

## INFORMACJE PAŃSTW CZŁONKOWSKICH

**Ogłoszenie informacyjne Komisji na podstawie art. 49 ust. 2 rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2016/161 uzupełniającego dyrektywę 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady przez określenie szczegółowych zasad dotyczących zabezpieczeń umieszczanych na opakowaniach produktów leczniczych stosowanych u ludzi**

**Informacja dotycząca daty rozpoczęcia stosowania art. 1–48 rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2016/161**

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

(2018/C 235/08)

Rząd federalny Belgii powiadomił Komisję, że art. 1–48 rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2016/161 <sup>(1)</sup> zaczną być stosowane na terytorium Belgii od dnia 9 lutego 2019 r.

---

<sup>(1)</sup> Dz.U. L 32 z 9.2.2016, s. 1.