

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

РЕЗОЛЮЦИЯ АР-СРН (24) 5

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

на 10 декември 2024 г.

Европейският комитет за 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 Фармакопея, която ще бъде обща за заинтересованите страни и ще се нарича “Европейска фармакопея”, както и да приемат необходимите мерки, за да гарантират, че монографиите, съставляващи Европейската фармакопея, ще станат официални стандарти за прилагане в съответните държави;

Като взе предвид, че съгласно член 4, параграф 3 на Конвенцията Комитетът за обществено здраве (Public Health Committee) е отговорен за определяне на сроковете, в които решенията от технически характер, относящи 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 за 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 относящо се към Европейския комитет за фармацевтични продукти и фармацевтични грижи (CD-P-PH);

Като взе предвид препоръката, приета на 19 ноември 2024 г. от Европейската фармакопейна комисия в съответствие с разпоредбите на член 6, параграф г) на Конвенцията, относяща се до определянето на датата, от която общите раздели *Вещества, понижаващи кръвното налягане (2.6.11), Хистамин (2.6.10), Пирогенност (2.6.8)* да не бъдат част от Европейската фармакопея,

Реши да определи 1 януари 2026 г. като дата, от която общите раздели *Вещества, понижаващи кръвното налягане (2.6.11), Хистамин (2.6.10), Пирогенност (2.6.8)* престават да са част от Европейската фармакопея.

¹Забележка: 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.