



Rat der
Europäischen Union

151043/EU XXVII. GP
Eingelangt am 27/07/23

Brüssel, den 28. April 2023
(OR. en)

Interinstitutionelles Dossier:
2023/0130(COD)

8894/23
ADD 2

PI 56
PHARM 68
COMPET 385
MI 353
IND 207
IA 89
CODEC 748

ÜBERMITTLUNGSVERMERK

Absender:	Frau Martine DEPREZ, Direktorin, im Auftrag der Generalsekretärin der Europäischen Kommission
Eingangsdatum:	27. April 2023
Empfänger:	Frau Thérèse BLANCHET, Generalsekretärin des Rates der Europäischen Union
Nr. Komm.dok.:	COM(2023) 231 final - ANNEX 3
Betr.:	ANHANG des Vorschlags für eine Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates über das ergänzende Schutzzertifikat für Arzneimittel (Neufassung)

Die Delegationen erhalten in der Anlage das Dokument COM(2023) 231 final - ANNEX 3.

Anl.: COM(2023) 231 final - ANNEX 3



EUROPÄISCHE
KOMMISSION

Brüssel, den 27.4.2023
COM(2023) 231 final

ANNEX 3

ANHANG

des

Vorschlags für eine Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates

über das ergänzende Schutzzertifikat für Arzneimittel (Neufassung)

{SEC(2023) 172 final} - {SWD(2023) 117 final} - {SWD(2023) 118 final} -
{SWD(2023) 119 final}

ANHANG III-~~1a~~

Standardformular für die Mitteilung gemäß Artikel 5 Absatz 2 Buchstaben b und c.

Bitte kreuzen Sie das entsprechende Kästchen an.	<input type="checkbox"/> Neue Mitteilung <input type="checkbox"/> Aktualisierung einer bestehenden Mitteilung	
(a) Name und Anschrift des Herstellers	...	
(b) Herstellungszweck	<input type="checkbox"/> Ausfuhr <input type="checkbox"/> Lagerung <input type="checkbox"/> Ausfuhr und Lagerung	
(c) Mitgliedstaat, in dem die Herstellung vorgenommen werden soll, und Mitgliedstaat, in dem die (etwaige) erste verbundene Handlung vor der Herstellung stattfinden soll	Herstellungsmitgliedstaat	
	(Mitgliedstaat der (etwaigen) ersten verbundenen Handlung)	
(d) Nummer des im Herstellungsmitgliedstaat erteilten Zertifikats und Nummer des im Mitgliedstaat der (etwaigen) ersten verbundenen Handlung vor der Herstellung erteilten Zertifikats	Im Herstellungsmitgliedstaat erteiltes Zertifikat	
	(Im Mitgliedstaat der (etwaigen) ersten verbundenen Handlung vor der Herstellung erteiltes Zertifikat)	
(e) Bei Arzneimitteln, die in Drittländer ausgeführt werden sollen, Nummer der Genehmigung für das Inverkehrbringen oder etwas einer solchen Genehmigung Gleichwertiges in jedem Ausfuhrdrittland		