



Oprava prováděcího rozhodnutí Komise (EU) 2026/1231 ze dne 11. června 2026, kterým se mění prováděcí rozhodnutí (EU) 2021/1182, pokud jde o harmonizované normy pro biologické hodnocení zdravotnických prostředků, značky používané s informacemi poskytovanými se zdravotnickými prostředky, zdravotnické elektrické přístroje, transfuzní přístroje pro zdravotnické použití, oční optiku, neaktivní chirurgické implantáty, mycí a dezinfekční zařízení, protetiku a ochranu před poraněním ostrými předměty

(Úřední věstník Evropské unie L, 2026/1231, 17. června 2026)

Strana 3, v článku 2:

místo: “Bod 5 přílohy se použije ode dne 15. června 2031.”,

má být: “Bod 5 přílohy se použije ode dne 17. června 2031.”.