



UREDBA (EU) 2022/839 EUROPSKOG PARLAMENTA I VIJEĆA

od 30. svibnja 2022.

o utvrđivanju prijelaznih pravila za pakiranje i označivanje ►C1 veterinarskih lijekova ◀ odobrenih ili registriranih u skladu s Direktivom 2001/82/EZ ili Uredbom (EZ) br. 726/2004

(Tekst značajan za EGP)

Članak 1.

Definicije

Za potrebe ove Uredbe primjenjuju se sljedeće definicije:

1. „►C1 veterinarski lijek ◀” znači ►C1 veterinarski lijek ◀ kako je definiran u članku 4. točki 1. Uredbe (EU) 2019/6;
2. „označivanje” znači označivanje kako je definirano u članku 4. točki 24. Uredbe (EU) 2019/6;
3. „►C1 uputa o lijeku ◀” znači ►C1 uputa o lijeku ◀ kako je definirana u članku 4. točki 27. Uredbe (EU) 2019/6;
4. „stavljanje u promet” znači stavljanje u promet kako je definirano u članku 4. točki 35. Uredbe (EU) 2019/6.

Članak 2.

Prijelazna pravila

►C1 Veterinarski lijekovi ◀ koji su odobreni ili registrirani u skladu s Direktivom 2001/82/EZ ili Uredbom (EZ) br. 726/2004 i koji su u skladu s člancima od 58. do 64. Direktive 2001/82/EZ, u verziji koja se primjenjuje na dan 27. siječnja 2022., mogu se staviti u promet do 29. siječnja 2027. čak i ako njihovo označivanje i, ako je primjenjivo, ►C1 uputa o lijeku ◀, nisu u skladu s člancima od 10. do 16. Uredbe (EU) 2019/6.

Članak 3.

Stupanje na snagu i primjena

Ova Uredba stupa na snagu na dan objave u *Službenom listu Europske unije*.

Primjenjuje se od 28. siječnja 2022.

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