

**BERICHTIGUNGEN****Berichtigung der Mitteilung der Kommission — Ausführliche Anleitung für die Erstellung, Prüfung und Vorlage der Berichte über bei klinischen Prüfungen von Humanarzneimitteln auftretende unerwünschte Ereignisse/Nebenwirkungen („CT-3“)**

(Amtsblatt der Europäischen Union C 172 vom 11. Juni 2011)

(2012/C 313/11)

Auf Seite 2, Nummern 16 und 17:

*anstatt:* „Der Prüfer“

*muss es heißen:* „Der Sponsor“.

---