

СЪВЕТ НА ЕВРОПА
ЕВРОПЕЙСКИ КОМИТЕТ ОТНОСНО ФАРМАЦЕВТИЧНИ ПРОДУКТИ И
ФАРМАЦЕВТИЧНИ ГРИЖИ (CD-P-PH)
(Частично споразумение)

Резолюция AP-CPH (12) 2

Приета от Европейския комитет относно фармацевтични продукти и фармацевтичните грижи (CD-P-PH) (Частично споразумение) на 5 април 2012 г.

Европейският комитет относно фармацевтични продукти и фармацевтични грижи (European Committee on Pharmaceuticals and Pharmaceutical Care) (CD-P-PH),

Като взе предвид, че съгласно член 1 на Конвенцията¹ страните се задължават постепенно да разработват Фармакопеята, която ще бъде обща за заинтересованите страни и ще се нарича “Европейска фармакопея”, както и да предприемат необходимите мерки, за да гарантират, че монографиите, съставляващи Европейската фармакопея, ще станат официални стандарти за прилагане в съответните държави;

Като взе предвид, че съгласно чл.4 т.3 на Конвенцията Комитетът за обществено здраве (Public Health Committee) е отговорен за определяне на сроковете, в които решенията от технически характер, отнасящи се до Европейската фармакопея, трябва да бъдат въведени на териториите на съответните държави;

Като взе предвид решенията, взети от Комитета на министрите на неговото 1017-то заседание, проведено на 6-ти февруари 2008-ма година, съгласно които Европейският комитет относно фармацевтични продукти и фармацевтични грижи (CD-P-PH) ще изпълнява задачите на Комитета за обществено здраве, определени в Конвенцията за разработване на Европейската фармакопея (ETS No. 50), допълнена с Протокол (ETS No. 134), и всяко позоваване на “Комитета за обществено здраве” в посочената Конвенция и Протокола следва да се разбира като отнасящо се към Европейския комитет относно фармацевтични продукти и фармацевтични грижи (CD-P-PH);

Като взе предвид решението, взето от Комисията на Европейската фармакопея да се разработи ново издание на Европейската фармакопея, т.е. 7-мо издание, което ще бъде актуализирано с допълнение след всяка сесия на Комисията;

Като взе предвид препоръката относно определянето на датата за въвеждане в сила на осмото допълнение към 7-мото издание на териториите на държавите-членки, одобрено на 20 юни 2012 г. от Комисията на Европейската фармакопея, в съответствие с разпоредбите на член 6, параграф г. на Конвенцията.

Реши да определи **1 юли 2013 г. като дата за въвеждане в сила** на текстовете в осмото допълнение към 7-мото издание на Европейската фармакопея, наименовано „**Допълнение 7.8**” и носещо датата „07/2013”.

¹Заб: Конвенция № 50 на Съвета на Европа за разработване на Европейската фармакопея, приета със закон за ратифициране на Конвенцията, обнародван с Указ 215/21 юни 2004 г. на Президента на Република България, публикуван в Държавен вестник бр.55/25.6.2004 г.