



Euroopa Liidu
Nõukogu

Brüssel, 28. aprill 2023
(OR. en)

Institutsioonidevaheline
dokument:
2023/0130(COD)

8894/23
ADD 2

PI 56
PHARM 68
COMPET 385
MI 353
IND 207
IA 89
CODEC 748

SAATEMÄRKUSED

Saatja:	Euroopa Komisjoni peasekretär, allkirjastanud Martine DEPREZ, direktor
Kättesaamise kuupäev:	27. aprill 2023
Saaja:	Thérèse BLANCHET, Euroopa Liidu Nõukogu peasekretär
Komisjoni dok nr:	COM(2023) 231 final
Teema:	LISA järgmise dokumendi juurde: Ettepanek: Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrus ravimite täiendava kaitse tunnistuse kohta (uuesti sõnastatud)

Käesolevaga edastatakse delegatsioonidele dokument COM(2023) 231 final.

Lisatud: COM(2023) 231 final

Brüssel, 27.4.2023
COM(2023) 231 final

ANNEX 3

LISA

järgmise dokumendi juurde:

Ettepanek: Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrus

ravimite täiendava kaitse tunnistuse kohta (uuesti sõnastatud)

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

III-~~la~~ LISA

Tüüpvorm artikli 5 lõike 2 punktide b ja c kohaseks teavitamiseks.

Tähistada vastav kastike	☐ Uus teade ☐ Kehtiva teate ajakohastus	
(a) Valmistaja nimi ja aadress	...	
(b) Valmistamise eesmärk	☐ Eksport ☐ Ladustamine ☐ Eksport ja ladustamine	
(c) Liikmesriik, kus toodet on kavas valmistada, ning liikmesriik, kus enne valmistamist on kavas teha esimene seotud toiming (kui selline toiming üldse tehakse)	Valmistamise liikmesriik	
	(Esimese seotud toimingu tegemise (kui selline toiming üldse tehakse) liikmesriik)	
(d) Valmistamise liikmesriigis antud tunnistuse number ja enne valmistamist esimese seotud toimingu tegemise (kui selline toiming üldse tehakse) liikmesriigis antud tunnistuse number	Valmistamise liikmesriigi tunnistus	
	(Esimese seotud toimingu tegemise (kui selline toiming üldse tehakse) liikmesriigi tunnistus)	
(e) Kolmandatesse riikidesse eksporditavate ravimite puhul müügiloa või samaväärse dokumendi viitenumber igas kolmandas riigis, kuhu eksporditakse		