-tagħmir tekniku għall-attività tagħhom.
3. Il-persuni msemmija fil-paragrafu 1 għandhom jissottomettu, b'mezzi elettronici, il-formola tar-reġistrazzjoni lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru mill-inqas 60 jum qabel il-bidu maħsub tal-attività tagħhom.
4. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista', abbażi ta' valutazzjoni tar-riskju, tiddeċiedi li twettaq spezzjoni. Jekk l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tinnotifika lill-applikant fi żmien 60 jum minn meta tirċievi l-formola tar-reġistrazzjoni li se titwettaq spezzjoni, l-attività ma għandhiex tibda qabel ma l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tkun innotifikat lill-applikant li jista' jibda l-

attività. Jekk fi żmien 60 jum minn meta tirċievi l-formola tar-registrazzjoni, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tkun innotifikat lill-applikant li se titwettaq spezzjoni, l-applikant jista' jibda l-attività.

5. Kull sena, il-persuni msemmija fil-paragrafu 1 għandhom jikkomunikaw lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru, b'mezzi elettronici, inventarju tal-bidliet li jkunu saru fir-rigward tal-informazzjoni pprovduta fil-formola tar-registrazzjoni. Kwalunkwe bidla li jista' jkollha impatt fuq il-kwalità jew is-sikurezza tas-sustanzi attivi li jiġu manifatturati, importati jew distribwiti trid tiġi nnotifikata minnufih.
6. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha ddahhal l-informazzjoni pprovduta f'konformità mal-paragrafu 2 fil-bażi tad-data tal-Unjoni msemmija fl-Artikolu 188(15).

Artikolu 158

Kundizzjonijiet għall-importazzjoni tas-sustanzi attivi

1. L-Istati Membri għandhom jiehdu miżuri xierqa biex jiżguraw li l-manifattura, l-importazzjoni u d-distribuzzjoni fit-territorju tagħhom tas-sustanzi attivi, inklużi s-sustanzi attivi li huma maħsuba għall-esportazzjoni, ikunu konformi mal-prinċipji tal-prassi tajba ta' manifattura u l-prattiki tajbin ta' distribuzzjoni għas-sustanzi attivi speċifikati fl-atti delegati adottati f'konformità mal-Artikolu 160.
2. Is-sustanzi attivi għandhom jiġu importati biss jekk jiġu ssodisfati l-kundizzjonijiet li ġejjin:
 - (a) is-sustanzi attivi jkunu ġew manifatturati f'konformità mal-prinċipji tal-prassi tajba ta' manifattura mill-inqas ekwivalenti għal dawk stipulati mill-Unjoni skont l-Artikolu 160; u
 - (b) is-sustanzi attivi jkunu akkumpanjati minn konferma bil-miktub maħruġa mill-awtorità kompetenti tal-pajjiż terz esportatur li tiddikjara li:
 - (i) il-prinċipji tal-prassi tajba ta' manifattura applikabbli għas-sit ta' manifattura li jimmanifattura s-sustanza attiva esportata huma mill-inqas ekwivalenti għal dawk stipulati mill-Unjoni skont l-Artikolu 160;
 - (ii) is-sit tal-manifattura kkonċernat huwa soġġett għal kontrolli regolari, stretti u trasparenti u għall-infurzar effettiv tal-prassi tajba ta' manifattura, inklużi l-ispezzjonijiet ripetuti u mhux imħabbra, sabiex tiġi żgurata protezzjoni tas-saħħa pubblika mill-inqas ekwivalenti għal dik fl-Unjoni; u
 - (iii) fil-każ ta' sejbiet relatati ma' nuqqas ta' konformità, l-informazzjoni dwar tali sejbiet tiġi pprovduta mill-pajjiż terz esportatur lill-Unjoni mingħajr dewmien bla bżonn.
3. Il-kundizzjonijiet stabbiliti fil-punt (b) tal-paragrafu 2 ma għandhomx japplikaw jekk il-pajjiż esportatur ikun inkluż fil-lista msemmija fl-Artikolu 159(2).
4. Il-kundizzjonijiet stabbiliti fil-punt (b) tal-paragrafu 2 jistgħu jiġu rrinunzjati minn kwalunkwe awtorità kompetenti ta' Stat Membru għal perjodu li ma jaqbiżx il-validità taċ-ċertifikat ta' Prattika tajba ta' manifattura maħruġ f'konformità mal-Artikolu 188(13) meta sit li jimmanifattura sustanza attiva għall-esportazzjoni jkun ġie spezzjonat mill-awtorità kompetenti ta' Stat Membru u jkun instab li jikkonforma mal-prinċipji ta' prassi tajba ta' manifattura stipulati skont l-Artikolu 160.

Artikolu 159

Sustanzi attivi importati minn pajjiżi terzi

1. Fuq talba ta' pajjiż terz, il-Kummissjoni għandha tivvaluta jekk il-qafas regolatorju applikabbli għas-sustanzi attivi esportati lejn l-Unjoni u l-attivitajiet ta' kontroll u ta' infurzar rispettivi ta' dak il-pajjiż jiżgurawx livell ta' protezzjoni tas-saħħa pubblika ekwivalenti għal dak tal-Unjoni.

Il-valutazzjoni għandha tiegħu l-forma ta' rieżami tad-dokumentazzjoni rilevanti sottomessi b'mezzi elettronici u, sakemm ma jkunx hemm l-arrangamenti msemmija fl-Artikolu 153(2) li jkopru dan il-qasam ta' attività, dik il-valutazzjoni għandha tinkludi rieżami fuq il-post tas-sistema regolatorja tal-pajjiż terz u, jekk ikun hemm bżonn, spezzjoni osservata ta' wiehed jew aktar mis-siti ta' manifattura ta' pajjiż terz għal sustanzi attivi.

2. Abbażi tal-valutazzjoni msemmija fil-paragrafu 1, il-Kummissjoni tista' tadotta atti ta' implimentazzjoni biex tinkludi l-pajjiż terz f'lista u biex tapplika r-rekwiziti stabbiliti fit-tieni subparagrafu. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 214(2).

Meta tivvaluta l-pajjiż terz skont il-paragrafu 1, il-Kummissjoni għandha tqis dawn li ġejjin:

- (a) ir-regoli tal-pajjiż għall-prassi tajba ta' manifattura;
 - (b) ir-regolarità tal-ispezzjonijiet biex tiġi vverifikata l-konformità mal-prassi tajba ta' manifattura;
 - (c) l-effettività tal-infurzar tal-prassi tajba ta' manifattura;
 - (d) ir-regolarità u l-heffa tal-informazzjoni pprovduta mill-pajjiż terz fir-rigward tal-manifatturi ta' sustanzi attivi mhux konformi.
3. Il-Kummissjoni għandha tivverifika regolarment jekk il-kundizzjonijiet stipulati fil-paragrafu 1 humiex issodisfati. L-ewwel verifika għandha ssir mhux aktar tard minn 3 snin wara li l-pajjiż terz ikun ġie inkluz fil-lista msemmija fil-paragrafu 2.
 4. Il-Kummissjoni għandha twettaq il-valutazzjoni msemmija fil-paragrafu 1 u l-verifika msemmija fil-paragrafu 3 b'kooperazzjoni mal-Aġenzija u mal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri.

TAQSIMA 3

PRINĊIPJI TA' PRATTIKI TAJBIN TA' MANIFATTURA U TA' DISTRIBUZZJONI

Artikolu 160

Regoli applikabbli għall-prodotti mediċinali u għas-sustanzi attivi

Il-Kummissjoni tista' tadotta atti ta' implimentazzjoni f'konformità mal-Artikolu 214(2) biex tissupplimenta din id-Direttiva billi tispeċifika:

- (a) il-prinċipji ta' prattiki tajbin ta' manifattura u ta' distribuzzjoni għall-prodotti mediċinali kkomplementati, fejn rilevanti, minn miżuri speċifiċi applikabbli b'mod partikolari għall-forom farmaċewtiċi, għall-prodotti mediċinali jew għall-attivitajiet ta' manifattura f'konformità ma' prinċipji tajbin ta' manifattura;
- (b) il-prinċipji ta' prattiki tajbin ta' manifattura u ta' distribuzzjoni għas-sustanzi attivi.

Fejn rilevanti, dawn il-prinċipji għandhom jiġu speċifikati f'koerenza ma' kwalunkwe prinċipju ta' Prattiki tajbin stabbiliti taht kwalunkwe qafas legali iehor tal-Unjoni.

Artikolu 161

Regoli applikabbli għall-eċċipjenti

Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 215 biex tissupplimenta din id-Direttiva dwar il-valutazzjoni tar-riskju formalizzata biex tiġi aċċertata l-prassi tajba ta' manifattura xierqa għall-eċċipjenti msemmija fl-Artikolu 147(2). Tali valutazzjoni tar-riskju għandha tqis ir-rekwiziti taht sistemi ta' kwalità oħrajn xierqa, kif ukoll is-sors u l-użu maħsub tal-eċċipjenti u każijiet preċedenti ta' difetti fil-kwalità.

Kapitolu XII

Distribuzzjoni bl-ingrossa u bejgh mill-bogħod

TAQSIMA 1

DISTRIBUZZJONI BL-INGROSSA U SENSERIJA TA' PRODOTTI MEDICINALI

Artikolu 162

Distribuzzjoni bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali

1. Mingħajr preġudizzju għall-Artikolu 5, l-Istati Membri għandhom jiehdu l-azzjonijiet xierqa kollha biex jiżguraw li jkunu biss il-prodotti mediċinali li għalihom ingħatat awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni f'konformità mad-dritt tal-Unjoni li jitqassmu fit-territorju tagħhom.
2. Fil-każ ta' distribuzzjoni bl-ingrossa, inkluż il-ħżin, il-prodotti mediċinali għandhom ikunu koperti minn awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni jew minn awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni.
3. Id-distributuri li jkollhom l-intenzjoni li jimportaw prodott mediċinali minn Stat Membru iehor għandhom jinnotifikaw lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn għandu jiġi importat il-prodott mediċinali bl-intenzjoni tagħhom li jimportaw dak il-prodott mediċinali.
4. Fil-każ ta' prodotti mediċinali koperti minn awtorizzazzjoni nazzjonali għall-kummerċjalizzazzjoni, in-notifika msemmija fil-paragrafu 3 lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tkun mingħajr preġudizzju għall-proċeduri addizzjonali previsti fil-leġiżlazzjoni ta' dak l-Istat Membru u għat-tariffi pagabbli lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għall-eżami tan-notifika.
5. Fil-każ ta' prodotti mediċinali koperti minn awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, id-distributur għandu jissottometti l-istess notifika msemmija fil-paragrafu 3 lill-Aġenzija li tkun inkarigata li tivverifika li l-kundizzjonijiet stipulati fid-dritt tal-Unjoni dwar il-prodotti mediċinali u fl-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni huma osservati. Għal dan il-kontroll, għandha tithallas tariffa lill-Aġenzija.

Artikolu 163

Awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali

1. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat għandha tiegħu l-miżuri xierqa kollha biex tiżgura li d-distribuzzjoni bl-ingrossa tal-prodotti mediċinali tkun soġġetta għal awtorizzazzjoni biex wiehed jidhol f'attività bħala bejjiegħ bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali ("awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa"). L-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa għandha tindika l-bini, il-prodotti mediċinali u l-operazzjonijiet ta' distribuzzjoni bl-ingrossa li għalihom hija valida.
2. Meta persuni awtorizzati jew intitolati biex jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku jkunu jistgħu wkoll, skont il-ligi nazzjonali, jinvolvu ruħhom fin-negozju bl-ingrossa, tali persuni għandhom ikunu soġġetti għall-awtorizzazzjoni prevista fil-paragrafu 1.
3. Awtorizzazzjoni għall-manifattura meħtieġa skont l-Artikolu 142 għandha tinkludi awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa tal-prodotti mediċinali li tkopri. Awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa ma għandhiex tagħti dispensa mill-obbligu stabbilit fl-Artikolu 142 biex tinzamm awtorizzazzjoni għall-manifattura u biex ikun hemm konformità mal-kundizzjonijiet stabbiliti f'dak ir-rigward, anki meta n-negozju tal-manifattura jew tal-importazzjoni jkun sekondarju.
4. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat għandha ddahhal l-informazzjoni relatata mal-awtorizzazzjonijiet għad-distribuzzjoni bl-ingrossa fil-bażi tad-data tal-Unjoni msemmija fl-Artikolu 188(15).
5. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li jkun ta l-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa għal bini li jinsab fit-territorju tiegħu għandha tiżgura li l-kontrolli tal-persuni awtorizzati biex jinvolvu ruħhom f'attività bħala bejjiegħ bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali, u l-ispezzjonijiet tal-bini tagħhom, jitwettqu bi frekwenza xierqa.

L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li jkun ta l-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa għandha tissospendiha jew tirrevokaha jekk il-kundizzjonijiet għall-ġoti tagħha stabbiliti fl-Artikolu 162 ma jibqgħux jiġu ssodisfati. F'każ bħal dan, l-Istat Membru għandu jinforma b'dan mingħajr dewmien bla bżonn lill-Istati Membri l-oħrajn u lill-Kummissjoni.
6. Meta awtorità kompetenti ta' Stat Membru tqis li l-kundizzjonijiet għall-ġoti ta' awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa stabbiliti fl-Artikolu 162 ma jiġux issodisfati fir-rigward ta' awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa mogħtija mill-awtorità kompetenti ta' Stat Membru ieħor, hija għandha tinforma b'dan mingħajr dewmien bla bżonn lill-Kummissjoni u lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru l-ieħor. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru l-ieħor għandha tiegħu l-miżuri li tqis li huma meħtieġa u għandha tinforma lill-Kummissjoni u lill-awtorità kompetenti tal-ewwel Stat Membru b'dawk il-miżuri u r-raġunijiet għalihom.

Artikolu 164

Rekwiżiti għal awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa

1. Sabiex jiksbu awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa, l-applikanti għandhom jissottomettu applikazzjoni b'mezzi elettronici lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat.

2. L-applikazzjoni msemmija fil-paragrafu 1 għandha tinkludi d-dettalji li ġejjin:
 - (a) konferma u prova li l-applikanti għandhom għad-dispożizzjoni tagħhom bini, installazzjonijiet u tagħmir xierqa u adegwati, sabiex jiżguraw il-konservazzjoni u d-distribuzzjoni xierqa tal-prodotti mediċinali;
 - (b) konferma u prova li l-applikanti għandhom għad-dispożizzjoni tagħhom persunal imħarreġ kif xieraq u, b'mod partikolari, persuna kkwalifikata maħtura bħala responsabbli, li tissodisfa l-kundizzjonijiet previsti mil-leġislazzjoni tal-Istat Membru kkonċernat;
 - (c) impenn li jissodisfaw l-obbligi tagħhom skont it-termini tal-Artikolu 166.

Artikolu 165

Għoti ta' awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa

1. Ir-rappreżentanti uffiċjali tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat għandhom iwettqu spezzjoni biex jikkonfermaw l-akkuratezza tad-dettalji pprovduti f'konformità mal-Artikolu 164.
Meta l-akkuratezza tad-dettalji tiġi kkonfermata f'konformità mal-ewwel subparagrafu u mhux aktar tard minn 90 jum wara li tirċievi l-applikazzjoni sottomessa f'konformità mal-Artikolu 164, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tagħti jew tirrifjuta awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa.
2. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat tista' titlob lill-applikant jipprovdi, b'mezzi elettronici, l-informazzjoni kollha meħtieġa dwar id-dettalji għall-ghoti tal-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa. F'każ bhal dan, il-perjodu stipulat fil-paragrafu 1 għandu jiġi sospiż sakemm tiġi pprovduta l-informazzjoni addizzjonali meħtieġa.
3. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' tagħti awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa soġġetta għal kundizzjonijiet.
4. L-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa għandha tapplika biss għall-bini speċifikat fl-awtorizzazzjoni.

