

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

РЕЗОЛЮЦИЯ AP-CPH (24) 3

Приета от Европейския комитет за фармацевтични продукти и фармацевтични грижи
(CD-P-PH) (Частично споразумение)
на 19 март 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 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 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, 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 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 отнасящо се към Европейския комитет за фармацевтични продукти и фармацевтични грижи (CD-P-PH);

Като взе предвид решението, взето от Европейската фармакопейна комисия да се разработи ново издание на Европейската фармакопея, т.е. брой първи на дванадесетото издание - 12.1, което да замени единадесетото издание;

Като взе предвид препоръката относно определянето на датата за въвеждане в сила на брой първи на дванадесетото издание - 12.1 на териториите на държавите-членки, одобрено на 19 ноември 2024 г. от Европейската фармакопейна комисия, в съответствие с разпоредбите на член 6, параграф (г) на Конвенцията;

Реши да определи 1 януари 2026 г. като дата за въвеждане в сила на текстовете на брой първи на дванадесетото издание - 12.1 на Европейската фармакопея; това издание заменя единадесетото издание, което приключи с публикуването на неговото осмо допълнение.

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.