

OIKAISUJA

Oikaistaan Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 98/79/EY, annettu 27 päivänä lokakuuta 1998, in vitro-diagnostiikkaan tarkoitetuista lääkinnällisistä laitteista

(Euroopan yhteisöjen virallinen lehti L 331, 7. joulukuuta 1998)

Sivu 13, 21 artiklan 1 kohta:

oikaistaan: "1. Korvataan direktiivin 89/392/EY 1 artiklan 3 kohdan toisen luettelakohdan termi 'potilaiden kanssa suorassa kosketuksessa olevat lääketieteelliseen käyttöön tarkoitetut koneet' seuraavasti 'lääkinnälliset laitteet,'"

seuraavasti: "1. Korvataan direktiivin 98/37/EY 1 artiklan 3 kohdan toisen luettelakohdan termi 'potilaiden kanssa suorassa kosketuksessa olevat lääketieteelliseen käyttöön tarkoitetut koneet' seuraavasti 'lääkinnälliset laitteet.'"

Oikaistaan Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 1999/45/EY, annettu 31 päivänä toukokuuta 1999, vaarallisten valmisteiden luokitusta, pakkaamista ja merkintöjä koskevien lakien, asetusten ja hallinnollisten määräysten lähentämisestä

(Euroopan yhteisöjen virallinen lehti L 200, 30. heinäkuuta 1999)

Sivu 33, liite III, A osa, a kohta, I alakohta, johdanto, toinen rivi:

oikaistaan: "...vaarat, joita aineesta voi aiheutua..."

seuraavasti: "... vaarat, joita valmisteesta voi aiheutua..."

Sivu 43, liite V, B osa, 8 kohta, toinen rivi:

oikaistaan: "...maininta 'Varoitus — ainetta ei ole vielä täydellisesti tutkittu', valmisteiden etiketissä on oltava maininta 'Varoitus — valmiste sisältää ainetta, jota ei ole vielä täydellisesti tutkittu', jos..."

seuraavasti: "...maininta 'Varoitus — ainetta ei ole vielä täydellisesti testattu', valmisteiden etiketissä on oltava maininta 'Varoitus — valmiste sisältää ainetta, jota ei ole vielä täydellisesti testattu', jos..."
