

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

(Частично споразумение)
РЕЗОЛЮЦИЯ AP-CPH (19) 3

*Приета от Европейския комитет относно фармацевтични продукти и фармацевтични грижи
(CD-P-PH) (Частично споразумение)*

на 20 март 2019 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 параграф (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 февруари 2008 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 Европейската комисия по фармакопея да се разработи ново издание на Европейската фармакопея, т.е. десетото издание, което да се актуализира чрез допълнение след всяко заседание на Комисията;

Като взе предвид препоръката относно определянето на датата за въвеждане в сила на третото допълнение на десетото издание на териториите на държавите-членки, одобрено на 27 ноември 2019 г. от Европейската комисия по фармакопея, в съответствие с разпоредбите на член 6, параграф (г) на Конвенцията;

Реши да определи **1 януари 2021 г. като дата за въвеждане в сила** на текстовете в третото допълнение на десетото издание на Европейската фармакопея, озаглавено „**Допълнение 10.3**” и носещо датата „01/2021”.

¹*Забележка:* 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.