

RECTIFICATIES

Rectificatie van Richtlijn 2011/62/EU van het Europees Parlement en de Raad van 8 juni 2011 tot wijziging van Richtlijn 2001/83/EG tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor menselijk gebruik, om te verhinderen dat vervalste geneesmiddelen in de legale distributieketen belanden

(Publicatieblad van de Europese Unie L 174 van 1 juli 2011)

Bladzijde 80, artikel 1, punt 12), nieuw artikel 54 bis, lid 1, eerste alinea:

in plaats van: „Aan een recept onderworpen geneesmiddelen worden de in artikel 54, onder o), bedoelde veiligheidskenmerken aangebracht, tenzij deze geneesmiddelen in een lijst zijn opgenomen volgens de procedure ingevolge lid 2, onder b), van dit artikel.”,

te lezen: „Op aan een recept onderworpen geneesmiddelen worden de in artikel 54, onder o), bedoelde veiligheidskenmerken aangebracht, tenzij deze geneesmiddelen in een lijst zijn opgenomen volgens de procedure ingevolge lid 2, onder b), van dit artikel.”.

Bladzijde 80, artikel 1, punt 12), nieuw artikel 54 bis, lid 2, tweede alinea, onder b), eerste zin:

in plaats van: „de lijsten met de geneesmiddelen of geneesmiddelen categorieën waarop de in artikel 54, onder o), bedoelde veiligheidskenmerken in het geval van aan een recept onderworpen geneesmiddelen niet en in het geval van niet aan een recept onderworpen geneesmiddelen wel moeten worden aangebracht.”,

te lezen: „de lijsten met de geneesmiddelen of geneesmiddelen categorieën waarop de in artikel 54, onder o), bedoelde veiligheidskenmerken in het geval van aan een recept onderworpen geneesmiddelen niet en in het geval van niet aan een recept onderworpen geneesmiddelen wel worden aangebracht.”.
