



EVROPSKÁ
KOMISE

V Bruselu dne 10.10.2016
C(2016) 6602 final

OPRAVA

**uved'te druh aktu: prováděcího rozhodnutí Komise C(2016)5265 final ze dne 8.8.2016
týkající se registrace humánních léčivých přípravků „< :PRODUCT NAME: >“, které
obsahují účinnou látku „< :ACTIVE_SUBSTANCE: >“, v rámci článku 107e směrnice
Evropského parlamentu a Rady 2001/83/ES**

OPRAVA

uved'te druh aktu: prováděcího rozhodnutí Komise C(2016)5265 final ze dne 8.8.2016 týkající se registrace humánních léčivých přípravků „< :PRODUCT NAME: >“, které obsahují účinnou látku „< :ACTIVE_SUBSTANCE: >“, v rámci článku 107e směrnice Evropského parlamentu a Rady 2001/83/ES

Strana 1:

místo: „týkající se registrace humánních léčivých přípravků „< :PRODUCT NAME: >“, které obsahují účinnou látku „< :ACTIVE_SUBSTANCE: >“, v rámci článku 107e směrnice Evropského parlamentu a Rady 2001/83/ES“,

má být: „týkající se registrace humánních léčivých přípravků „Saizen (a související názvy) a Humatrope (a související názvy)“, které obsahují účinnou látku „somatropinum“, v rámci článku 107e směrnice Evropského parlamentu a Rady 2001/83/ES“.

ÚŘEDNĚ OVĚŘENÝ OPIS
Za generálního tajemníka

Jordi AYET PUIGARNAU
ředitel spisovny
EVROPSKÁ KOMISE