Artikolu 166

Obbligi tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa

1. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li d-detenturi tal-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa:
 - (a) ikollhom għad-dispożizzjoni tagħhom is-servizzi ta' persunal li jikkonforma mar-rekwiżiti legali li jeżistu fl-Istat Membru fir-rigward tad-distribuzzjoni bl-ingrossa;
 - (b) jippermettu lir-rappreżentanti uffiċjali tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru jaċċessaw il-bini, l-installazzjonijiet u t-tagħmir tagħhom imsemmija fil-punt (a) tal-Artikolu 164(2), f'kull hin;
 - (c) jiksibu, inkluż permezz ta' tranżazzjonijiet finanzjarji, il-provvisti tagħhom ta' prodotti mediċinali biss mingħand persuni li huma stess għandhom awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa fl-Unjoni jew awtorizzazzjoni għall-manifattura msemmija fl-Artikolu 163(3);

- (d) jipprovdu, inkluż permezz ta' tranzazzjoni finanzjarja, prodotti mediċinali biss lil persuni li huma stess huma detenturi ta' awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa jew li huma awtorizzati jew intitolati li jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku;
- (e) jivverifikaw li l-prodotti mediċinali riċevuti ma jkunux iffalsifikati billi jivverifikaw il-karatteristiċi tas-sikurezza fuq l-imballaġġ ta' barra, f'konformità mar-rekwiżiti stipulati fl-atti delegati adottati skont it-tieni subparagrafu tal-Artikolu 67(2);
- (f) ikollhom pjan ta' emerġenza li jiżgura l-implimentazzjoni effettiva ta' kwalunkwe sejha lura mis-suq ordnata mill-awtoritajiet kompetenti jew imwettqa b'kooperazzjoni mal-manifattur jew mad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodott mediċinali kkonċernat;
- (g) iżommu rekords li jagħtu, għal kwalunkwe prodott mediċinali riċevut, mibgħut jew mogħti b'senserija, mill-inqas l-informazzjoni li ġejja:
 - (i) id-data li fiha jiġi riċevut, mibgħut jew mogħti b'senserija l-prodott mediċinali,
 - (ii) l-isem tal-prodott mediċinali,
 - (iii) il-kwantità tal-prodott mediċinali riċevut, ipprovdut jew mogħti b'senserija,
 - (iv) l-isem u l-indirizz tal-fornitur tal-prodott mediċinali jew tal-konsenjatarju, kif xieraq,
 - (v) in-numru tal-lott tal-prodotti mediċinali, mill-inqas għall-prodotti mediċinali li jkollhom il-karatteristiċi tas-sikurezza msemmija fl-Artikolu 67;
- (h) iżommu r-rekords imsemmija fil-punt (g) disponibbli għall-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri, għall-finijiet ta' spezzjoni, għal perjodu ta' 5 snin;
- (i) jikkonformaw mal-prinċipji tal-prattiki tajba ta' distribuzzjoni għall-prodotti mediċinali stipulati fl-Artikolu 160;
- (j) iżommu sistema ta' kwalità li tistabbilixxi r-responsabbiltajiet, il-proċessi u l-miżuri ta' ġestjoni tar-riskji b'rabta mal-attivitajiet tagħhom;
- (k) jinformaw minnufih lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru u, fejn applikabbli, lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ta' prodotti mediċinali li jirċievu jew li jiġu offruti lilhom illi huma jidentifikaw bħala ffalsifikati jew suspettati li huma ffalsifikati;
- (l) jiggarantixxu kontinwament il-provvista xierqa u kontinwa ta' firxa adegwata ta' prodotti mediċinali biex jiġu ssodisfati r-rekwiżiti ta' zona ġeografika speċifika, u jikkonsenjaw il-provvisti mitluba fiż-żona kollha inkwistjoni, f'perjodu ta' żmien raġonevoli, li għandu jiġi definit fil-leġislazzjoni nazzjonali;
- (m) jikkooperaw mad-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u mal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri dwar is-sigurtà tal-provvista.

2. Meta l-prodott mediċinali jinkiseb mingħand distributur bl-ingrossa iehor, id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa li jiksbu l-prodott għandhom jivverifikaw il-konformità mal-prinċipji ta' prattiki tajbin ta' distribuzzjoni mid-distributur bl-ingrossa fornitur. Dan jinkludi l-verifika ta' jekk id-distributur bl-ingrossa fornitur għandux awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa, jew awtorizzazzjoni għall-manifattura msemmija fl-Artikolu 163(3).
3. Meta l-prodott mediċinali jinkiseb mingħand manifattur jew importatur, id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa għandhom jivverifikaw li l-manifattur jew l-importatur għandu awtorizzazzjoni għall-manifattura.
4. Meta l-prodott mediċinali jinkiseb permezz ta' senserija tal-prodotti mediċinali, id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa għandhom jivverifikaw li l-persuna li tagħti l-prodott mediċinali b'senserija tissodisfa r-rekwiżiti stabbiliti fl-Artikolu 171.

Artikolu 167

Obbligu ta' provvista ta' prodotti mediċinali

1. Fir-rigward tal-provvista ta' prodotti mediċinali lil spiżjara u persuni awtorizzati jew intitolati li jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku, l-Istati Membri ma għandhomx jimponu fuq id-detentur tal-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa li jkun ingħata minn Stat Membru iehor xi obbligi, b'mod partikolari obbligi ta' servizz pubbliku, aktar stretti minn dawk imposti fuq persuni li huma stess kienu awtorizzaw biex jinvolve ruhhom f'attivitajiet ekwivalenti.
2. Id-distributori bl-ingrossa ta' prodott mediċinali introdott fis-suq fi Stat Membru għandhom, fil-limiti tar-responsabbiltajiet tagħhom, jiżguraw provvisti xierqa u kontinwi ta' dak il-prodott mediċinali lil spiżeriji u persuni awtorizzati biex jipprovdu prodotti mediċinali sabiex b'hekk ikunu koperti l-ħtiġijiet tal-pazjenti fl-Istat Membru inkwistjoni.
3. Barra minn hekk, jenħteġ li l-arrangamenti għall-implimentazzjoni ta' dan l-Artikolu jkunu ġġustifikati għal raġunijiet ta' protezzjoni tas-saħha pubblika u jkunu proporzjonati b'rabta mal-oġġettiv ta' tali protezzjoni, f'konformità mar-regoli tat-Trattat, b'mod partikolari dawk li jikkonċernaw il-moviment liberu ta' merkanzija u l-kompetizzjoni.

Artikolu 168

Dokumentazzjoni li takkumpanja l-prodotti mediċinali pprovduti

1. Għall-provvisti kollha ta' prodotti mediċinali lil persuna awtorizzata jew intitolata biex tipprovdi prodotti mediċinali lill-pubbliku fl-Istat Membru kkonċernat, il-bejjiegh bl-ingrossa awtorizzat irid jehmeż dokument li jagħmilha possibbli li jiġu aċċertati dawn li ġejjin:
 - (a) id-data tal-provvista;
 - (b) l-isem u l-forma farmaċewtika tal-prodott mediċinali;
 - (c) il-kwantità tal-prodott mediċinali pprovdut;
 - (d) l-isem u l-indirizz tal-fornitur tal-prodott mediċinali u tal-konsenjatarju;

- (e) in-numru tal-lott tal-prodotti mediċinali mill-inqas għal prodotti li jkollhom il-karatteristiċi tas-sikurezza msemmija fl-Artikolu 67.
2. L-Istati Membri għandhom jieħdu l-miżuri xierqa kollha biex jiżguraw li l-persuni awtorizzati jew intitolati biex jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku jkunu jistgħu jipprovdu informazzjoni li tagħmilha possibbli li tigi traċċata l-mogħdija tad-distribuzzjoni ta' kull prodott mediċinali.

Artikolu 169

Rekwiżiti nazzjonali dwar id-distribuzzjoni bl-ingrossa

Id-dispożizzjonijiet ta' dan il-Kapitolu ma għandhomx jipprevjenu l-applikazzjoni ta' rekwiżiti aktar stretti stipulati mill-Istati Membri fir-rigward tad-distribuzzjoni bl-ingrossa ta':

- (a) sustanzi narkotiċi jew psikotropiċi;
- (b) prodotti mediċinali derivati mid-demmi;
- (c) prodotti mediċinali immunoloġiċi; u
- (d) radjufarmaċewtiċi.

Artikolu 170

Distribuzzjoni bl-ingrossa lil pajjiżi terzi

Fil-każ tad-distribuzzjoni bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali lil pajjiżi terzi, l-Artikolu 162 u l-punt (c) tal-Artikolu 166(1) ma għandhomx japplikaw.

Meta d-distributori bl-ingrossa jipprovdu prodotti mediċinali lil persuni f'pajjiżi terzi, huma għandhom jiżguraw li tali provvisti jsiru biss lil persuni li jkunu awtorizzati jew intitolati biex jirċievu prodotti mediċinali għal distribuzzjoni bl-ingrossa jew inkella jsiru lill-pubbliku f'konformità mad-dispożizzjonijiet legali u amministrattivi applikabbli tal-pajjiż terz ikkonċernat.

L-Artikolu 168 għandu japplika għall-provvista ta' prodotti mediċinali lil persuni f'pajjiżi terzi awtorizzati jew intitolati biex jipprovdu prodotti mediċinali lill-pubbliku.

Artikolu 171

Senserija ta' prodotti mediċinali

1. Il-persuni li jagħtu b'senserija prodotti mediċinali għandhom jiżguraw li l-prodotti mediċinali mogħtija b'senserija jkunu koperti minn awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni valida.

Il-persuni li jagħtu b'senserija prodotti mediċinali għandu jkollhom indirizz permanenti u dettalji ta' kuntatt fl-Unjoni, sabiex jiżguraw l-identifikazzjoni, il-post, il-komunikazzjoni u s-superviżjoni preċiżi tal-attivitajiet tagħhom mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri.

Ir-rekwiżiti stabbiliti fil-punti minn (e) sa (j) tal-Artikolu 166(1) għandhom japplikaw *mutatis mutandis* għas-senserija ta' prodotti mediċinali.

2. Il-persuni jistgħu jagħtu b'senserija l-prodotti mediċinali biss jekk ikunu rreġistrati mal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn ikollhom l-indirizz permanenti tagħhom imsemmi fit-tieni subparagrafu tal-paragrafu 1. Dawk il-persuni għandhom jissottomettu, b'mezzi elettronici, mill-inqas, isimhom, l-isem korporattiv u l-indirizz

permanenti tagħhom lill-awtorità kompetenti sabiex jirregistraw. Huma għandhom jinnotifikaw, b'mezzi elettronici, lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru bi kwalunkwe bidla fiha mingħajr dewmien.

L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha ddahhal l-informazzjoni msemmija fl-ewwel subparagrafu f'registru li għandu jkun disponibbli għall-pubbliku.

3. Il-prinċipji msemmija fl-Artikolu 160 għandhom jinkludu dispożizzjonijiet speċifiċi għas-senseriya.
4. L-ispezzjonijiet imsemmija fl-Artikolu 188 għandhom jitwettqu taħt ir-responsabbiltà tal-Istat Membru fejn tkun irregistrata l-persuna li tagħti l-prodotti mediċinali b'senseriya.

Jekk persuna li tagħti l-prodotti mediċinali b'senseriya ma tkunx konformi mar-rekwiżiti stabbiliti f'dan l-Artikolu, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' tiddeċiedi li tneħhi lil dik il-persuna mir-registru msemmi fil-paragrafu 2. F'każ bhal dan, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tinnotifika lil dik il-persuna b'dan.

TAQSIMA 2

BEJGH MILL-BOGHOD LILL-PUBBLIKU

Artikolu 172

Rekwiżiti ġenerali għall-bejgħ mill-bogħod

1. Mingħajr preġudizzju għal-leġiżlazzjoni nazzjonali li tipprojbixxi l-offerta għall-bejgħ mill-bogħod ta' prodotti mediċinali soġġetti għal riċetta lill-pubbliku permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informazzjoni, l-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-prodotti mediċinali jiġu offruti għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku permezz ta' servizzi kif definiti fid-Direttiva (UE) 2015/1535 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁴¹ li tistabbilixxi proċedura għall-ghoti ta' informazzjoni fil-qasam tar-regolamenti tekniċi u tar-regoli dwar is-servizzi tas-Socjetà tal-Informatika taħt il-kundizzjonijiet li ġejjin:
 - (a) il-persuna fiżika jew ġuridika li toffri l-prodotti mediċinali tkun awtorizzata jew intitolata biex tipprovdi prodotti mediċinali lill-pubbliku, anki mill-bogħod, f'konformità mal-leġiżlazzjoni nazzjonali tal-Istat Membru fejn tkun stabbilita dik il-persuna;
 - (b) il-persuna msemmija fil-punt (a) tkun innotifikat lill-Istat Membru fejn tkun stabbilita dik il-persuna mill-inqas bl-informazzjoni li ġejja:
 - (i) l-isem jew l-isem korporattiv u l-indirizz permanenti tal-post tal-attività minn fejn jiġu pprovduti dawk il-prodotti mediċinali;
 - (ii) id-data tal-bidu tal-attività li jiġu offruti prodotti mediċinali għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informazzjoni;

⁴¹ Id-Direttiva (UE) 2015/1535 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tad-9 ta' Settembru 2015 li tistabbilixxi proċedura għall-ghoti ta' informazzjoni fil-qasam tar-regolamenti tekniċi u tar-regoli dwar is-servizzi tas-Socjetà tal-Informatika (ĠU L 241, 17.9.2015, p. 1).

- (iii) l-indirizz tas-sit web użat għal dak l-iskop u l-informazzjoni rilevanti kollha meħtieġa sabiex jiġi identifikat dak is-sit web;
- (iv) jekk applikabbli, l-istatus tar-riċetta f'konformità mal-Kapitolu IV tal-prodotti mediċinali offruti għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informazzjoni.

Fejn xieraq, dik l-informazzjoni għandha tiġi aġġornata;

- (c) il-prodotti mediċinali jikkonformaw mal-leġiżlazzjoni nazzjonali tal-Istat Membru tad-destinazzjoni f'konformità mal-Artikolu 5(1);
 - (d) mingħajr preġudizzju għar-rekwiżiti ta' informazzjoni stabbiliti fid-Direttiva 2000/31/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁴², is-sit web li joffri l-prodotti mediċinali fih mill-inqas:
 - (i) id-dettalji ta' kuntatt tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru jew tal-awtorità nnotifikata skont il-punt (b);
 - (ii) iperlink għas-sit web imsemmi fl-Artikolu 174 tal-Istat Membru ta' stabbiliment;
 - (iii) il-logo komuni msemmi fl-Artikolu 173 muri b'mod ċar fuq kull paġna tas-sit web li tirrigwardja l-offerta għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku ta' prodotti mediċinali. Il-logo komuni għandu jkun fih iperlink għad-dhul tal-persuna fil-lista msemmija fil-punt (c) tal-Artikolu 174(1).
2. L-Istati Membri jistgħu jimponu kundizzjonijiet, iġġustifikati għal raġunijiet ta' protezzjoni tas-saħħa pubblika, għall-provvista bl-imnut fit-territorju tagħhom ta' prodotti mediċinali għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informazzjoni.
 3. Mingħajr preġudizzju għad-Direttiva 2000/31/KE u r-rekwiżiti stabbiliti f'din it-Taqsima, l-Istati Membri għandhom jieħdu l-miżuri meħtieġa biex jiżguraw li persuni oħrajn minbarra dawk imsemmija fil-paragrafu 1 li joffru prodotti mediċinali għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informazzjoni u li joperaw fit-territorju tagħhom jkunu soġġetti għal penali effettivi, proporzjonati u dissważivi.

Artikolu 173

Rekwiżiti għal logo komuni

1. Għandu jiġi stabbilit logo komuni li jkun jista' jiġi rikonoxxut fl-Unjoni kollha kemm hi, filwaqt li jippermetti l-identifikazzjoni tal-Istat Membru fejn tkun stabbilita l-persuna li toffri prodotti mediċinali għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku. Dak il-logo għandu jintwera b'mod ċar fuq is-siti web li joffru prodotti mediċinali għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku f'konformità mal-punt (d) tal-Artikolu 172(1).
2. Sabiex jiġi armonizzat il-funzjonament tal-logo komuni, il-Kummissjoni għandha tadotta atti ta' implimentazzjoni rigward:

⁴² Id-Direttiva 2000/31/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-8 ta' Ġunju 2000 dwar ċerti aspetti legali tas-servizzi minn soċjetà tal-informazzjoni, partikolarment il-kummerċ elettroniku, fis-Suq Intern (Direttiva dwar il-kummerċ elettroniku) (ĠU L 178, 17.7.2000, p. 1).

- (a) ir-rekwiżiti tekniċi, elettroniki u kriptografiċi għall-verifika tal-awtentikità tal-logo komuni;
- (b) id-disinn tal-logo komuni.

Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom, fejn ikun meħtieġ, jiġu emendati sabiex jittqies il-progress tekniku u xjentifiku. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura msemmija fl-Artikolu 214(2).

Artikolu 174

Informazzjoni dwar il-provvista mill-bogħod lill-pubbliku

1. Kull Stat Membru għandu jistabbilixxi sit web li jipprovdi mill-inqas dawn li ġejjin:
 - (a) informazzjoni dwar il-leġislazzjoni nazzjonali applikabbli għall-offerta ta' prodotti mediċinali għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informazzjoni, inkluża informazzjoni dwar il-fatt li jista' jkun hemm differenzi bejn l-Istati Membri rigward il-klassifikazzjoni ta' prodotti mediċinali u l-kundizzjonijiet għall-provvista tagħhom;
 - (b) informazzjoni dwar l-iskop tal-logo komuni;
 - (c) il-lista ta' persuni li joffru prodotti mediċinali għall-bejgħ mill-bogħod lill-pubbliku permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informazzjoni f'konformità mal-Artikolu 172, kif ukoll l-indirizzi tas-siti web tagħhom;
 - (d) informazzjoni ta' sfond dwar ir-riskji relatati mal-prodotti mediċinali pprovduti illegalment lill-pubbliku permezz ta' servizzi tas-soċjetà tal-informazzjoni.

