

Ovaj je dokument samo dokumentacijska pomoć za čiji sadržaj institucije ne preuzimaju odgovornost.

►B

**PROVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) br. 699/2014**

**od 24. lipnja 2014.**

**o izgledu zajedničkog logotipa za identifikaciju osoba koje javnosti nude lijekove na prodaju na daljinu i tehničkim, elektroničkim i kriptografskim zahtjevima za provjeru njegove autentičnosti**

(Tekst značajan za EGP)

(SL L 184, 25.6.2014., str. 5)

Ispravio:

►C1

Ispravak, SL L 297, 15.10.2014, str. 41 (699/2014)

▼B

**PROVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) br. 699/2014**

**od 24. lipnja 2014.**

**o izgledu zajedničkog logotipa za identifikaciju osoba koje javnosti nude lijekove na prodaju na daljinu i tehničkim, elektroničkim i kriptografskim zahtjevima za provjelu njegove autentičnosti**

(Tekst značajan za EGP)

EUROPSKA KOMISIJA,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije,

uzimajući u obzir Direktivu 2001/83/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 6. studenoga 2001. o zakoniku Zajednice o lijekovima za humanu primjenu (<sup>(1)</sup>), a posebno njezin članak 85.c stavak 3.,

budući da:

- (1) U članku 85.c stavku 3. Direktive 2001/83/EZ predviđa se utvrđivanje zajedničkog logotipa prepoznatljivog diljem Unije, kojim će se omogućiti identifikacija države članice u kojoj poslovni nastan ima osoba koja javnosti nudi lijekove na prodaju na daljinu s pomoću usluga informacijskog društva.
- (2) U skladu s člankom 85.c stavkom 3. točkom (a) Direktive 2001/83/EZ Komisija bi morala donijeti provedbene akte u cilju usklađivanja funkcioniranja zajedničkog logotipa o tehničkim, elektroničkim i kriptografskim zahtjevima za provjeru autentičnosti zajedničkog logotipa. Tim zahtjevima morala bi se osigurati visoka razina zaštite i spriječiti zlouporaba logotipa.
- (3) U skladu s člankom 85.c stavkom 1. točkom (d) podtočkom iii. provjera autentičnosti zajedničkog logotipa vrši se preko poveznice između logotipa i unosa o osobi ovlaštenoj ili opunomoćenoj da javnosti nudi lijekove na prodaju na daljinu s pomoću usluga informacijskog društva na popisu iz članka 85.c stavka 4. točke (c). Stoga bi te poveznice morale biti trajne i zaštićene.
- (4) Kako bi se spriječila zlouporaba logotipa, nacionalne internetske stranice iz članka 85.c stavka 4. morale bi se zaštititi i ažurirati te udomiti na pouzdanim domenama.
- (5) Mjere predviđene ovom Uredbom u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za lijekove za humanu uporabu,

(<sup>1</sup>) SL L 311, 28.11.2001., str. 67.

**▼B**

DONIJELA JE OVU UREDBU:

*Članak 1.*

Izgled zajedničkog logotipa iz članka 85.c stavka 3. točke (b) Direktive 2001/83/EZ temelji se na modelu utvrđenom u Prilogu ovoj Uredbi.

*Članak 2.*

Internetska stranica iz članka 85.c stavka 4. mora biti dostupna na način da se javnost lako može uvjeriti da je za tu svrhu riječ o pouzdanoj stranici.

*Članak 3.*

Poveznica iz članka 85.c stavka 1. točke (d) podtočke iii. Direktive 2001/83/EZ između internetske stranice osoba ovlaštene ili opunomoćene za opskrbu javnosti na daljinu lijekovima s pomoću usluga informacijskog društva i internetske stranice na kojoj se nalazi nacionalni popis iz članka 85.c stavka 4. točke (c) Direktive mora biti nepromjenjiva i uzajamna.

**▼C1**

Prijenos informacija između internetskih stranica osoba ovlaštenih ili opunomoćenih za opskrbu javnosti na daljinu lijekovima s pomoću usluga informacijskog društva i internetskih stranica na kojima se nalaze nacionalni popisi mora se odgovarajućim sredstvima zaštiti.

**▼B**

*Članak 4.*

Za pouzdan rad poveznice iz članka 3. prvog stavka internetske stranice na kojima se nalaze nacionalni popisi sastavljeni u skladu s člankom 85.c stavkom 4. točkom (c) Direktive 2001/83/EZ moraju se zaštiti i ažurirati s napomenom o zadnjem ažuriranju.

*Članak 5.*

Ova Uredba stupa na snagu sedam dana od dana objave u *Službenom listu Europske unije*.

Primjenjuje se od 1. srpnja 2015.

Ova je Uredba u cijelosti obvezujuća i izravno se primjenjuje u svim državama članicama.

**▼B**

*PRILOG*

- Model zajedničkog logotipa iz članka 1. jest sljedeći:



**Kliknite ovdje  
i provjerite je li  
ova internetska  
stranica zakonita**

- Referentne boje jesu: PANTONE 421 CMYK 13/11/8/26 RGB 204/204/204, PANTONE 7731 CMYK 79/0/89/22 RGB 0/153/51, PANTONE 376 CMYK 54/0/100/0 RGB 153/204/51, PANTONE 7480 CMYK 75/0/71/0.
- Nacionalna zastava države članice u kojoj poslovni nastan ima fizička ili pravna osoba koja lijekovima opskrbljuje javnost na daljinu s pomoću usluga informacijskog društva umeće se u bijeli pravokutnik u središnjem dijelu (na lijevoj strani) zajedničkog logotipa.
- Jezik teksta u zajedničkom logotipu utvrđuje država članica iz točke 3.
- Širina zajedničkog logotipa iznosi najmanje 90 piksela.
- Zajednički logotip jest statičan.
- Ako se logotip stavlja na obojenu pozadinu, što otežava njegovo raspoznavanje, može se ucrtati vanjska linija za razdvajanje kako bi se povećao kontrast u odnosu na pozadinsku boju.