



EVROPSKÁ  
KOMISE

V Bruselu dne 18.6.2019  
C(2019) 4591 final

### **OPRAVA**

**prováděcího rozhodnutí Komise K(2019) 2050 v konečném znění ze dne 11.03.2019 týkající se registrací humánních léčivých přípravků „léčivé přípravky obsahující chinolon a fluorchinolon k systémovému a inhalačnímu podání“ obsahujících „kyselinu nalidixovou, kyselinu pipemidovou, cinoxacin, enoxacin, pefloxacin, lomefloxacin, ciprofloxacin, levofloxacin, ofloxacin, moxifloxacin, norfloxacin, prulifloxacin, rufloxacin, flumechin“ v rámci článku 31 směrnice Evropského parlamentu a Rady 2001/83/ES**

## **OPRAVA**

**prováděcího rozhodnutí Komise K(2019) 2050 v konečném znění ze dne 11.03.2019 týkající se registrací humánních léčivých přípravků „léčivé přípravky obsahující chinolon a fluorochinolon k systémovému a inhalačnímu podání“ obsahujících „kyselinu nalidixovou, kyselinu pipemidovou, cinoxacin, enoxacin, pefloxacin, lomefloxacin, ciprofloxacin, levofloxacin, ofloxacin, moxifloxacin, norfloxacin, prulifloxacin, rufloxacin, flumechin“ v rámci článku 31 směrnice Evropského parlamentu a Rady 2001/83/ES**

Přílohy prováděcího rozhodnutí Komise K(2019) 2050 v konečném znění zní, jak je připojeno níže.

**ÚŘEDNĚ OVĚŘENÝ OPIS**  
Za generálního tajemníka

**Jordi AYET PUIGARNAU**  
ředitel spisovny  
**EVROPSKÁ KOMISE**