Dan is-sit web għandu jkun fih iperlink għas-sit web imsemmi fil-paragrafu 2.

2. L-Aġenzija għandha tistabbilixxi sit web li jipprovdi l-informazzjoni msemmija fil-punti (b) u (d) tal-ewwel subparagrafu tal-paragrafu 1, informazzjoni dwar id-dritt tal-Unjoni applikabbli għal prodotti mediċinali ffalsifikati, kif ukoll iperlinks għas-siti web tal-Istati Membri msemmija fil-paragrafu 1. Is-sit web tal-Aġenzija għandu jsemmi b'mod esplicitu li s-siti web tal-Istati Membri fihom informazzjoni dwar il-persuni awtorizzati jew intitolati biex jipprovdu prodotti mediċinali permezz ta' bejgħ mill-bogħod fl-Istat Membru kkonċernat.
3. Il-Kummissjoni għandha, b'kooperazzjoni mal-awtoritajiet kompetenti, twettaq jew tippromwovi kampanji ta' informazzjoni mmirati lejn il-pubbliku ġenerali dwar il-perikli ta' prodotti mediċinali ffalsifikati. Dawk il-kampanji għandhom iqajmu kuxjenza fost il-konsumaturi dwar ir-riskji relatati mal-prodotti mediċinali pprovduti illegalment permezz ta' bejgħ mill-bogħod, kif ukoll dwar il-funzjonament tal-logo komuni u s-siti web imsemmija fil-paragrafi 1 u 2.

Kapitolu XIII

Reklamar

Artikolu 175

Definizzjoni ta' reklamar tal-prodotti mediċinali

1. Għall-finijiet ta' dan il-Kapitolu, "reklamar tal-prodotti mediċinali" għandu jinkludi kwalunkwe forma ta' informazzjoni bieb-bieb, attività ta' kkanvassjar jew thajjir bil-

ghan li jippromwovi l-preskrizzjoni, il-provvista, il-bejgh jew il-konsum ta' prodotti mediċinali.

Dan għandu jinkludi b'mod partikolari:

- (a) ir-reklamar tal-prodotti mediċinali għall-pubbliku ġenerali;
- (b) ir-reklamar tal-prodotti mediċinali għall-persuni kkwalifikati biex jippreskrivuhom, jamministrawhom jew jipprovduhom;
- (c) żjarat minn rappreżentanti li jbigħu l-mediċini lill-persuni kkwalifikati biex jippreskrivu prodotti mediċinali;
- (d) il-provvista ta' kampjuni ta' prodotti mediċinali;
- (e) il-provviediment ta' thajjir għall-preskrizzjoni jew il-provvista ta' prodotti mediċinali permezz tal-ghotja, l-offerta jew il-wegħda ta' xi benefiċċju jew bonus, fi flus jew *in natura*, hlief meta l-valur intrinsiku tagħhom ikun minimu;
- (f) l-isponsorizzazzjoni ta' laqgħat promozzjonali li għalihom jattendu persuni kkwalifikati biex jippreskrivu jew jipprovdu prodotti mediċinali;
- (g) l-isponsorizzazzjoni ta' kongressi xjentifiċi li għalihom jattendu persuni kkwalifikati biex jippreskrivu jew jipprovdu prodotti mediċinali u, b'mod partikolari, il-hlas tal-ispejjeż tal-ivvjagġar u tal-akkomodazzjoni b'konnessjoni ma' dan;
- (h) reklamar relatat ma' prodotti mediċinali, li ma jirreferix għal prodotti mediċinali speċifiċi.

2. Dawn li ġejjin mhumix koperti minn dan il-Kapitolu:

- (a) it-tikkettar u l-fuljetti ta' tagħrif, li huma soġġetti għad-dispożizzjonijiet tal-Kapitolu VI;
- (b) korrispondenza, possibbilment akkumpanjata minn materjal ta' natura mhux promozzjonali, meħtieġa biex tiġi mwieġba mistoqsija speċifika dwar prodott mediċinali partikolari;
- (c) avvizi fattwali u informattivi u materjal ta' referenza relatat, pereżempju, ma' bidliet fil-pakketti, twissijiet dwar reazzjonijiet avversi bħala parti minn prekawzjonijiet ġenerali dwar id-droga, katalogi kummerċjali u listi tal-prezzijiet, sakemm ma jinkludu l-ebda affermazzjoni dwar il-prodott;
- (d) informazzjoni relatata mas-saħħa tal-bniedem jew mal-mard, diment li ma jkun hemm l-ebda referenza, lanqas indiretta, għal prodott mediċinali.

Artikolu 176

Dispożizzjonijiet ġenerali dwar ir-reklamar tal-prodotti mediċinali

- 1. L-Istati Membri għandhom jipprojbixxu kwalunkwe reklamar ta' prodott mediċinali li fir-rigward tiegħu ma tkunx ingħatat awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.
- 2. Il-partijiet kollha tar-reklamar ta' prodott mediċinali jridu jikkonformaw mad-dettalji elenkati fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott.
- 3. Ir-reklamar tal-prodott mediċinali:
 - (a) għandu jinkoraġġixxi l-użu razzjonali tal-prodott mediċinali, billi jipprezentah b'mod oġġettiv u mingħajr ma jesagera l-proprietajiet tiegħu;

- (b) għandu jkun preċiż, verifikabbli u ma jkunx qarrieqi.
4. Kwalunkwe forma ta' reklamar li għandha l-għan li tenfasizza b'mod negattiv prodott mediċinali iehor għandha tkun ipprojbita. Ir-reklamar li jissuggerixxi li prodott mediċinali huwa aktar sikur jew aktar effettiv minn prodott mediċinali iehor għandu jkun ukoll ipprojbit, sakemm ma jintweriex u ma jkunx appoġġat mis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott.

Artikolu 177

Restrizzjonijiet fuq ir-reklamar tal-prodotti mediċinali

1. L-Istati Membri għandhom jipprojbixxu r-reklamar lill-pubbliku ġenerali ta' prodotti mediċinali li:
 - (a) huma disponibbli biss b'riċetta, f'konformità mal-Kapitolu IV;
 - (b) fihom sustanzi kklassifikati bħala psikotropiċi jew narkotiċi skont it-tifsira tal-konvenzjonijiet internazzjonali.
2. Il-prodotti mediċinali jistgħu jiġu rreklamati lill-pubbliku ġenerali fejn, bis-saħħa tal-kompożizzjoni u l-iskop tagħhom, huma maħsuba u ddisinjati biex jintużaw mingħajr l-intervent ta' tabib għal finijiet dijanjostiċi jew għall-preskrizzjoni jew il-monitoraġġ tat-trattament, bil-parir tal-ispizjar, jekk ikun meħtieġ.
3. L-Istati Membri għandhom ikunu intitolati li jipprojbixxu, fit-territorju tagħhom, ir-reklamar lill-pubbliku ġenerali ta' prodotti mediċinali li l-kost tagħhom jista' jiġi rimborżat.
4. Il-projbizzjoni li tinsab fil-paragrafu 1 ma għandhiex tapplika għall-kampanji ta' tilqim imwettqa mill-industrija u approvati mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri.
5. Il-projbizzjoni msemmija fil-paragrafu 1 għandha tapplika mingħajr preġudizzju għall-Artikolu 21 tad-Direttiva 2010/13/UE.
6. L-Istati Membri għandhom jipprojbixxu d-distribuzzjoni diretta ta' prodotti mediċinali lill-pubbliku mill-industrija għal finijiet promozzjonali.

Artikolu 178

Reklamar lill-pubbliku ġenerali

1. Mingħajr preġudizzju għall-Artikolu 177, ir-reklamar kollu lill-pubbliku ġenerali ta' prodott mediċinali għandu:
 - (a) jiġi stabbilit b'tali mod li jkun ċar li l-messaġġ huwa reklam u li l-prodott huwa identifikat b'mod ċar bħala prodott mediċinali;
 - (b) jinkludi l-informazzjoni minima li ġejja:
 - (i) l-isem tal-prodott mediċinali, kif ukoll l-isem komuni jekk il-prodott mediċinali jkun fih sustanza attiva waħda biss;
 - (ii) l-informazzjoni meħtieġa għall-użu korrett tal-prodott mediċinali;
 - (iii) stedina espressa u leġġibbli sabiex ikunu jistgħu jinqraw bir-reqqa l-istruzzjonijiet fil-fuljett ta' tagħrif jew fuq l-imballaġġ ta' barra, skont kif jista' jkun il-każ.

2. L-Istati Membri jistgħu jiddeċiedu li r-reklamar tal-prodott mediċinali lill-pubbliku ġenerali jista', minkejja l-paragrafu 1, jinkludi biss l-isem tal-prodott mediċinali jew is-sustanza attiva tiegħu, jew it-trademark jekk ikun maħsub unikament bhala tfakkira.

Artikolu 179

Restrizzjonijiet fuq ir-reklamar lill-pubbliku ġenerali

1. Ir-reklamar ta' prodott mediċinali lill-pubbliku ġenerali ma għandux ikun fih xi materjal li:
- (a) jagħti l-impressjoni li ma hemmx bżonn ta' konsultazzjoni medika jew operazzjoni kirurgika, b'mod partikolari billi joffri dijanjozi jew billi jissuggerixxi trattament bil-posta;
 - (b) jissuggerixxi li l-effetti tat-tehid tal-prodott mediċinali huma garantiti, mhumiex akkumpanjati minn reazzjonijiet avversi jew huma aħjar minn, jew ekwivalenti għal, dawk ta' trattament jew prodott mediċinali ieħor;
 - (c) jissuggerixxi li s-saħħa tas-sugġett tista' tittejjeb billi jittiehed il-prodott mediċinali;
 - (d) jissuggerixxi li s-saħħa tas-sugġett tista' tigi affettwata billi ma jittehidx il-prodott mediċinali;
 - (e) ikun indirizzat esklużivament jew prinċipalment lejn it-tfal;
 - (f) jirreferi għal rakkomandazzjoni minn xjenzati, professjonisti tal-kura tas-saħħa jew persuni li ma huma l-ebda minn dawn, iżda li, minhabba l-fama tagħhom, jistgħu jinkoraġġixxu l-konsum tal-prodotti mediċinali;
 - (g) jissuggerixxi li l-prodott mediċinali huwa oġġett tal-ikel, prodott kozmetiku jew xi prodott ieħor għall-konsumatur;
 - (h) jissuggerixxi li s-sikurezza jew l-effikaċja tal-prodott mediċinali hija dovuta għall-fatt li huwa naturali;
 - (i) jista', permezz ta' deskrizzjoni jew rappreżentazzjoni dettaljata tal-istorja ta' każ, iwassal għal awtodijanjjozi żbaljata;
 - (j) jirreferi, f'termini mhux xierqa, allarmanti jew qarrieqa, għal pretensjonijiet ta' fejqan;
 - (k) juża, f'termini mhux xierqa, allarmanti jew qarrieqa, rappreżentazzjonijiet bl-istampi ta' bidliet fil-ġisem tal-bniedem ikkawżati minn mard jew korrimient, jew tal-azzjoni ta' prodott mediċinali fuq il-ġisem tal-bniedem jew partijiet minnu.
2. Il-projbizzjoni stabbilita fil-punt (d) tal-paragrafu 1 ma għandhiex tapplika għall-kampanji ta' tilqim imsemmija fl-Artikolu 177(4).

Artikolu 180

Reklamar lil persuni kkwalifikati biex jippreskrivu, jamministraw jew jipprovdu prodotti mediċinali

1. Kwalunkwe reklamar ta' prodott mediċinali lil persuni kkwalifikati biex jippreskrivu, jamministraw jew jipprovdu tali prodotti għandu jinkludi:

- (a) informazzjoni essenzjali kompatibbli mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott;
- (b) l-istatus tar-riċetta tal-provvista tal-prodott mediċinali.

L-Istati Membri jistgħu wkoll jitolbu li tali reklamar ikun jinkludi l-prezz tal-bejgħ jew prezz indikattiv tad-diversi preżentazzjonijiet u l-kundizzjonijiet għar-rimborż minn korpi tas-sigurtà soċjali.

2. L-Istati Membri jistgħu jiddeciedu li r-reklamar ta' prodott mediċinali lil persuni kkwalifikati biex jippreskrivu, jamministraw jew jipprovdu tali prodotti jista', minkejja l-paragrafu 1, jinkludi biss l-isem tal-prodott mediċinali, jew id-denominazzjoni internazzjonali komuni tiegħu, fejn din tkun teżisti, jew it-trademark, jekk ikun mahsub unikament bħala tfakkira.

Artikolu 181

Dokumentazzjoni ta' sostenn għar-reklamar lill-persuni kkwalifikati biex jippreskrivu, jamministraw jew jipprovdu prodotti mediċinali

1. Kwalunkwe dokumentazzjoni relatata ma' prodott mediċinali li tiġi trażmessa bħala parti mill-promozzjoni ta' dak il-prodott mediċinali lil persuni kkwalifikati biex jippreskrivuh, jamministraw jew jipprovduh għandha tinkludi, bħala minimu, id-dettalji elenkati fl-Artikolu 180(1) u għandha tiddikjara d-data li fiha tfasslet jew ġiet riveduta l-aħħar.
2. L-informazzjoni kollha li tinsab fid-dokumentazzjoni msemmiya fil-paragrafu 1 għandha tkun akkurata, aġġornata, verifikabbli u kompluta biżżejjed biex tippermetti lir-riċevitur jiffirma l-opinjoni tiegħu stess dwar il-valur terapewtiku tal-prodott mediċinali kkonċernat.
3. Kwotazzjonijiet kif ukoll tabelli u materjal illustrattiv ieħor meħuda minn ġurnali mediċi jew xogħlijiet xjentifiċi oħrajn sabiex jintużaw fid-dokumentazzjoni msemmiya fil-paragrafu 1 għandhom jiġu riprodotti fedelment u jiġu indikati s-sorsi preċiżi.

Artikolu 182

Obbligi relatati mar-rappreżentanti li jbigħu l-mediċini

1. Ir-rappreżentanti li jbigħu l-mediċini għandhom jingħataw taħriġ adegwat mill-impriza li timpjegahom u għandu jkollhom biżżejjed għarfien xjentifiku biex ikunu jistgħu jipprovdu informazzjoni li tkun preċiża u kemm jista' jkun kompluta dwar il-prodotti mediċinali li jippromwovu. L-informazzjoni pprovdata mir-rappreżentanti li jbigħu l-mediċini għandha tkun f'konformità mal-Artikolu 176.
2. Waqt kull zjara, ir-rappreżentanti li jbigħu l-mediċini għandhom jagħtu lill-persuni li jżuru, jew ikollhom disponibbli għalihom, sommarji tal-karatteristiċi tal-prodotti ta' kull prodott mediċinali li huma jipprezentaw flimkien ma', jekk il-legiżlazzjoni tal-Istat Membru tkun tippermetti, dettalji tal-prezz u l-kundizzjonijiet għar-rimborż imsemmija fit-tieni subparagrafu tal-Artikolu 180(1).
3. Ir-rappreżentanti li jbigħu l-mediċini għandhom jibagħtu lis-servizz xjentifiku msemmi fl-Artikolu 187(1) kwalunkwe informazzjoni dwar l-użu tal-prodotti mediċinali li huma jirreklamaw, b'referenza partikolari għal kwalunkwe reazzjoni avversa rrapportata lilhom mill-persuni li jżuru.

Artikolu 183

Promozzjoni tal-prodotti mediċinali

1. Meta l-prodotti mediċinali jkunu qed jiġu promossi lil persuni kkwalifikati biex jippreskrivuhom jew jipprovduhom, ma jistgħux jiġu pprovduti, offruti jew imwiegħda rigali, vantaġġi pekunjarji jew benefiċċji *in natura* lil tali persuni, sakemm ma jkunux irħas u rilevanti għall-prattika tal-mediċina jew tal-farmaċija.
2. L-ospitalità f'avvenimenti ta' promozzjoni tal-bejgħ għandha dejjem tkun strettament limitata għall-iskop ewlieni tagħhom u ma tridx tkun estiża għal persuni għajr persuni kkwalifikati biex jippreskrivu jew jipprovdu prodotti mediċinali.
3. Il-persuni kkwalifikati biex jippreskrivu jew jipprovdu prodotti mediċinali ma għandhomx jitolbu jew jaċċettaw xi thajjir ipprojbit skont il-paragrafu 1 jew li jmur kontra l-paragrafu 2.
4. Il-miżuri jew il-prattiki kummerċjali eżistenti fl-Istati Membri relatati mal-prezzijiet, il-margnijiet u l-iskontijiet ma għandhomx jiġu affettwati mir-regoli stabbiliti fil-paragrafi 1, 2 u 3.

