

Till Finlands författningssamling nr 370/2011

(Kommunikationsministeriets förordning om transport av farliga ämnen på järnväg)

På sidan 923 i anmärkningen i avsnitt 6.2.6.3.3 i punkten (c) står:

Ann: I den internationella ADR-överenskommelsen dessa farmaceutiska produkter tillverkas under tillsyn av en statlig hälsoförvaltning. Om behörig myndighet kräver det, ska principerna om god tillverkningspraxis (GMP, Good Manufacturing Practice) som tagits fram av Världshälsoorganisationen WHO ³ följas.

Bör vara:

Ann: I internationella RID-bestämmelser tillverkas dessa farmaceutiska produkter under tillsyn av en statlig hälsoförvaltning. Om behörig myndighet kräver det, ska principerna om god tillverkningspraxis (GMP, Good Manufacturing Practice) som tagits fram av Världshälsoorganisationen WHO ³ följas.