



Europeiska
unionens råd

Bryssel den 28 april 2023
(OR. en)

8869/23
ADD 2

**Interinstitutionellt ärende:
2023/0127(COD)**

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

FÖLJENOT

från:	Europeiska kommissionens generalsekreterare, undertecknat av Martine DEPREZ, direktör
inkom den:	27 april 2023
till:	Thérèse BLANCHET, generalsekreterare för Europeiska unionens råd
Komm. dok. nr:	COM(2023) 222 final
Ärende:	BILAGA till Förslag till Europaparlamentets och rådets förordning om enhetlig tilläggsskydd för läkemedel och om ändring av förordningarna (EU) 2017/1001, (EG) nr 1901/2006 och (EU) nr 608/2013

För delegationerna bifogas dokument – COM(2023) 222 final.

Bilaga: COM(2023) 222 final



EUROPEISKA
KOMMISSIONEN

Bryssel den 27.4.2023
COM(2023) 222 final

ANNEX 2

BILAGA

till

**Förslag till Europaparlamentets och rådets förordning
om enhetlig tilläggsskydd för läkemedel och om ändring av förordningarna (EU)
2017/1001, (EG) nr 1901/2006 och (EU) nr 608/2013**

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

BILAGA II

Standardformulär för underrättelse enligt artikel 5.3 b och c

Kryssa för i lämplig ruta.	☐ Ny underrättelse ☐ Uppdatering av en befintlig underrättelse	
a) Tillverkarens namn och adress	...	
b) Syftet med tillverkningen	☐ Export ☐ Lagring ☐ Export och lagring	
c) Den medlemsstat där tillverkningen ska ske och den medlemsstat där den första relaterade handlingen (i förekommande fall) ska ske före tillverkningens startdatum	Den medlemsstat där tillverkningen ska ske	
	(Den medlemsstat där den första relaterade handlingen ska ske (i förekommande fall))	
d) Numret på det enhetliga tilläggsskydd som har verkan i den medlemsstat där tillverkningen ska ske, och numret på det tilläggsskydd som beviljats i den medlemsstat där den första relaterade handlingen (i förekommande fall) ska ske före tillverkningens startdatum	Enhetligt tilläggsskydd som har verkan i den medlemsstat där tillverkningen ska ske	
	(Tilläggsskydd i den medlemsstat där den första relaterade handlingen ska ske (i förekommande fall))	
e) För läkemedel som ska exporteras till tredjeländer: referensnumret för godkännandet för försäljning eller motsvarande handling i varje tredjeland som läkemedlet exporteras till		