Artikolu 184

Ospitalità fl-avvenimenti xjentifiċi

Id-dispożizzjonijiet tal-Artikolu 183(1) ma għandhomx jipprevjenu li tiġi offruta ospitalità, direttament jew indirettament, f'avvenimenti għal finijiet purament professjonali u xjentifiċi. Tali ospitalità għandha dejjem tkun strettament limitata għall-oġettiv xjentifiku ewlieni tal-avveniment. Hija ma tridx tiġi estiża għal persuni għajr persuni kkwalifikati biex jippreskrivu jew jipprovdu prodotti mediċinali.

Artikolu 185

Għoti ta' kampjuni ta' prodotti mediċinali

1. Għandhom jiġu pprovduti kampjuni b'xejn ta' prodotti mediċinali fuq bazi eċċezzjonali biss lil persuni kkwalifikati biex jippreskrivuhom u bil-kundizzjonijiet li ġejjin:
 - (a) in-numru ta' kampjuni għal kull prodott mediċinali kull sena b'riċetta għandu jkun limitat;
 - (b) kwalunkwe provvista ta' kampjuni għandha tkun b'rispons għal talba bil-miktub, iffirmata u datata, mill-persuni kkwalifikati biex jippreskrivu jew jipprovdu prodotti mediċinali;
 - (c) il-persuni kkwalifikati biex jipprovdu kampjuni għandhom iżommu sistema adegwata ta' kontroll u responsabbiltà;
 - (d) kull kampjun ma għandux ikun akbar mill-iżgħar preżentazzjoni fis-suq;
 - (e) kull kampjun għandu jiġi mmarkat bħala "kampjun mediku b'xejn — mhux għall-bejgħ" jew għandu juri xi kliem ieħor bl-istess tifsira;
 - (f) kull kampjun għandu jkun akkumpanjat minn kopja tas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott;

- (g) ma jista' jigi pprovdut l-ebda kampjun ta' prodotti mediċinali li fihom sustanzi kklassifikati bħala psikotropiċi jew narkotiċi skont it-tifsira tal-konvenzjonijiet internazzjonali.
- 2. Fuq bażi eċċezzjonali, jistgħu jigu pprovduti wkoll kampjuni b'xejn ta' prodotti mediċinali mhux soġġetti għal riċetta lil persuni kkwalfikati biex jipprovduhom, soġġetti għall-kundizzjonijiet tal-paragrafu 1.
- 3. L-Istati Membri jistgħu wkoll ipogġu aktar restrizzjonijiet fuq id-distribuzzjoni ta' kampjuni ta' ċerti prodotti mediċinali.

Artikolu 186

Implimentazzjoni tad-dispożizzjonijiet dwar ir-reklamar mill-Istati Membri

- 1. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li jkun hemm metodi adegwati u effettivi biex jissorveljaw ir-reklamar tal-prodotti mediċinali. Tali metodi, li jistgħu jkunu bbażati fuq sistema ta' skrutinju minn qabel, għandhom fi kwalunkwe każ jinkludu dispożizzjonijiet legali li tahtom persuni jew organizzazzjonijiet meqjusa skont il-liġi nazzjonali bħala li għandhom interess legittimu li jipprojbixxu kwalunkwe reklam li jkun inkonsistenti ma' dan il-Kapitolu jistgħu jieħdu azzjoni legali kontra tali reklamar, jew iressqu tali reklamar quddiem l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru biex tiddeċiedi dwar l-ilmenti jew tibda proċedimenti legali xierqa.
- 2. Skont id-dispożizzjonijiet legali msemmija fil-paragrafu 1, l-Istati Membri għandhom jagħtu lill-qrati jew lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri setgħat li jippermettulhom, f'każijiet fejn iqisu li tali miżuri huma meħtieġa, iqisu l-interessi kollha involuti u, b'mod partikolari, l-interess pubbliku:
 - (a) biex jordnaw il-waqfien ta', jew jibdew proċedimenti legali xierqa għal ordni għall-waqfien ta', reklamar qarrieqi; jew
 - (b) jekk ir-reklamar qarrieqi jkun għadu ma ġiex ippubblikat, iżda l-pubblikazzjoni tkun imminenti, biex jordnaw il-projbizzjoni ta', jew jibdew proċedimenti legali xierqa għal ordni għall-projbizzjoni ta', tali publikazzjoni.

L-Istati Membri għandhom jagħtu lill-qrati jew lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri s-setgħat imsemmija fil-punti (a) u (b) tal-ewwel subparagrafu, anki mingħajr prova ta' telf jew hsara attwali jew ta' intenzjoni jew negligenza min-naħa ta' min jirreklama.
- 3. L-Istati Membri għandhom jipprevedu li l-miżuri msemmija fil-paragrafu 2 jittieħdu taht proċedura mgħaġġla, b'effett interim jew b'effett definittiv.

Għandu jkun f'idejn kull Stat Membru li jiddeċiedi liema miż-żewġ għazliet stabbiliti fl-ewwel subparagrafu għandha tintgħażel.

- 4. L-Istati Membri jistgħu jagħtu lill-qrati jew lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri setgħat li jippermettulhom, bil-hsieb li jeliminaw l-effetti kontinwi ta' reklamar qarrieqi li l-waqfien tiegħu kien ordnat b'deċizjoni finali:
 - (a) jitolbu l-pubblikazzjoni shiha jew parzjali ta' dik id-deċizjoni u f'tali forma li jqisu adegwata;
 - (b) jitolbu, barra minn hekk, il-pubblikazzjoni ta' dikjarazzjoni korrettiva.
- 5. Il-paragrafi minn 1 sa 4 ma għandhomx jeskludu l-kontroll volontarju tar-reklamar tal-prodotti mediċinali minn korpi ta' awtoregolamentazzjoni u r-rikors għal tali

korpi, jekk il-proċedimenti quddiem tali korpi jkunu possibbli minbarra l-proċedimenti ġudizzjarji jew amministrattivi msemmija fil-paragrafu 1.

Artikolu 187

Implimentazzjoni tad-dispożizzjonijiet dwar ir-reklamar mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom jistabbilixxu, fi hdan l-impriża tagħhom jew l-entitajiet mingħajr skop ta' qligħ, servizz xjentifiku inkarigat minn informazzjoni dwar il-prodotti mediċinali li huma jintroduċu fis-suq.
2. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu:
 - (a) iżomm disponibbli għal, jew jikkomunika lil, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jew il-korpi responsabbli għall-monitoraġġ tar-reklamar tal-prodotti mediċinali, kampjun tar-reklami kollha li joħorġu mill-impriża tiegħu jew minn entitajiet mingħajr skop ta' qligħ flimkien ma' dikjarazzjoni li tindika l-persuni li lilhom tkun indirizzata, il-metodu ta' tixrid u d-data tal-ewwel tixrid;
 - (b) jiżgura li r-reklamar tal-prodotti mediċinali mill-impriża tiegħu jew minn entitajiet mingħajr skop ta' qligħ ikun konformi mar-rekwiżiti ta' dan il-Kapitolu;
 - (c) jivverifika li r-rappreżentanti li jbigħu l-mediċini li huma impjegati mill-impriża tiegħu jew minn entitajiet mingħajr skop ta' qligħ ikunu tharrġu b'mod adegwat u jissodisfaw l-obbligi imposti fuqhom mill-paragrafi 2 u 3 tal-Artikolu 182;
 - (d) jipprovdi lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jew lill-korpi responsabbli għall-monitoraġġ tar-reklamar tal-prodotti mediċinali bl-informazzjoni u l-assistenza li jehtiegu biex iwettqu r-responsabbiltajiet tagħhom;
 - (e) jiżgura li d-deċiżjonijiet meħuda mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jew mill-korpi responsabbli għall-monitoraġġ tar-reklamar tal-prodotti mediċinali jiġu rrispettati minnufih u bis-shih.
3. L-Istati Membri ma għandhomx jipprojbixxu l-promozzjoni kongunti ta' prodott mediċinali mid-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni u minn kumpanija waħda jew aktar innominati minnhom.

Kapitolu XIV

Superviżjoni u kontrolli

TAQSIMA 1

SUPERVIŻJONI

Artikolu 188

Sistema ta' superviżjoni u spezzjonijiet

1. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat għandha, b'kooperazzjoni mal-Aġenzija u, fejn rilevanti, ma' Stati Membri oħrajn, tiżgura l-konformità mar-regoli

ta' din id-Direttiva, jgħifieri l-prinċipji tal-prassi tajba ta' manifattura u prattiki tajbin ta' distribuzzjoni msemija fl-Artikoli 160 u 161.

Għall-finijiet tal-ewwel subparagrafu, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandu jkollha fis-sehh sistema ta' superviżjoni li għandha tinkludi l-miżuri li ġejjin:

- (a) spezzjonijiet fuq il-post imħabbra u, fejn xieraq, mhux imħabbra;
 - (b) spezzjonijiet mill-bogħod, fejn ikunu ġġustifikati;
 - (c) miżuri ta' kontroll tal-konformità;
 - (d) is-segwitu effettiv tal-miżuri msemija fil-punti (a), (b) u (c).
2. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat u l-Aġenzija għandhom jiskambjaw informazzjoni dwar l-ispezzjonijiet imsemija fil-punti (a) u (b) tat-tieni subparagrafu tal-paragrafu 1 li huma ppjanati jew li twettqu u għandhom jikkooperaw fil-koordinazzjoni ta' tali spezzjonijiet.
3. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tiżgura li l-miżuri msemija fit-tieni subparagrafu tal-paragrafu 1 jitwettqu mir-rappreżentanti uffiċjali tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru:
- (a) bi frekwenza xierqa bbażata fuq ir-riskju, fil-bini jew fuq l-attivitajiet tal-manifatturi ta' prodotti mediċinali, li jinsabu fl-Unjoni jew f'pajjiżi terzi, inkluż, fejn xieraq, f'sit(i) ċentrali jew deċentralizzat(i), u fil-bini jew fuq l-attivitajiet tad-distributuri bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali li jinsabu fl-Unjoni;
 - (b) bi frekwenza xierqa bbażata fuq ir-riskju, fil-bini jew fuq l-attivitajiet tal-manifatturi ta' sustanzi attivi li jinsabu fl-Unjoni jew f'pajjiżi terzi u fil-bini jew fuq l-attivitajiet tal-importaturi, jew tad-distributuri ta' sustanzi attivi, li jinsabu fl-Unjoni.
4. Sabiex tiġi ddeterminata l-frekwenza xierqa abbażi tar-riskju msemmi fil-punt (b) tal-paragrafu 3, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista':
- (a) tiddependi fuq rapporti ta' spezzjoni minn awtoritajiet regolatorji fdati mhux tal-Unjoni;
 - (b) tqis jekk il-manifattur tas-sustanza attiva jkunx jinsab f'pajjiż terz inkluż fil-lista msemija fl-Artikolu 159(2).
5. Meta l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tqis li jkun meħtieġ, b'mod partikolari meta jkun hemm raġunijiet biex jiġi ssuspettat nuqqas ta' konformità mar-regoli ta' din id-Direttiva, inkluż mal-prinċipji tal-prassi tajba ta' manifattura u l-prattiki tajbin ta' distribuzzjoni, imsemija fl-Artikoli 160 u 161, hija tista' tinkariga lir-rappreżentanti uffiċjali tagħha biex iwettqu l-miżuri msemija fit-tieni subparagrafu tal-paragrafu 1 fil-bini jew fuq l-attivitajiet ta':
- (a) il-manifatturi jew l-importaturi ta' prodotti mediċinali li japplikaw għal awtorizzazzjoni għall-importazzjoni tal-manifattura jew id-distributuri bl-ingrossa li japplikaw għal awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa;
 - (b) il-manifatturi ta' sustanza attiva li japplikaw għal siti ta' registrazzjoni jew manifattura li japplikaw għal registrazzjoni bħala siti deċentralizzati;
 - (c) id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni;

- (d) id-distributuri ta' prodotti mediċinali jew ta' sustanzi attivi li jinsabu f'pajjiżi terzi;
 - (e) il-manifatturi ta' eċċipjenti, eċċipjenti funzjonali, materjali tal-bidu jew prodotti intermedji li jinsabu fit-territorju tiegħu jew f'pajjiż terz;
 - (f) l-importaturi ta' eċċipjenti, eċċipjenti funzjonali, materjali tal-bidu jew prodotti intermedji li jinsabu fit-territorju tiegħu;
 - (g) il-persuni li jagħtu b'senserija prodotti mediċinali li jinsabu fit-territorju tiegħu.
6. Il-miżuri msemija fit-tieni subparagrafu tal-paragrafu 1 jistgħu jitwettqu wkoll fuq talba ta' awtorità kompetenti ta' Stat Membru, tal-Kummissjoni jew tal-Aġenzija fl-Unjoni jew f'pajjiżi terzi jew, fejn xieraq, billi Laboratorju Uffiċjali għall-Kontroll tal-Mediċini jew laboratorju mahtur minn Stat Membru għal dak il-ghan jintalab iwettaq testijiet fuq il-kampjuni.
 7. Kull Stat Membru għandu jiżgura li r-rappreżentanti uffiċjali tal-awtoritajiet kompetenti tiegħu jingħataw is-setgħa u jkunu mehtieġa jwettqu wahda jew aktar mill-attivitajiet li ġejjin:
 - (a) jispezzjonaw l-istabbilimenti tal-manifattura jew kummerċjali tal-manifatturi ta' prodotti mediċinali, ta' sustanzi attivi jew ta' eċċipjenti, u kwalunkwe laboratorju mqabbd mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura biex iwettaq verifiki u kontrolli skont l-Artikolu 8;
 - (b) jieħdu kampjuni matul spezzjoni jew jitolbu kampjuni bħala parti mill-miżuri msemija fit-tieni subparagrafu tal-paragrafu 1, inkluż kwalunkwe materjal jew reaġent essenzjali tal-ittestjar mehtieġ bil-hsieb li jitwettqu testijiet indipendenti minn Laboratorju Uffiċjali għall-Kontroll tal-Mediċini jew laboratorju li Stat Membru jkun hatar għal dak il-ghan;
 - (c) jispezzjonaw il-bini, ir-rekords, id-dokumenti u l-master file tas-sistema ta' farmakoviġilanza tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew kwalunkwe impriza mqabbd mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni biex twettaq l-attivitajiet deskritti fil-Kapitolu IX.
 8. L-ispezzjonijiet imsemija fil-punti (a) u (b) tat-tieni subparagrafu tal-paragrafu 1 għandhom jitwettqu f'konformità mal-prinċipji msemija fl-Artikolu 190.
 9. Wara kull spezzjoni mwettqa f'konformità mal-paragrafi 3 u 5, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat għandha toħroġ rapport dwar il-konformità tal-attivitajiet ta' manifattura spezzjonati mal-prassi tajba ta' manifattura u mal-prattiki tajbin ta' distribuzzjoni msemija fl-Artikoli 160 u 161, kif applikabbli.
 10. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li kellu r-rappreżentanti uffiċjali tiegħu jwettqu spezzjonijiet f'konformità mal-paragrafi 3 u 5 għandha tikkondividi l-abbozz ta' rapport tagħha mal-entità spezzjonata.
 11. Qabel ma tadotta r-rapport, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha tagħti lill-entità spezzjonata l-opportunità li jressqu kummenti.
 12. Mingħajr preġudizzju għal kwalunkwe arrangament li seta' ġie konkluz bejn l-Unjoni u pajjiżi terzi, Stat Membru, il-Kummissjoni jew l-Aġenzija jistgħu jitolbu lil manifattur ta' prodott mediċinali jew ta' sustanza attiva stabbilit f'pajjiż terz biex jissottometti ruħu għal spezzjoni kif imsemmi f'dan l-Artikolu.

