

PRILOG – I.a

*Standardni obrazac za obavješćivanje u skladu s člankom 5. stavkom 2. točkama (b) i (c)  
Uredbe (EU) 2019/933 Europskog parlamenta i Vijeća od 20. svibnja 2019. o izmjeni Uredbe (EZ) br. 469/2009  
o svjedodžbi o dodatnoj zaštiti za lijekove*

<b>Označite odgovarajuću rubriku</b>	Nova obavijest Ažuriranje postojeće obavijesti	
(a) Naziv i adresa proizvođača		
(b) Svrha proizvodnje	Izvoz Skladištenje Skladištenje	
(c) Država članica u kojoj se proizvodnja treba odvijati i država članica u kojoj se treba odvijati prva povezana radnja (ako postoji) prije početka proizvodnje	Država članica proizvodnje	
	(Država članica prve povezane radnje (ako postoji))	
(d) Broj svjedodžbe dodijeljene u državi članici proizvodnje i broj svjedodžbe dodijeljene u državi članici prve povezane radnje (ako postoji) prije početka proizvodnje	Svjedodžba države članice proizvodnje	
	(Svjedodžba države članice prve povezane radnje (ako postoji))	
(e) Za lijekove koji se izvoze u treće zemlje, referentni broj odobrenja za stavljanje u promet ili ekvivalent takvog odobrenja u svakoj trećoj zemlji u koju se izvozi		