



---

Zittingsdocument

---

21.9.2016

cor01

## RECTIFICATIE

op Verordening (EU) nr. 536/2014 van het Europees Parlement en de Raad van 16 april 2014 betreffende klinische proeven met geneesmiddelen voor menselijk gebruik en tot intrekking van Richtlijn 2001/20/EG (PB L 158 van 27.5.2014, blz. 1)

(standpunt van het Europees Parlement vastgesteld in eerste lezing op 2 april 2014 met het oog op de vaststelling van bovengenoemde verordening P7\_TA(2014)0273 (COM(2012)0369 – C7-0194/2012 – 2012/0192(COD))

---

Overeenkomstig artikel 231 van het Reglement van het Europees Parlement wordt de aangehaalde verordening als volgt gecorrigeerd:

Bladzijde 28, artikel 23, lid 5:

*In plaats van:*

"Als de conclusie ..., inhoudt dat de substantiële wijziging niet aanvaardbaar is, wordt die conclusie geacht de conclusie te zijn van de betrokken lidstaat.",

*lezen:*

"Als de conclusie ..., inhoudt dat de substantiële wijziging niet aanvaardbaar is, wordt die conclusie geacht de conclusie te zijn van alle betrokken lidstaten".