13. Fi żmien 90 jum mill-konkluzjoni ta' spezzjoni mwettqa f'konformità mal-paragrafi 3 u 5, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat għandha toħroġ ċertifikat ta' konformità ta' Prattika Tajba ta' manifattura jew Prattiki Tajbin ta' distribuzzjoni lill-entità spezzjonata jekk l-eżitu ta' dik l-ispezzjoni juri li l-entità spezzjonata tikkonforma mal-prinċipji ta' prassi tajba ta' manifattura jew Prattiki Tajbin ta' distribuzzjoni msemija fl-Artikoli 160 u 161.
 14. Jekk l-eżitu tal-ispezzjoni mwettqa f'konformità mal-paragrafi 3, 4 u 5 juri li l-entità spezzjonata ma tikkonformax mal-prinċipji tal-prassi tajba ta' manifattura jew tal-Prattiki Tajbin ta' distribuzzjoni kif imsemija fl-Artikoli 160 u 161, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat għandha toħroġ dikjarazzjoni ta' nuqqas ta' konformità.
 15. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru għandha ddahhal iċ-ċertifikati tal-prassi tajba ta' manifattura jew tal-Prattiki Tajbin ta' distribuzzjoni fil-bażi tad-*data* rilevanti tal-Unjoni ġestita mill-Aġenzija f'isem l-Unjoni. Skont l-Artikolu 157, l-awtorità kompetenti tal-Istati Membri għandha ddahhal ukoll informazzjoni f'dik il-bażi tad-*data* rigward ir-reġistrazzjoni tal-importaturi, tal-manifatturi u tad-distributuri ta' sustanzi attivi u siti decentralizzati li jwettqu attivitajiet decentralizzati ta' manifattura, inkluża link tal-bażi tad-*data* rispettiva tagħhom għall-awtorizzazzjoni għall-manifattura tas-sit ċentrali.
 16. Jekk l-eżitu tal-ispezzjoni mwettqa f'konformità mal-paragrafu 5 ikun li l-entità spezzjonata ma tikkonformax mar-rekwiżiti legali jew mal-prinċipji tal-prassi tajba ta' manifattura jew tal-Prattiki Tajbin ta' distribuzzjoni kif imsemija fl-Artikoli 160 u 161, l-informazzjoni għandha tiddahhal fil-bażi tad-*data* tal-Unjoni kif imsemija fil-paragrafu 15.
 17. Jekk l-eżitu tal-attività mwettqa f'konformità mal-punt (c) tal-paragrafu 7 ikun li d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ma jikkonformax mas-sistema ta' farmakovigilanza kif deskritta fil-master file tas-sistema ta' farmakovigilanza u mal-Kapitolu IX, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat għandha tiġbed l-attenzjoni tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni dwar in-nuqqasijiet u tagħtih l-opportunità li jressaq il-kummenti.
- F'tali każ, l-Istat Membru kkonċernat għandu jinforma lill-Istati Membri l-oħrajn, lill-Aġenzija u lill-Kummissjoni kif xieraq.
- Fejn xieraq, l-Istat Membru kkonċernat għandu jiehu l-miżuri meħtieġa biex jiżgura li detentur ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jkun soġġett għal penali effettivi, proporzjonati u dissuażivi kif stabbilit fl-Artikolu 206.

Artikolu 189

Kooperazzjoni fuq l-ispezzjonijiet

1. Fuq talba minn awtorità kompetenti waħda jew aktar, l-ispezzjonijiet imsemija fil-paragrafi 3 u 5 tal-Artikolu 188 jistgħu jitwettqu minn rappreżentanti uffiċjali minn aktar minn Stat Membru wieħed, flimkien mal-ispetturi tal-Aġenzija f'konformità mal-punt (a) tal-Artikolu 52(2) ta' [ir-Regolament (KE) 726/2004 rivedut] ("l-ispezzjoni kongunta").

L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li jirċievi talba għal spezzjoni kongunta għandha tagħmel l-isforzi raġonevoli kollha biex taċċetta tali talba u tikkordina u tappoġġa dik l-ispezzjoni meta:

- (a) jintwera, jew ikun hemm bażi raġonevoli biex wiehed jissuspetta, li l-attivitajiet imwettqa fit-territorju tal-Istat Membru li jirċievi t-talba joħolqu riskju għas-sikurezza u l-kwalità fl-Istat Membru tal-awtorità kompetenti li tkun qed titlob l-ispezzjoni kongunta;
 - (b) l-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru li jitlob l-ispezzjoni kongunta jehtieġu l-għarfien espert tekniku speċjalizzat disponibbli fl-Istat Membru li jirċievi t-talba għal spezzjoni kongunta;
 - (c) l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li jirċievi t-talba taqbel li hemm bażijiet raġonevoli oħrajn bħat-taħriġ tal-ispetturi, il-kondiviżjoni ta' prattika tajba, għat-twettiq ta' spezzjoni kongunta.
2. L-awtoritajiet kompetenti li jipparteċipaw fi spezzjoni kongunta għandhom jikkonkludu ftehim qabel l-ispezzjoni li jiddefinixxi mill-inqas dawn li ġejjin:
 - (a) il-kamp ta' applikazzjoni u l-oġettiv tal-ispezzjoni kongunta;
 - (b) ir-rwoli tal-ispetturi parteċipanti matul u wara l-ispezzjoni, inkluża l-ħatra ta' awtorità li tmexxi l-ispezzjoni;
 - (c) is-setgħat u r-responsabbiltajiet ta' kull waħda mill-awtoritajiet kompetenti.
 3. L-awtoritajiet kompetenti li jipparteċipaw fl-ispezzjoni kongunta għandhom jimpenjaw ruhhom f'dak il-ftehim biex jaċċettaw b'mod kongunt ir-riżultati tal-ispezzjoni.
 4. Meta l-ispezzjoni kongunta titwettaq f'wiehed mill-Istati Membri, l-awtorità kompetenti li tmexxi l-ispezzjoni kongunta għandha tiżgura li l-ispezzjoni kongunta titwettaq f'konformità mal-leġiżlazzjoni nazzjonali tal-Istat Membru li fih isseħħ l-ispezzjoni kongunta.
 5. L-Istati Membri jistgħu jistabbilixxu programmi ta' spezzjoni kongunta biex jiffaċilitaw spezzjonijiet kongunti ta' rutina. L-Istati Membri jistgħu joperaw tali programmi taħt ftehim kif imsemmi fil-paragrafi 2 u 3.
 6. Awtorità kompetenti ta' Stat Membru tista' titlob lil awtorità kompetenti oħra biex tiehu f'idejha waħda mill-ispezzjonijiet tagħha msemmija fil-paragrafi 3 u 5 tal-Artikolu 188.
 7. L-awtorità kompetenti l-oħra tal-Istat Membru għandha tikkomunika lill-awtorità kompetenti rikjedenti jekk hija taċċettax it-talba biex twettaq l-ispezzjoni fi żmien 10 ijiem. Meta taċċetta, hija għandha tkun responsabbli bħala l-awtorità kompetenti biex twettaq l-ispezzjonijiet skont din it-Taqsima.
 8. Għall-finijiet tal-paragrafu 6, u meta jintlaħaq qbil fuq it-talba, l-awtorità kompetenti rikjedenti għandha tissottometti fil-hin l-informazzjoni rilevanti meħtieġa sabiex titwettaq l-ispezzjoni lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li jkun aċċetta t-talba.

Artikolu 190

Linji gwida għall-ispezzjoni

1. Il-Kummissjoni tista' tadotta atti ta' implimentazzjoni biex tistabbilixxi l-prinċipji applikabbli għal:

- (a) is-sistema ta' superviżjoni msemija fl-Artikolu 188(1);
- (b) l-ispezzjonijiet kongunti msemija fl-Artikolu 189(1);
- (c) l-iskambju ta' informazzjoni u kooperazzjoni fil-koordinazzjoni tal-ispezzjonijiet fis-sistema ta' superviżjoni bejn l-Istati Membri u l-Aġenzija; u
- (d) l-awtoritajiet regolatorji fdati mhux tal-Unjoni.

L-atti ta' implimentazzjoni msemija fl-ewwel subparagrafu għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura msemija fl-Artikolu 214(2).

2. L-Istati Membri għandhom, b'kooperazzjoni mal-Aġenzija, jistabbilixxu l-forma u l-kontenut tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura msemija fl-Artikolu 142(1) u tal-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa msemija fl-Artikolu 163(1), tar-rapport imsemmi fl-Artikolu 188, taċ-ċertifikati tal-prassi tajba ta' manifattura u taċ-ċertifikati tal-prattiki tajbin ta' distribuzzjoni msemija fl-Artikolu 188(13).

TAQSIMA 2

KONTROLLI

Artikolu 191

Kontrolli fuq il-prodotti mediċinali

L-Istati Membri għandhom jieħdu l-mizuri xierqa kollha biex jiżguraw li d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodott mediċinali u, fejn xieraq, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura, jagħtu prova tal-kontrolli mwettqa fuq il-prodott mediċinali jew l-ingredjenti u tal-kontrolli mwettqa fi stadju intermedju tal-proċess tal-manifattura, f'konformità mal-metodi stipulati fl-Anness I.

Artikolu 192

Sottomissjoni ta' rapporti ta' kontroll għall-prodotti mediċinali immunologiċi

Għall-fini tal-implimentazzjoni tal-Artikolu 191, l-Istati Membri jistgħu jitolbu lill-manifatturi ta' prodotti immunologiċi biex jissottomettu lil awtorità kompetenti tal-Istati Membri kopji tar-rapporti kollha ta' kontroll iffirmati mill-persuna kkwalifikata f'konformità mal-Artikolu 153.

Artikolu 193

Kontroll tal-lott għal prodott mediċinali speċifiku mill-Istati Membri

1. Meta jqis li jkun meħtieġ fl-interessi tas-saħħa pubblika, Stat Membru jista' jitlob lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ta':
 - (a) vaċċini haġġin,
 - (b) prodotti mediċinali immunologiċi użati fl-immunizzazzjoni primarja ta' trabi jew ta' gruppi oħrajn f'riskju,
 - (c) prodotti mediċinali immunologiċi użati fi programmi ta' immunizzazzjoni tas-saħħa pubblika,
 - (d) prodotti mediċinali immunologiċi godda jew prodotti mediċinali immunologiċi manifatturati bl-użu ta' tipi godda jew mibdula ta' teknoloġija għal xi

manifattur partikolari, matul perjodu tranzitorju normalment speċifikat fl-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni,

jissottometti kampjuni minn kull lott tal-konsenja jew il-prodott mediċinali għal eżami minn Laboratorju Uffiċjali għall-Kontroll tal-Mediċini jew laboratorju mahtur minn Stat Membru għal dak il-għan qabel ma jiġi rilaxxat fis-suq, sakemm l-awtorità kompetenti ta' Stat Membru ieħor ma tkunx eżaminat qabel il-lott inkwistjoni u ddikjaratu konformi mal-ispeċifikazzjonijiet approvati. F'każ bħal dan, id-dikjarazzjoni ta' konformità maħruġa minn xi Stat Membru ieħor għandha tigi rikonoxxuta direttament. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li kwalunkwe eżami bħal dan jitlesta fi żmien 30 jum mill-wasla tal-kampjuni.

2. Meta, fl-interessi tas-saħħa pubblika, il-liġijiet ta' Stat Membru jipprevedu hekk, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru jistgħu jitolbu lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodotti mediċinali derivati mid-demmm tal-bniedem jew mill-plażma tal-bniedem biex jissottometti kampjuni minn kull lott tal-konsenja jew il-prodott mediċinali għal eżami minn Laboratorju Uffiċjali għall-Kontroll tal-Mediċini jew laboratorju mahtur minn Stat Membru għal dak il-għan qabel ma jiġi rilaxxat fiċ-ċirkolazzjoni libera, sakemm l-awtoritajiet kompetenti ta' Stat Membru ieħor ma jkunx eżaminaw qabel il-lott inkwistjoni u ddikjarawh konformi mal-ispeċifikazzjonijiet approvati. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li kwalunkwe eżami bħal dan jitlesta fi żmien 60 jum mill-wasla tal-kampjuni.

Artikolu 194

Proċessi għall-preparazzjoni tal-prodotti mediċinali derivati mid-demmm tal-bniedem jew mill-plażma tal-bniedem

1. L-Istati Membri għandhom jieħdu l-miżuri kollha meħtieġa biex jiżguraw li l-proċessi ta' manifattura u purifikazzjoni użati fil-preparazzjoni ta' prodotti mediċinali derivati mid-demmm tal-bniedem jew mill-plażma tal-bniedem jiġu vvalidati kif suppost, jiksbu konsistenza minn lott għal lott u jiggarrantixxu, sa fejn jippermetti l-istat tat-teknoloġija, li ma jkun hemm l-ebda kontaminazzjoni virali speċifika.
2. Għal dan il-għan, il-manifatturi għandhom jinnotifikaw lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri bil-metodu użat biex jitnaqqsu jew jiġu eliminati viruses patoġeniċi li jistgħu jiġu trazmessi minn prodotti mediċinali derivati mid-demmm tal-bniedem jew mill-plażma tal-bniedem. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' tissottometti kampjuni tal-konsenja jew tal-prodott mediċinali għall-ittestjar minn laboratorju tal-Istat jew laboratorju mahtur għal dak il-għan, jew waqt l-eżami tal-applikazzjoni skont l-Artikolu 29, jew inkella wara li tkun ingħatat awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

Kapitolu XV

Restrizzjonijiet tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni

Artikolu 195

Sospensjoni, revoka jew varjazzjoni tat-termini tal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni

1. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jew, fil-każ ta' awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, il-Kummissjoni, għandhom jissospendu, jirrevokaw jew ivarjaw awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jekk jitqies li l-prodott mediċinali huwa ta' ħsara jew li huwa nieqes mill-effikaċja terapewtika, jew li l-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji mhuiwix favorevoli, jew li l-kompożizzjoni kwalitattiva u kwantitattiva tiegħu mhijiex kif iddikjarata. L-effikaċja terapewtika għandha titqies li hija nieqsa meta jiġi konkluż li r-riżultati terapewtiċi ma jistgħux jinkisbu mill-prodott mediċinali.
2. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jew, fil-każ ta' awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, il-Kummissjoni, jistgħu jissospendu, jirrevokaw jew ivarjaw awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jekk ikun ġie identifikat riskju serju għall-ambjent jew għas-saħħa pubblika u dan ma jkunx ġie indirizzat biżżejjed mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.
3. Awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tista' wkoll tiġi sospiza, irrevokata jew varjata meta d-dettalji li jappoġġaw l-applikazzjoni kif previst fl-Artikoli 6, 9 sa 14 jew fl-Annessi minn I sa V ma jkunux korretti jew ma jkunux ġew emendati f'konformità mal-Artikolu 90, jew meta kwalunkwe kundizzjoni msemmija fl-Artikoli 44, 45 u 87 ma tkunx ġiet issodisfata jew meta ma jkunux twettqu l-kontrolli msemmija fl-Artikolu 191.
4. Il-paragrafu 2 japplika wkoll f'każijiet fejn il-manifattura tal-prodott mediċinali ma titwettaqx f'konformità mad-dettalji pprovduti skont l-Anness I, jew fejn il-kontrolli ma jitwettqux f'konformità mal-metodi ta' kontroll deskritti skont l-Anness I.
5. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru jew, fil-każ ta' awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, il-Kummissjoni, għandhom jissospendu jew jirrevokaw l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal kategorija ta' preparati jew għall-preparati kollha meta kwalunkwe wieħed mir-rekwiżiti stipulati fl-Artikolu 143 ma jibqax jiġi ssodisfat.

Artikolu 196

Projbizzjoni tal-provvista jew tal-irtirar ta' prodott mediċinali mis-suq

1. Minghajr preġudizzju għall-miżuri previsti fl-Artikolu 195, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri u, fil-każ ta' awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, il-Kummissjoni, għandhom jiehdu l-passi kollha xierqa biex jiżguraw li l-provvista tal-prodott mediċinali tkun ipprojbata u l-prodott mediċinali jiġi rtirat mis-suq, jekk jitqies li:
 - (a) il-prodott mediċinali huwa ta' ħsara;
 - (b) ikun nieqes mill-effikaċja terapewtika;
 - (c) il-bilanċ bejn il-benefiċċji u r-riskji ma jkunx favorevoli;
 - (d) il-kompożizzjoni kwalitattiva u kwantitattiva tiegħu mhijiex kif iddikjarata;
 - (e) il-kontrolli fuq il-prodott mediċinali jew fuq l-ingredjenti u l-kontrolli fi stadju intermedju tal-proċess tal-manifattura ma jkunux twettqu jew jekk xi rekwiżit jew obbligu ieħor li jirrigwardja l-ġoti tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura ma jkunx ġie ssodisfat; jew

- (f) ikun gie identifikat riskju serju għall-ambjent jew għas-saħħa pubblika permezz tal-ambjent u dan ma għiex indirizzat biżżejjed mid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.
2. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru jew, fil-każ ta' awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, il-Kummissjoni, tista' tillimita l-projbizzjoni tal-provvista tal-prodott, jew l-irtirar tiegħu mis-suq, għal dawk il-lottijiet li huma s-sugġett ta' tilwima.
 3. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru jew, fil-każ ta' awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, il-Kummissjoni, tista', għal prodott mediċinali li l-provvista tiegħu kienet ipprojbata jew li gie rtirat mis-suq f'konformità mal-paragrafi 1 u 2, f'ċirkostanzi eċċezzjonali matul perjodu tranzitorju, tippermetti l-provvista tal-prodott mediċinali lill-pazjenti li diġà qed jiġu kkurati bil-prodott mediċinali.

