



Europos Sąjungos
Taryba

Briuselis, 2023 m. balandžio 28 d.
(OR. en)

8869/23
ADD 2

Tarpinstitucinė byla:
2023/0127(COD)

PI 54
PHARM 66
COMPET 381
MI 349
IND 203
IA 87
CODEC 741

PRIDEDAMAS PRANEŠIMAS

nuo:	Europos Komisijos generalinės sekretorės, kurios vardu pasirašo direktorė Martine DEPREZ
gavimo data:	2023 m. balandžio 27 d.
kam:	Europos Sąjungos Tarybos generalinei sekretorei Thérèse BLANCHET
Komisijos dok. Nr.:	COM(2023) 222 final
Dalykas:	Pasiūlymo dėl Europos Parlamento ir Tarybos reglamento dėl bendrojo medicinos produktų papildomos apsaugos liudijimo, kuriuo iš dalies keičiamas Reglamentas (ES) 2017/1001, Reglamentas (EB) Nr. 1901/2006 ir Reglamentas (ES) Nr. 608/2013, PRIEDAS

Delegacijoms pridedamas dokumentas COM(2023) 222 final.

Pridedama: COM(2023) 222 final



EUROPOS
KOMISIJA

Briuselis, 2023 04 27
COM(2023) 222 final

ANNEX 2

PRIEDAS

prie

Pasiūlymo dėl Europos Parlamento ir Tarybos reglamento

**dėl bendrojo medicinos produktų papildomos apsaugos liudijimo, kuriuo iš dalies
keičiamas Reglamentas (ES) 2017/1001, Reglamentas (EB) Nr. 1901/2006 ir Reglamentas
(ES) Nr. 608/2013**

{SEC(2023) 172 final} - {SWD(2023) 117 final} - {SWD(2023) 118 final} -
{SWD(2023) 119 final}

II PRIEDAS

Pagal 5 straipsnio 3 dalies b ir c punktus teikiamų pranešimų standartinė forma.

Pažymėkite tinkamą langelį	☐ Naujas pranešimas ☐ Esamo pranešimo atnaujinimas	
(a) Gamintojo vardas ir pavardė (pavadinimas) ir adresas	...	
(b) Gamybės tikslas	☐ Eksportas ☐ Saugojimas ☐ Eksportas ir saugojimas	
(c) Valstybė narė, kurioje bus vykdoma gamyba, ir valstybė narė, kurioje prieš gamybą įvyks pirmas susijęs veiksmas (jei jis įvyks)	Gamybos valstybė narė:	
	(Valstybė narė, kurioje įvyks pirmas susijęs veiksmas (jei jis įvyks))	
(d) Gamybos valstybėje narėje galiojančio bendrojo liudijimo numeris ir valstybėje narėje, kurioje prieš gamybą įvyks pirmas susijęs veiksmas (jei jis įvyks), išduoto liudijimo numeris	Bendras liudijimas, galiojantis gamybos valstybėje narėje	
	(Valstybės narės, kurioje įvyks pirmas susijęs veiksmas (jei jis įvyks), liudijimas)	
(e) Medicinos produktų, kurie bus eksportuojami į trečiąsias valstybes, rinkodaros leidimo ar tokiam leidimui lygiavėčio dokumento numeris kiekvienoje eksporto trečiojoje valstybėje		