



EUROPA-
KOMMISSIONEN

Bruxelles, den 27.4.2023
COM(2023) 231 final

ANNEXES 1 to 2

BILAG

til

FORSLAG TIL EUROPAPARLAMENTETS OG RÅDETS FORORDNING

om det supplerende beskyttelsescertifikat for lægemidler (omarbejdning)

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

DA

DA

BILAG I

OPHÆVET FORORDNING MED OVERSIGT OVER ÆNDRINGER

• Rådets forordning (EF) nr. 1768/92 • (EFT L 182 af 2.7.1992, s. 1)	•
• Tiltrædelsesakten af 1994, bilag I, punkt XI.F.I • (EFT C 241 af 29.8.1994, s. 233)	•
• Tiltrædelsesakten af 2003, bilag II, punkt 4.C.H • (EUT L 236 af 23.9.2003, s. 342)	•
• Tiltrædelsesakten af 2005, bilag III, punkt 1.H • (EUT L 157 af 21.6.2005, s. 56)	•
• Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1901/2006 • (EUT L 378 af 27.12.2006, s. 1)	• Udelukkende artikel 52

<input checked="" type="checkbox"/> Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 469/2009 (EUT L 152 af 16.6.2009, s. 1) <input checked="" type="checkbox"/>	
<input checked="" type="checkbox"/> Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2019/933 (EUT L 153 af 11.6.2019, s. 1) <input checked="" type="checkbox"/>	
<input checked="" type="checkbox"/> 2012 Tiltrædelsesakt (EUT L 112 af 24.2.2012, s. 21) <input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/> Udelukkende bilag III, punkt 2.II.2 <input checked="" type="checkbox"/>

BILAG II-I

Logo

Logoet skal fremstå i sort og i en størrelse, der sikrer tilstrækkelig synlighed.