Artikolu 197

Prodotti mediċinali suspettati li huma ffalsifikati u prodotti mediċinali b'difetti suspettati fil-kwalità

1. L-Istati Membri għandu jkollhom sistema fis-seħħ li jkollha l-għan li żżomm prodotti mediċinali li huma suspettati li jipprezentaw periklu għas-saħħa milli jaslu għand il-pazjent.
2. Is-sistema msemmija fil-paragrafu 1 għandha tkopri l-wasla u l-immaniġġar tan-notifiki ta' prodotti mediċinali suspettati li huma ffalsifikati, kif ukoll ta' prodotti mediċinali b'difetti suspettati fil-kwalità. Is-sistema għandha tkopri wkoll is-sejthiet lura ta' prodotti mediċinali mid-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew l-irtirar ta' prodotti mediċinali mis-suq ordnat mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri jew, fil-każ ta' awtorizzazzjoni ċentralizzata għall-kummerċjalizzazzjoni, mill-Kummissjoni u mill-atturi rilevanti kollha fil-katina tal-provvista waqt il-hinijiet tax-xogħol normali u barra minnhom. Is-sistema għandha tagħmilha wkoll possibbli li jissejhu lura, fejn mehtieg bl-għajnuna ta' professjonisti tas-saħħa, prodotti mediċinali mingħand il-pazjenti li jkunu rċevew tali prodotti.
3. Jekk ikun suspettat li l-prodott mediċinali inkwistjoni jipprezenta riskju serju għas-saħħa pubblika, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru fejn dak il-prodott ikun gie identifikat għall-ewwel darba għandha, mingħajr dewmien bla bżonn, tibgħat notifika ta' twissija rapida lill-Istati Membri kollha u lill-atturi kollha fil-katina tal-provvista f'dak l-Istat Membru. Fil-każ li jitqies li tali prodotti mediċinali jkunu waslu għand il-pazjenti, għandhom jinħarġu avvizi pubbliċi urġenti fi żmien 24 siegħa sabiex dawk il-prodotti mediċinali jissejhu lura mingħand il-pazjenti. Dawk l-avvizi għandu jkun fihom biżżejjed informazzjoni dwar is-suspettat difett fil-kwalità jew is-suspettata falsifikazzjoni u r-riskji involuti.

Artikolu 198

Sospensjoni jew revoka ta' awtorizzazzjoni għall-manifattura

Minbarra l-miżuri speċifikati fl-Artikolu 196, l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' tissospendi l-manifattura jew l-importazzjonijiet ta' prodotti mediċinali li ġejjin minn pajjizi

terzi, jew tissospendi jew tirrevoka l-awtorizzazzjoni għall-manifattura għal kategorija ta' preparati jew għall-preparati kollha fejn l-Artikoli 144, 147, 153 u 191 ma jkunux irrISPettati.

Artikolu 199

Rifjut, sospensjoni jew revoka fil-limiti tad-Direttiva

1. Awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ta' prodott mediċinali ma għandhiex tiġi rrifjutata, sospiza jew irrevokata hlief għar-raġunijiet stabbiliti f'din id-Direttiva.
2. Ma tista' tittiehed l-ebda deċiżjoni dwar is-sospensjoni tal-manifattura jew tal-importazzjoni ta' prodotti mediċinali li ġejjin minn pajjiżi terzi, il-projbizzjoni tal-provvista jew l-irtirar mis-suq ta' prodott mediċinali, hlief għar-raġunijiet stabbiliti fl-Artikoli 195(5) u 196.

Kapitolu XVI

Dispożizzjonijiet ġenerali

Artikolu 200

Awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri

1. L-Istati Membri għandhom jaħtru l-awtoritajiet kompetenti sabiex iwettqu kompiti skont din id-Direttiva.
2. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li jkun hemm riżorsi finanzjarji adegwati disponibbli biex jipprovdu l-persunal u riżorsi oħrajn meħtieġa sabiex l-awtoritajiet kompetenti jkunu jistgħu jwettqu l-attivitajiet meħtieġa minn din id-Direttiva u [mir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut].
3. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom jikkooperaw ma' xulxin u mal-Aġenzija u l-Kummissjoni fit-tweġiq tal-kompiti tagħhom skont din id-Direttiva u [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut] biex jiżguraw applikazzjoni xierqa u infurzar dovut. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom jibagħtu l-informazzjoni kollha meħtieġa lil xulxin.
4. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tista' tipproċessa *data* dwar is-saħħa personali minn sorsi għajr studji kliniċi biex tappoġġa l-kompiti tas-saħħa pubblika tagħhom u, b'mod partikolari, l-evalwazzjoni u l-monitoraġġ tal-prodotti mediċinali, għall-fini tat-titjib tar-robustezza tal-valutazzjoni xjentifika jew tal-verifika tal-affermazzjonijiet tal-applikant jew tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni.

L-ipproċessar ta' *data* personali skont din id-Direttiva għandu jkun soġġett għar-Regolamenti (UE) 2016/679 u (UE) 2018/1725, kif applikabbli.

Artikolu 201

Kooperazzjoni ma' awtoritajiet oħrajn

1. Meta japplikaw din id-Direttiva, l-Istati Membri għandhom jiżguraw li meta jqumu mistoqsijiet fir-rigward tal-istatus regolatorju ta' prodott mediċinali, b'rabta mal-konnessjoni tagħhom ma' sustanzi ta' oriġini umana msemmija fir-Regolament (UE) Nru [ir-Regolament dwar is-SoHOs], l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għandhom jikkonsultaw mal-awtoritajiet rilevanti stabbiliti skont dak ir-Regolament.

2. Meta japplikaw din id-Direttiva, l-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri kollha meħtieġa biex jiżguraw il-kooperazzjoni bejn l-awtoritajiet kompetenti għall-prodotti mediċinali u l-awtoritajiet doganali.

Artikolu 202

Skambju ta' informazzjoni bejn l-Istati Membri dwar l-awtorizzazzjonijiet għall-manifattura jew għad-distribuzzjoni bl-ingrossa ta' prodotti mediċinali

1. L-Istati Membri għandhom jiehdu l-miżuri xierqa kollha biex jiżguraw li l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kkonċernati jikkomunikaw ma' xulxin dik l-informazzjoni li hija xierqa biex jiggarantixxu li r-rekwiżiti imposti fuq l-awtorizzazzjonijiet imsemmija fl-Artikoli 142 u 163, fuq iċ-ċertifikati msemmija fl-Artikolu 188(13) jew fuq l-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni jiġu ssodisfati.
2. Fuq talba motivata, l-Istati Membri għandhom jibagħtu b'mod elettroniku r-rapport imsemmi fl-Artikolu 188 lill-awtoritajiet kompetenti ta' Stat Membru ieħor jew lill-Aġenzija.
3. Il-konklużjonijiet milhuqa f'konformità mal-Artikolu 188(13) jew 188(14) għandhom ikunu validi fl-Unjoni kollha.
4. Madankollu, f'każijiet eċċezzjonali, jekk Stat Membru ma jkunx jista', għal raġunijiet relatati mas-saħha pubblika, jaċċetta l-konklużjonijiet milhuqa wara spezzjoni skont l-Artikolu 188(1), dak l-Istat Membru għandu jinforma lill-Kummissjoni u lill-Aġenzija mingħajr dewmien bla bżonn. L-Aġenzija għandha tinforma lill-Istati Membri kkonċernati.
5. Meta l-Kummissjoni tiġi informata b'dawn id-diverġenzi ta' opinjoni, hija tista', wara li tikkonsulta mal-Istati Membri kkonċernati, titlob lill-ispettur li jkun wettaq l-ispezzjoni oriġinali biex iwettaq spezzjoni ġdida; l-ispettur jista' jkun akkumpanjat minn żewġ spetturi oħrajn minn Stati Membri li mhumiex partijiet għan-nuqqas ta' qbil.

Artikolu 203

Informazzjoni dwar il-projbizzjoni tal-provvista jew azzjoni oħra fuq awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Kull Stat Membru għandu jiehu l-miżuri xierqa kollha biex jiżgura li d-deċiżjonijiet li jawtorizzaw il-kummerċjalizzazzjoni, li jirrifjutaw jew jirtiraw awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, li jikkancellaw deċiżjoni li tirrifjuta jew tirrevoka awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, li tipprojbixxi l-provvista, jew li tirtira prodott mis-suq, flimkien mar-raġunijiet li fuqhom huma bbażati tali deċiżjonijiet, jingiebu għall-attenzjoni tal-Aġenzija mingħajr dewmien bla bżonn.
2. Minbarra n-notifika magħmula skont l-Artikolu 116 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut], id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jiddikjara mingħajr dewmien bla bżonn jekk tali azzjoni nnotifikata hijiex ibbażata fuq xi waħda mir-raġunijiet stabbiliti fl-Artikolu 195 jew 196(1).
3. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jagħmel ukoll in-notifika skont il-paragrafu 2 f'każijiet fejn l-azzjoni tittiehed f'pajjiż terz u fejn tali azzjoni tkun ibbażata fuq xi waħda mir-raġunijiet stabbiliti fl-Artikolu 195 jew 196(1).

4. Barra minn hekk, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandu jinnotifika lill-Aġenzija meta l-azzjoni msemmija fil-paragrafu 2 jew 3 tkun ibbażata fuq xi waħda mir-raġunijiet imsemmija fl-Artikolu 195 jew 196(1).
5. L-Aġenzija għandha tibghat in-notifiki li tkun irċeviet f'konformità mal-paragrafu 4 lill-Istati Membri kollha mingħajr dewmien bla bżonn.
6. L-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-informazzjoni xierqa dwar l-azzjoni meħuda skont il-paragrafi 1 u 2 li tista' taffettwa l-protezzjoni tas-saħħa pubblika f'pajjiżi terzi tingieb mingħajr dewmien bla bżonn għall-attenzjoni tal-Organizzazzjoni Dinjija tas-Saħħa, flimkien ma' kopja lill-Aġenzija.
7. Kull sena, l-Aġenzija għandha tippubblika lista tal-prodotti mediċinali li għalihom l-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni jkunu ġew irrifjutati, irrevokati jew sospiżi fl-Unjoni, li l-provvista tagħhom tkun ġiet ipprojbata jew li ġew irtirati mis-suq, inklużi r-raġunijiet għal tali azzjoni.

Artikolu 204

Notifika ta' deċiżjonijiet relatati mal-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni

1. Kull deċiżjoni msemmija f'din id-Direttiva li tittiehed mill-awtorità kompetenti ta' Stat Membru għandha tiddikjara fid-dettall ir-raġunijiet li fuqhom tkun ibbażata.
2. Tali deċiżjoni għandha tiġi nnotifikata lill-parti kkonċernata, flimkien ma' informazzjoni dwar ir-rimedju disponibbli għaliha skont il-liġijiet fis-seħħ u l-limitu ta' żmien permess għall-aċċess għal tali rimedju.
3. Id-deċiżjonijiet biex tingħata jew tiġi rrevokata awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għandhom isiru disponibbli għall-pubbliku.

Artikolu 205

Awtorizzazzjoni ta' prodott mediċinali għal raġunijiet ta' saħħa pubblika

1. Fin-nuqqas ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew ta' applikazzjoni pendenti għal prodott mediċinali awtorizzat fi Stat Membru ieħor f'konformità mal-Kapitolu III, Stat Membru jista', għal raġunijiet iġġustifikati ta' saħħa pubblika, jawtorizza l-introduzzjoni fis-suq tal-imsemmi prodott mediċinali.
2. Meta Stat Membru jagħmel użu minn din il-possibbiltà, huwa għandu jadotta l-miżuri meħtieġa sabiex jiżgura li r-rekwiżiti ta' din id-Direttiva jiġu rrispettati, b'mod partikolari dawk imsemmija fil-Kapitoli IV, VI, IX, XIII u XIV, u fl-Artikolu 206. L-Istati Membri jistgħu jiddeċiedu li l-paragrafi minn 1 sa 3 tal-Artikolu 74 ma għandhomx japplikaw għall-prodotti mediċinali awtorizzati taħt il-paragrafu 1.
3. Qabel ma jagħti tali awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, Stat Membru:
 - (a) għandu jinnotifika lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, fl-Istat Membru fejn huwa awtorizzat il-prodott mediċinali kkonċernat, bil-proposta li tingħata awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni skont dan l-Artikolu fir-rigward tal-prodott mediċinali kkonċernat;
 - (b) jista' jitlob lill-awtorità kompetenti f'dak l-Istat Membru biex tissottometti kopji tar-rapport ta' valutazzjoni msemmi fl-Artikolu 43(5) u tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni fis-seħħ fir-rigward tal-prodott

medicinali kkonċernat. Jekk jintalab hekk, l-awtorità kompetenti f'dak l-Istat Membru għandha ttipprovdi, fi żmien 30 jum minn meta tirċievi t-talba, kopja tar-rapport ta' valutazzjoni u l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni fir-rigward tal-prodott medicinali kkonċernat.

4. Il-Kummissjoni għandha tistabbilixxi reġistru disponibbli għall-pubbliku ta' prodotti medicinali awtorizzati taħt il-paragrafu 1. L-Istati Membri għandhom jinnotifikaw lill-Kummissjoni jekk xi prodott medicinali jiġi awtorizzat, jew ma jibqax awtorizzat, taħt il-paragrafu 1, inklużi l-isem jew l-isem korporattiv u l-indirizz permanenti tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni. Il-Kummissjoni għandha temenda r-reġistru ta' prodotti medicinali kif xieraq u tagħmel dan ir-reġistru disponibbli fuq is-sit web tagħha.

Artikolu 206

Penali

1. L-Istati Membri għandhom jistabbilixxu r-regoli dwar il-penali applikabbli għal ksur tad-dispożizzjonijiet nazzjonali adottati skont din id-Direttiva u għandhom jiehdu l-miżuri kollha meħtieġa sabiex jiżguraw li jiġu implimentati. Il-penali jridu jkunu effettivi, proporzjonati u dissuważivi. L-Istati Membri għandhom jinnotifikaw mingħajr dewmien lill-Kummissjoni b'dawk ir-regoli u b'dawk il-miżuri u għandhom jinnotifikaw mingħajr dewmien bi kwalunkwe emenda sussegwenti li taffettwawhom.

Dawk il-penali ma għandhomx ikunu inferjuri għal dawk applikabbli għal ksur tal-liġi nazzjonali ta' natura u importanza simili.
2. Ir-regoli msemmija fl-ewwel subparagrafu tal-paragrafu 1 għandhom jindirizzaw, *inter alia*, dawn li ġejjin:
 - (a) il-manifattura, id-distribuzzjoni, is-senserija, l-importazzjoni u l-esportazzjoni ta' prodotti medicinali ffalsifikati, kif ukoll il-bejgħ mill-bogħod ta' prodotti medicinali ffalsifikati lill-pubbliku;
 - (b) in-nuqqas ta' konformità mad-dispożizzjonijiet stipulati f'din id-Direttiva dwar il-manifattura, id-distribuzzjoni, l-importazzjoni u l-esportazzjoni ta' sustanzi attivi;
 - (c) in-nuqqas ta' konformità mad-dispożizzjonijiet stipulati f'din id-Direttiva dwar l-użu ta' eċċipjenti;
 - (d) in-nuqqas ta' konformità mad-dispożizzjonijiet stipulati f'din id-Direttiva dwar il-farmakovigilanza;
 - (e) in-nuqqas ta' konformità mad-dispożizzjonijiet stipulati f'din id-Direttiva dwar ir-reklamar.
3. Fejn rilevanti, il-penali għandhom iqisu r-riskju għas-saħħa pubblika pprezentat mill-falsifikazzjoni ta' prodotti medicinali.

Artikolu 207

Ġbir ta' prodotti medicinali mhux użati jew skaduti

L-Istati Membri għandhom jiżguraw li jkun hemm sistemi ta' ġbir xierqa fis-seħħ għal prodotti medicinali li ma jkunux intużaw jew li jkunu skadew.

Dikjarazzjoni tal-interessi

1. Sabiex jiggarantixxu l-indipendenza u t-trasparenza, l-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-membri tal-persunal tal-awtorità kompetenti responsabbli għall-ghoti ta' awtorizzazzjonijiet, ir-relaturi u l-esperti kkonċernati bl-awtorizzazzjoni u s-sorveljanza ta' prodotti mediċinali ma jkollhom l-ebda interess finanzjarju jew interess ieħor fl-industrija farmaċewtika li jista' jaffettwa l-imparzjalità tagħhom. Dawn il-persuni għandhom jagħmlu dikjarazzjoni annwali tal-interessi finanzjarji tagħhom.
2. Barra minn hekk, l-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-awtorità kompetenti tagħmel disponibbli għall-pubbliku r-regoli ta' proċedura tagħha u dawk tal-kumitati tagħha, aġendi għal-laqgħat tagħha u r-rekords tal-laqgħat tagħha, akkumpanjati mid-deċiżjonijiet meħuda, dettalji tal-voti u spjegazzjonijiet tal-voti, inklużi opinjonijiet tal-minoranza.

