

**РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ**  
**МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО**

ЗАПОВЕД  
№ РД 09-519  
СОФИЯ, 21.10.2008 г.

На основание чл. 1, б.“б” и чл. 4, т.3 от Конвенция № 50 на Съвета на Европа за разработване на Европейската фармакопея от 22 юли 1964 г., ратифицирана със Закона за ратифициране на Конвенция № 50 на Съвета на Европа за разработване на Европейската фармакопея (Обн., ДВ бр. 55 от 25.06.2004 г.), Резолуции АР-СРН (08) 1 и АР-СРН (08) 2 и АР-СРН (08) 3 на Съвета на Европа и във връзка с чл. 12, ал.3 и ал.4 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина

**НАРЕЖДАМ**

1. Изменям т. 2 на Заповед № РД-09-330/31.08.2007 г. както следва:

“2. Текстовете в основните два тома на шестото издание на Европейската фармакопея (6.0) влизат в сила от 1 януари 2008 г. Допълнение 6.1 влиза в сила от 1 април 2008 г., допълнение 6.2 - от 1 юли 2008 г., допълнение 6.3 - от 1 януари 2009 г., допълнение 6.4 - от 1 април 2009 г., допълнение 6.5 - от 1 юли 2009 г. и допълнение 6.6 - от 1 януари 2010 г.”

2. Настоящата заповед да бъде публикувана в Държавен вестник и на Интернет страницата на Изпълнителната агенция по лекарствата.

**МИНИСТЪР: /п/**

**Д-Р ЕВГЕНИЙ ЖЕЛЕВ**