

ALLEGATO

Tavola di concordanza

Direttiva 2003/94/CE	La presente direttiva	Regolamento delegato (UE) 2017/1569 della Commissione, che integra il regolamento (UE) n. 536/2014 del Parlamento europeo e del Consiglio precisando i principi e le linee guida relativi alle buone prassi di fabbricazione dei medicinali sperimentali per uso umano nonché le modalità di ispezione
Articolo 1	Articolo 1	Articolo 1
Articolo 2	Articolo 2	Articolo 2
Articolo 3	Articolo 3	—
Articolo 4	Articolo 4	Articolo 3
Articolo 5	Articolo 5	Articolo 4
Articolo 6	Articolo 6	Articolo 5, primo comma
Articolo 7	Articolo 7	Articolo 6
Articolo 8	Articolo 8	Articolo 7
Articolo 9	Articolo 9	Articolo 8
Articolo 10	Articolo 10	Articolo 9
Articolo 11	Articolo 11	Articolo 10
Articolo 12	Articolo 12	Articolo 13
Articolo 13	Articolo 13	Articolo 14
Articolo 14	Articolo 14	Articolo 15
Articolo 15	—	—
Articolo 16	—	—
Articolo 17	—	—
Articolo 18	—	—
Articolo 19	—	—

17CE2229