Kapitolu XVII

Dispożizzjonijiet speċifiċi dwar Ċipru, l-Irlanda, Malta u r-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq

Dispożizzjonijiet rilevanti għar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq

1. B'deroga mill-Artikolu 5, l-awtoritajiet kompetenti tar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq jistgħu jawtorizzaw temporanjament il-provvista lill-pazjenti fl-Irlanda ta' Fuq ta' prodott mediċinali li jappartjeni għall-kategoriji msemmija fil-paragrafi 1 u 2 tal-Artikolu 3 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut], diment li jiġu ssodisfati l-kundizzjonijiet kollha li ġejjin:
 - (a) il-prodott mediċinali kkonċernat ikun ingħata awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni mill-awtorità kompetenti tar-Renju Unit għall-partijiet tar-Renju Unit għajr l-Irlanda ta' Fuq;
 - (b) il-prodott mediċinali kkonċernat isir disponibbli biss għall-pazjenti jew għall-konsumaturi finali fit-territorju tal-Irlanda ta' Fuq u ma jsir disponibbli fl-ebda Stat Membru.Il-validità massima tal-awtorizzazzjoni temporanja għandha tkun ta' 6 xhur.
Minkejja l-validità speċifikata, l-awtorizzazzjoni temporanja ma għandhiex tibqa' valida jekk il-prodott mediċinali kkonċernat ikun ingħata awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni f'konformità mal-Artikolu 13 ta' [ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 rivedut], jew jekk tali awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tkun giet irrifjutata f'konformità ma' dak l-Artikolu.
2. B'deroga mill-Artikolu 56(4), l-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni jistgħu jingħataw mill-awtoritajiet kompetenti tar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq:
 - (a) lill-applikanti stabbiliti f'partijiet tar-Renju Unit għajr l-Irlanda ta' Fuq;
 - (b) lid-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni stabbiliti f'partijiet tar-Renju Unit għajr l-Irlanda ta' Fuq, f'konformità mar-

rikonossiment reċiproku jew mal-proċedura deċentralizzata stipulata fit-Taqsimiet 3 u 4 tal-Kapitolu III.

L-awtoritajiet kompetenti tar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq jistgħu jestendu l-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni diġà mogħtija qabel l-20 ta' April 2022 għad-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni stabbiliti f'partijiet tar-Renju Unit għajr l-Irlanda ta' Fuq.

3. B'deroga mill-paragrafi 1, 3 u 4 tal-Artikolu 33 u mill-Artikolu 35(1), jekk applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tiġi sottomessa fi Stat Membru wieħed jew aktar u fir-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq, jew jekk applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tiġi sottomessa fir-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq għal prodott mediċinali li diġà jkun qed jiġi eżaminat jew li diġà kien awtorizzat fi Stat Membru, l-applikazzjoni rigward ir-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq ma għandhiex bżonn tiġi sottomessa f'konformità mat-Taqsimiet 3 u 4 tal-Kapitolu III, diment li jiġu ssodisfati l-kundizzjonijiet kollha li ġejjin:
 - (a) l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq tingħata mill-awtorità kompetenti għar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq f'konformità mad-dritt tal-Unjoni, u tali konformità mad-dritt tal-Unjoni tiġi żgurata matul il-perjodu ta' validità ta' dik l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni;
 - (b) il-prodotti mediċinali awtorizzati mill-awtorità kompetenti għar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq ikunu magħmula disponibbli għall-pazjenti jew għall-konsumaturi finali biss fit-territorju tal-Irlanda ta' Fuq, u ma jsiru disponibbli fl-ebda Stat Membru.
4. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni ta' prodott mediċinali li għalih tkun diġà nġatat awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq f'konformità mat-Taqsimiet 3 u 4 tal-Kapitolu III qabel l-20 ta' April 2022 għandu jithalla jirtira l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq mill-proċedura ta' rikonossiment reċiproku jew mill-proċedura deċentralizzata u għandu jithalla jissottometti applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għal dak il-prodott mediċinali lill-awtoritajiet kompetenti tar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq f'konformità mal-paragrafu 1.
5. Fir-rigward tal-ittestjar tal-kontroll tal-kwalità msemmi fl-Artikolu 8 imwettaq f'partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq fir-rigward ta' prodotti mediċinali inklużi fil-lista msemmija fl-Artikolu 211(9) għajr dawk awtorizzati mill-Kummissjoni, l-awtoritajiet kompetenti tar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq jistgħu jqisu li hemm każ ġustifikabbli skont it-tifsira tal-punt (b) tal-Artikolu 8, mingħajr ma titwettaq valutazzjoni każ b'każ diment li:
 - (a) kull lott tal-prodotti mediċinali kkonċernati jiġi rilaxxat minn persuna kkwalifikata f'sit fl-Unjoni jew fl-Irlanda ta' Fuq jew minn persuna kkwalifikata f'sit f'partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq li japplikaw standards ta' kwalità li huma ekwivalenti għal dawk stipulati fl-Artikolu 153;
 - (b) l-istabbiliment maħtur mill-parti terza li tmexxi l-ittestjar tal-kontroll tal-kwalità jkun issorveljat mill-awtorità kompetenti tar-Renju Unit, inkluż billi jsiru kontrolli fuq il-post;

- (c) meta r-rilaxx tal-lott jitwettag minn persuna kkwalifikata li ttrissjedi u topera f'partijiet tar-Renju Unit ghajr fl-Irlanda ta' Fuq, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura jiddikjara li ma għandux għad-dispożizzjoni tiegħu persuna kkwalifikata li ttrissjedi u topera fl-Unjoni fl-20 ta' April 2022.
6. B'deroga mill-Artikolu 142(1), l-awtoritajiet kompetenti tar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq għandhom jippermettu li l-prodotti mediċinali jiġu importati minn partijiet tar-Renju Unit ghajr l-Irlanda ta' Fuq minn detenturi tal-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa, kif imsemmi fl-Artikolu 163(1), li ma għandhomx awtorizzazzjoni rilevanti għall-manifattura, diment li jiġu ssodisfati l-kundizzjonijiet kollha li ġejjin:
- (a) il-prodotti mediċinali jkunu għaddew minn ittestjar tal-kontroll tal-kwalità fl-Unjoni, kif previst fl-Artikolu 153(3), jew f'partijiet tar-Renju Unit ghajr fl-Irlanda ta' Fuq f'konformità mal-punt (b) tal-Artikolu 8;
 - (b) il-prodotti mediċinali jkunu ġew soġġetti għar-rilaxx tal-lott minn persuna kkwalifikata fl-Unjoni f'konformità mal-Artikolu 153(1) jew, għal prodotti mediċinali awtorizzati mir-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq, f'partijiet tar-Renju Unit ghajr fl-Irlanda ta' Fuq li japplikaw standards ta' kwalità li huma ekwivalenti għal dawk stipulati fl-Artikolu 153(1);
 - (c) l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodott mediċinali kkonċernat tkun inġhatat f'konformità mad-dritt tal-Unjoni, mill-awtorità kompetenti ta' Stat Membru jew mill-Kummissjoni jew, fir-rigward ta' prodotti mediċinali introdotti fis-suq fl-Irlanda ta' Fuq, mill-awtorità kompetenti tar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq;
 - (d) il-prodotti mediċinali jsiru disponibbli biss għall-pazjenti jew għall-konsumaturi finali fl-Istat Membru li fih jiġu importati l-prodotti mediċinali, jew, jekk jiġu importati fl-Irlanda ta' Fuq, isiru disponibbli biss għall-pazjenti jew għall-konsumaturi finali fl-Irlanda ta' Fuq;
 - (e) il-prodotti mediċinali jkollhom il-karatteristiċi tas-sikurezza msemmija fl-Artikolu 67.
7. Għal lottijiet ta' prodotti mediċinali li jiġu esportati lejn partijiet tar-Renju Unit ghajr l-Irlanda ta' Fuq minn Stat Membru u sussegwentement importati fl-Irlanda ta' Fuq, il-kontrolli mal-importazzjoni msemmija fl-ewwel u fit-tieni subparagrafi tal-Artikolu 153(1) ma għandhomx ikunu meħtieġa, diment li dawk il-lottijiet ikunu għaddew minn tali kontrolli fi Stat Membru qabel ma jiġu esportati lejn partijiet tar-Renju Unit ghajr l-Irlanda ta' Fuq u li jkunu akkumpanjati mir-rapporti ta' kontroll imsemmija fit-tielet subparagrafu tal-Artikolu 153(1).
8. Meta l-awtorizzazzjoni għall-manifattura tingħata mill-awtorità kompetenti tar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq, il-persuna kkwalifikata msemmija fl-Artikolu 151(1) tista' tkun ttrissjedi u topera f'partijiet tar-Renju Unit ghajr fl-Irlanda ta' Fuq. Dan il-paragrafu ma għandux japplika meta d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura diġà jkollu għad-dispożizzjoni tiegħu persuna kkwalifikata li tkun ttrissjedi u topera fl-Unjoni fl-20 ta' April 2022.
9. B'deroga mill-Artikolu 99(5), meta l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tingħata mill-awtorità kompetenti tar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq, il-persuna kkwalifikata msemmija fil-punt (a) tal-Artikolu 99(4) tista' tkun ttrissjedi u topera f'partijiet tar-Renju Unit ghajr fl-Irlanda ta' Fuq. Dan il-paragrafu ma għandux japplika meta d-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni

diġà jkollu għad-dispożizzjoni tiegħu persuna kkwalifikata li tkun tirrisjedi u topera fl-Unjoni fl-20 ta' April 2022.

10. L-awtoritajiet kompetenti tar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq għandhom jippubblikaw fuq is-sit web tagħhom lista ta' prodotti mediċinali li għalihom ikunu applikaw jew bihsiebhom japplikaw id-derogi kif stabbiliti f'dan l-Artikolu u għandhom jiżguraw li l-lista tiġi aġġornata u ġestita b'mod indipendenti, mill-inqas fuq bażi ta' kull 6 xhur.

Artikolu 210

Funzjonijiet regolatorji mwettqa fir-Renju Unit

1. Il-Kummissjoni għandha timmonitorja kontinwament l-iżviluppi fir-Renju Unit li jistgħu jaffettwaw il-livell ta' protezzjoni fir-rigward tal-funzjonijiet regolatorji msemmija fl-Artikolu 99(4), fl-Artikolu 151(3), fl-Artikolu 211, il-paragrafi 1, 2, 5 u 6, fl-Artikolu 209, il-paragrafi 6 u 7, li jitwettqu f'partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq, filwaqt li tqis, b'mod partikolari, l-elementi li ġejjin:
 - (a) ir-regoli li jirregolaw l-għoti ta' awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni, l-obbligi tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, l-għoti ta' awtorizzazzjonijiet għall-manifattura, l-obbligi tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura, il-persuni kkwalifikati u l-obbligi tagħhom, l-ittestjar tal-kontroll tal-kwalità, ir-rilaxx tal-lott u l-farmakovigilanza kif stipulati fil-liġi tar-Renju Unit;
 - (b) jekk l-awtoritajiet kompetenti tar-Renju Unit jiżgurawx l-infurzar effettiv fit-territorju tagħhom tar-regoli msemmija fil-punt (a), permezz ta', *inter alia*, spezzjonijiet u awditi tad-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, tad-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura u tad-distributuri bl-ingrossa li jinsabu fit-territorji tagħhom, u kontrolli fuq il-post fil-bini tagħhom rigward l-eżerċitar tal-funzjonijiet regolatorji msemmija fil-punt (a).
2. Meta l-Kummissjoni ssib li l-livell ta' protezzjoni tas-saħħa pubblika żgurat mir-Renju Unit permezz ta' regoli li jirregolaw il-produzzjoni, id-distribuzzjoni u l-użu ta' prodotti mediċinali, kif ukoll l-infurzar effettiv ta' dawk ir-regoli ma għadux essenzjalment ekwivalenti għal dak garantit fl-Unjoni, jew fejn ma jkunx hemm biżżejjed informazzjoni disponibbli għall-Kummissjoni biex tistabbilixxi jekk livell essenzjalment ekwivalenti ta' protezzjoni tas-saħħa pubblika huwiex żgurat mir-Renju Unit, il-Kummissjoni għandha tinforma lir-Renju Unit, permezz ta' notifika bil-miktub, b'dik is-sejba u bir-raġunijiet dettaljati għaliha.

Għal perjodu ta' 6 xhur wara n-notifika bil-miktub li ssir skont l-ewwel subparagrafu, il-Kummissjoni għandha tidhol f'konsultazzjonijiet mar-Renju Unit bil-ħsieb li tirrimedja s-sitwazzjoni li wasslet għal dik in-notifika bil-miktub. F'kazijiet iġġustifikati, il-Kummissjoni tista' testendi dak il-perjodu bi 3 xhur.
3. Jekk is-sitwazzjoni li twassal għan-notifika bil-miktub li ssir skont l-ewwel subparagrafu tal-paragrafu 2 ma tiġix irrimedjata fil-limitu ta' żmien imsemmi fit-tieni subparagrafu tal-paragrafu 2, il-Kummissjoni għandha tinghata s-setgħa li tadotta att delegat li jemenda jew jissupplimenta d-dispożizzjonijiet fost dawk imsemmija fil-paragrafu 1, li l-applikazzjoni tagħhom għandha tiġi sospiza.

4. Meta jkun gie adottat att delegat skont il-paragrafu 3, id-dispożizzjonijiet imsemmija fis-sentenza introduttorja tal-paragrafu 1, kif speċifikati fl-att delegat, ma għandhomx jibqgħu japplikaw fl-ewwel jum tax-xahar wara d-dhul fis-seħh tal-att delegat.
5. Meta s-sitwazzjoni li twassal għall-adozzjoni tal-att delegat skont il-paragrafu 3 tkun giet irrimedjata, il-Kummissjoni għandha tadotta att delegat li jispeċifika dawk id-dispożizzjonijiet sospizi li għandhom jerggħu japplikaw. F'dak il-każ, id-dispożizzjonijiet speċifikati fl-att delegat adottat skont dan il-paragrafu għandhom jerggħu japplikaw fl-ewwel jum tax-xahar wara d-dhul fis-seħh tal-att delegat imsemmi f'dan il-paragrafu.

Artikolu 211

Dispożizzjonijiet rilevanti għal Ċipru, l-Irlanda u Malta u applikabbli sal-31 ta' Diċembru 2024

1. B'deroga mill-Artikolu 56(4), l-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni jistgħu jingħataw f'konformità mal-proċedura ta' rikonossiment reċiproku jew mal-proċedura deċentralizzata stipulata fit-Taqsimiet 3 u 4 tal-Kapitolu III lid-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni stabbiliti f'partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq.

Sal-31 ta' Diċembru 2024, l-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni mogħtija mill-awtoritajiet kompetenti ta' Ċipru, tal-Irlanda u ta' Malta qabel l-20 ta' April 2022 jistgħu jiġu estizi għad-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni stabbiliti f'partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq.

L-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni mogħtija jew estizi mill-awtoritajiet kompetenti ta' Ċipru, tal-Irlanda jew ta' Malta f'konformità mal-ewwel u t-tieni subparagrafi għandhom jieqfu milli jibqgħu validi sa mhux aktar tard mill-31 ta' Diċembru 2026.
2. Fir-rigward tal-ittestjar tal-kontroll tal-kwalità msemmi fl-Artikolu 8 li jitwettaq f'partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq fir-rigward ta' prodotti mediċinali inklużi fil-lista msemmi fil-paragrafu 9, għajr dawk awtorizzati mill-Kummissjoni, u sal-31 ta' Diċembru 2024, l-awtoritajiet kompetenti ta' Ċipru, tal-Irlanda u ta' Malta jistgħu jqisu li hemm każ ġustifikabbli skont it-tifsira tal-punt (b) tal-Artikolu 8, mingħajr ma jwettqu valutazzjoni każ b'każ diment li:
 - (a) kull lott tal-prodotti mediċinali kkonċernati jiġi rilaxxat minn persuna kkwalifikata f'sit fl-Unjoni jew fl-Irlanda ta' Fuq jew minn persuna kkwalifikata f'sit f'partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq li japplikaw standards ta' kwalità li huma ekwivalenti għal dawk stipulati fl-Artikolu 153(1);
 - (b) l-istabbiliment maħtur mill-parti terza li tmexxi l-ittestjar tal-kontroll tal-kwalità jkun issorveljat mill-awtorità kompetenti tar-Renju Unit, inkluż billi jsiru kontrolli fuq il-post;
 - (c) meta r-rilaxx tal-lott jitwettaq minn persuna kkwalifikata li ttrissjedi u topera f'partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-manifattura jiddikjara li ma għandux għad-dispożizzjoni tiegħu persuna kkwalifikata li ttrissjedi u topera fl-Unjoni fl-20 ta' April 2022.
3. B'deroga mill-Artikolu 142(1), l-awtoritajiet kompetenti ta' Ċipru, tal-Irlanda u ta' Malta għandhom jippermettu li l-prodotti mediċinali jiġu importati minn partijiet tar-

Renju Unit għajr l-Irlanda ta' Fuq minn detenturi tal-awtorizzazzjoni għad-distribuzzjoni bl-ingrossa kif imsemmi fl-Artikolu 163(1) li ma jkollhomx awtorizzazzjoni għall-manifattura rilevanti, diment li jiġu ssodisfati l-kundizzjonijiet kollha li ġejjin:

- (a) il-prodotti mediċinali jkunu għaddew minn ittestjar tal-kontroll tal-kwalità fl-Unjoni, kif previst fl-Artikolu 153(3), jew f'partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq f'konformità mal-punt (b) tal-Artikolu 8;
- (b) il-prodotti mediċinali jkunu ġew soġġetti għar-rilaxx tal-lott minn persuna kkwalifikata fl-Unjoni f'konformità mal-Artikolu 153(1) jew, għal prodotti mediċinali awtorizzati mill-awtoritajiet kompetenti tar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq, f'partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq li japplikaw standards ta' kwalità li huma ekwivalenti għal dawk stipulati fl-Artikolu 153(1);
- (c) l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni għall-prodott mediċinali kkonċernat tkun ingħatat f'konformità mad-dritt tal-Unjoni, mill-awtorità kompetenti ta' Stat Membru jew mill-Kummissjoni jew, fir-rigward ta' prodotti mediċinali introdotti fis-suq fl-Irlanda ta' Fuq, mill-awtorità kompetenti tar-Renju Unit fir-rigward tal-Irlanda ta' Fuq;
- (d) il-prodotti mediċinali jsiru disponibbli biss għall-pazjenti jew għall-konsumaturi finali fl-Istat Membru li fih jiġu importati l-prodotti mediċinali, jew, jekk jiġu importati fl-Irlanda ta' Fuq, isiru disponibbli biss għall-pazjenti jew għall-konsumaturi finali fl-Irlanda ta' Fuq;
- (e) il-prodotti mediċinali jkollhom il-karatteristiċi tas-sikurezza msemmija fl-Artikolu 67.

Il-punt (b) tal-Artikolu 166(1) ma għandux japplika għall-importazzjonijiet li jissodisfaw il-kundizzjonijiet stipulati fl-ewwel subparagrafu.

4. Għal lottijiet ta' prodotti mediċinali li jiġu esportati lejn partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq minn Stat Membru u sussegwentement importati f'Ċipru, fl-Irlanda jew f'Malta sal-31 ta' Diċembru 2024, il-kontrolli mal-importazzjoni msemmija fl-ewwel u t-tieni subparagrafi tal-Artikolu 153(1) ma għandhomx ikunu meħtieġa, diment li dawk il-lottijiet ikunu għaddew minn tali kontrolli fi Stat Membru qabel ma jiġu esportati lejn partijiet tar-Renju Unit għajr l-Irlanda ta' Fuq u diment li jkunu akkumpanjati mir-rapporti ta' kontroll imsemmija fit-tielet subparagrafu tal-Artikolu 153(1).

5. B'deroga mill-Artikolu 205(1) sal-31 ta' Diċembru 2024, fin-nuqqas ta' awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew ta' applikazzjoni pendenti għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni, l-awtoritajiet kompetenti ta' Ċipru u ta' Malta jistgħu, għal raġunijiet iġġustifikati ta' saħħa pubblika, jawtorizzaw l-introduzzjoni fis-suq nazzjonali tagħhom ta' prodott mediċinali awtorizzat f'partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq.

L-awtoritajiet kompetenti ta' Ċipru u ta' Malta jistgħu wkoll iżommu fis-seħħ jew, sal-31 ta' Diċembru 2024, jestendu l-awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni li kienu ngħataw skont l-Artikolu 205(1) qabel l-20 ta' April 2022 u li jawtorizzaw l-introduzzjoni fis-suq nazzjonali tagħhom ta' prodott mediċinali awtorizzat f'partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq.

L-awtorizzazzjonijiet li jinghataw, jiġu estiżi jew jinżammu fis-sehh skont l-ewwel jew it-tieni subparagrafu ma għandhomx ikunu validi wara l-31 ta' Diċembru 2026.

6. B'deroga mill-Artikolu 56(4), l-awtoritajiet kompetenti ta' Malta u ta' Ċipru jistgħu jagħtu awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni kif imsemmi fil-paragrafu 5 lid-detenturi tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni stabbiliti f'partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq.
7. Meta l-awtoritajiet kompetenti ta' Ċipru jew ta' Malta jagħtu jew jestendu awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni kif imsemmi fil-paragrafu 5, huma għandhom jiżguraw il-konformità mar-rekwiżiti ta' din id-Direttiva.
8. Qabel ma jagħtu awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni skont il-paragrafu 5, l-awtoritajiet kompetenti ta' Ċipru jew ta' Malta:
 - (a) għandhom jinnotifikaw lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni f'partijiet tar-Renju Unit għajr fl-Irlanda ta' Fuq bil-proposta li tingħata awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni jew li tiġi estiża awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni skont il-paragrafi minn 5 sa 8 fir-rigward tal-prodott mediċinali kkonċernat;
 - (b) jistgħu jitolbu lill-awtorità kompetenti fir-Renju Unit tissottometti l-informazzjoni rilevanti rigward l-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni tal-prodott mediċinali kkonċernat.
9. L-awtoritajiet kompetenti ta' Ċipru, tal-Irlanda u ta' Malta għandhom jippubblikaw fuq is-sit web tagħhom lista ta' prodotti mediċinali li għalihom ikunu applikaw jew bihsiebhom japplikaw id-derogi stabbiliti f'dan l-Artikolu u għandhom jiżguraw li l-lista tiġi aġġornata u ġestita b'mod indipendenti, mill-inqas fuq bażi ta' kull 6 xhur.

Artikolu 212

Derogi għall-prodotti mediċinali introdotti fis-swieq ta' Ċipru, tal-Irlanda, ta' Malta jew tal-Irlanda ta' Fuq

Id-derogi stabbiliti fl-Artikolu 211, il-paragrafi 1 u 6, fl-Artikolu 8, fl-Artikolu 209, il-paragrafi 6 u 7, fl-Artikolu 153(3), fl-Artikolu 99(4) u fl-Artikolu 211(5) ma għandhomx jaffettwaw l-obbligi tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni li jiżgura l-kwalità, is-sikurezza u l-effikaċja tal-prodott mediċinali introdotti fis-swieq ta' Ċipru, tal-Irlanda, ta' Malta jew tal-Irlanda ta' Fuq stipulati f'din id-Direttiva.

Kapitolu XVIII

Dispożizzjonijiet finali

Artikolu 213

Emenda għall-Annessi

Il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati f'konformità mal-Artikolu 215 li jemendaw l-Annessi minn I sa VI sabiex tadattahom għall-progress tekniku u xjentifiku u temenda l-Artikolu 22 fir-rigward tar-rekwiżiti tal-ERA stabbiliti fil-paragrafi 2, 3, 4 u 6 ta' dak l-Artikolu.

Artikolu 214

Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem

1. Il-Kummissjoni għandha tkun assistita mill-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem. Dak il-Kumitat għandu jkun kumitat skont it-tifsira tar-Regolament (UE) Nru 182/2011.
2. Fejn issir referenza għal dan il-paragrafu, għandu japplika l-Artikolu 5 tar-Regolament (UE) Nru 182/2011.
3. Meta l-opinjoni tal-Kumitat tkun trid tinkiseb permezz ta' proċedura bil-miktub u ssir referenza għal dan il-paragrafu, dik il-proċedura għandha tintemm mingħajr ma jkun inkiseb riżultat biss meta, fil-limitu ta' żmien sabiex tinghata l-opinjoni, il-president tal-Kumitat jiddeċiedi hekk.
4. Ir-regoli ta' proċedura tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Mediċinali għandhom isiru disponibbli għall-pubbliku.
5. Il-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Mediċinali għall-Użu mill-Bniedem għandu jiżgura li r-regoli ta' proċedura tiegħu jiġu adattati għall-htieġa li l-prodotti mediċinali jsiru disponibbli malajr għall-pazjenti u jqis il-kompiti li huwa responsabbli għalihom skont il-Kapitolu III u l-proċedura stabbilita fl-Artikolu 42.

Artikolu 215

Eżerċitar tad-delegi

1. Is-setgħa ta' adozzjoni ta' atti delegati hija mogħtija lill-Kummissjoni sugġett għall-kundizzjonijiet stabbiliti f'dan l-Artikolu.
2. Is-setgħa ta' adozzjoni ta' atti delegati msemija fl-Artikoli 4(2), 24(5), 25(9), 26(3), 28, il-paragrafi 2 u 3, 27(3), 63(5), 65(2), 67(2), 88(1), 92(4), 126(1), 150(3), 153(4), 161, 210(4) u 213 għandha tiġi mogħtija lill-Kummissjoni għal perjodu ta' 5 snin minn [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva]. Il-Kummissjoni għandha tfassal rapport fir-rigward tad-delega ta' setgħa mhux aktar tard minn 9 xhur qabel it-tmiem tal-perjodu ta' 5 snin. Id-delega ta' setgħa għandha tiġi estiza awtomatikament għal perjodi ta' żmien identiċi, hliet jekk il-Parlament Ewropew jew il-Kunsill joġġezzjonaw għal tali estensjoni mhux aktar tard minn 3 xhur qabel it-tmiem ta' kull perjodu.

Is-setgħa ta' adozzjoni ta' atti delegati msemija fl-Artikolu 210, il-paragrafi 3 u 5, għandha tiġi mogħtija lill-Kummissjoni għal perjodu ta' żmien indeterminat minn [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data = id-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva].
3. Id-delega tas-setgħa msemija fl-Artikoli 4(2), 24(5), 25(9), 26(3), 27(3), 28, il-paragrafi 2 u 3, 63(5), 65(2), 67(2), 88(1), 92(4), 126(1), 150(3), 153(4), 161, 210(4) u 213 tista' tiġi rrevokata fi kwalunkwe hin mill-Parlament Ewropew jew mill-Kunsill. Deċiżjoni li tirrevoka għandha ttejjm id-delega tas-setgħa speċifikata f'dik id-deċiżjoni. Din għandha ssir effettiva l-għada tal-pubblikazzjoni tad-deċiżjoni f'*Il-Gurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea* jew f'data aktar tard speċifikata fih. Hija ma għandhiex taffettwa l-validità ta' kwalunkwe att delegat li jkun diġà fis-seħh.
4. Qabel ma tadotta att delegat, il-Kummissjoni għandha tikkonsulta ma' esperti maħtura minn kull Stat Membru f'konformità mal-prinċipji stipulati fil-Ftehim Interistituzzjonali tat-13 ta' April 2016 dwar it-Tfassil Ahjar tal-Liġijiet.
5. Hekk kif tadotta att delegat, il-Kummissjoni għandha tinnotifikah simultanjament lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill.

6. Att delegat adottat skont l-Artikoli 6(2), 26(3), 24(5), 28, il-paragrafi 2 u 3, 27(3), 63(5), 65(2), 67(2), 88(1), 92(4), 126(1), 150(3), 153(4), 161, 210(4) u 213 għandu jidhol fis-seħh biss jekk ma tiġix espressa oġġezzjoni mill-Parlament Ewropew jew mill-Kunsill fi żmien xahrejn min-notifika ta' dak l-att lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill jew jekk, qabel ma jiskadi dak il-perjodu, il-Parlament Ewropew u l-Kunsill ikunu t-tnejn infurmaw lill-Kummissjoni li mhumiex se jrin joġġezzjonaw. Dak il-perjodu għandu jiġi estiż b'xahrejn fuq inizjattiva tal-Parlament Ewropew jew tal-Kunsill.

Artikolu 216

Rapport

Sa [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk joġġbok dahhal id-data = 10 snin wara 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva], il-Kummissjoni għandha tippreżenta rapport lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill dwar l-applikazzjoni ta' din id-Direttiva, inkluża valutazzjoni tal-ilhuq tal-oġġettivi tagħha u r-riżorsi meħtieġa għall-implimentazzjoni tagħha.

Artikolu 217

Thassir

1. Id-Direttiva 2001/83/KE tithassar b'effett minn [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk joġġbok dahhal id-data = 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva].
2. Id-Direttiva 2009/35/KE tithassar b'effett minn [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk joġġbok dahhal id-data = 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva].
3. Ir-referenzi għad-Direttivi 2001/83/KE u 2009/35/KE mhassrin għandhom jiġu interpretati bħala referenzi għal din id-Direttiva. Ir-referenzi għad-Direttiva 2001/83/KE mhassra għandhom jinqraw f'konformità mat-tabella ta' korrelazzjoni fl-Anness VIII.

Artikolu 218

Dispożizzjonijiet tranżizzjonali

1. Il-proċeduri li jikkonċernaw l-applikazzjonijiet għal awtorizzazzjonijiet għall-kummerċjalizzazzjoni għal prodotti mediċinali vvalidati f'konformità mal-Artikolu 19 tad-Direttiva 2001/83/KE qabel [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk joġġbok dahhal id-data = 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva] u li kienu pendenti fi [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk joġġbok dahhal id-data = il-jum qabel 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva] għandhom jitlestew f'konformità mal-Artikolu 29.
2. Il-proċeduri mibdija abbażi tal-Artikoli 29, 30, 31 u 107i tad-Direttiva 2001/83/KE qabel [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk joġġbok dahhal id-data = 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva] u li kienu pendenti fi [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk joġġbok dahhal id-data = il-jum qabel 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva] għandhom jitlestew f'konformità mal-Artikoli minn 32 sa 34 jew mal-Artikolu 107k, kif xieraq, ta' dik id-Direttiva kif applikabbli fi [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk joġġbok dahhal id-data = il-jum qabel 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva].

3. Din id-Direttiva għandha tapplika wkoll għal prodotti mediċinali awtorizzati f'konformità mad-Direttiva 2001/83/KE qabel [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data = 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva].
Din id-Direttiva għandha tapplika wkoll għal registrazzjonijiet ta' prodotti mediċinali omeopatiċi u ta' prodotti mediċinali erbali tradizzjonali mwettqa f'konformità mad-Direttiva 2001/83/KE qabel [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data = 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva].
4. B'deroga mill-Kapitolu VI, il-prodotti mediċinali introdotti fis-suq f'konformità mad-Direttiva 2001/83/KE qabel [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data = 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva] jistgħu jkomplu jitqieghdu fis-suq sa [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data = 5 snin wara 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva], diment li jikkonformaw mad-dispożizzjoni dwar it-tikkettar u l-fuljett ta' tagħrif stabbilita fit-Titolu V tad-Direttiva 2001/83/KE kif applikabbli fi [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data = il-jum qabel 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva].
5. B'deroga mill-Artikolu 81, il-prodotti mediċinali ta' referenza li għalihom tkun giet sottomessa l-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni qabel [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data = 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva] għandhom ikunu soġġetti għad-dispożizzjonijiet dwar il-perjodi ta' protezzjoni tad-data stabbiliti fl-Artikolu 10 tad-Direttiva 2001/83/KE kif applikabbli fi [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data = 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva] sa [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data = 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva].
6. B'deroga mill-paragrafu 3, l-obbligi ta' rapportar imsemmija fl-Artikolu 57 ma għandhomx japplikaw fir-rigward tal-prodotti mediċinali awtorizzati f'konformità mad-Direttiva 2001/83/KE qabel [Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet jekk jogħġbok dahhal id-data = 18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva].

Artikolu 219

Traspożizzjoni

1. L-Istati Membri għandhom idahhlu fis-seħh il-liġijiet, ir-regolamenti u d-dispożizzjonijiet amministrattivi biex ikunu konformi ma' din id-Direttiva sa [18-il xahar wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva]. Huma għandhom jikkomunikaw minnufih it-test ta' dawk il-miżuri lill-Kummissjoni.
2. Meta l-Istati Membri jadottaw dawk il-miżuri, dawn għandu jkun fihom referenza għal din id-Direttiva jew ikunu akkumpanjati minn tali referenza fl-okkażjoni tal-pubblikazzjoni uffiċjali tagħhom. Dawn għandhom jinkludu wkoll dikjarazzjoni li r-referenzi fil-liġijiet, fir-regolamenti u fid-dispożizzjonijiet amministrattivi eżistenti għad-Direttivi mhassra b'din id-Direttiva għandhom jiġu interpretati bħala referenzi għal din id-Direttiva. L-Istati Membri għandhom jiddeterminaw kif għandha ssir tali referenza u kif għandha tiġi fformulata dik id-dikjarazzjoni.
3. L-Istati Membri għandhom jikkomunikaw lill-Kummissjoni t-test tal-miżuri ewlenin tal-liġi nazzjonali li huma jadottaw fil-qasam kopert minn din id-Direttiva.

Artikolu 220

Dhul fis-sehh

Din id-Direttiva ghandha tidhol fis-sehh fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tagħha f'*Il-Gurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Artikolu 221

Destinatarji

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell,

Għall-Parlament Ewropew
Il-President

Għall-Kunsill
Il-President