

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

**РЕЗОЛЮЦИЯ AP-CPH (16) 5**

*Приета от Европейския комитет относно фармацевтични продукти и  
фармацевтичните грижи (CD-P-PH) (Частично споразумение)*  
*на 18 юли 2016*

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 Конвенцията<sup>1</sup> 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 препоръката, приета на 22 юни 2016 г. от Европейската комисия по фармакопея в съответствие с разпоредбите на член 6, параграф (г) на Конвенцията, отнасяща се до определянето на датата, от която общата глава *Изпитване за невровирулентност на ваксина срещу полиомиелит (перорална) (2.6.19) (Test for neurovirulence of poliomyelitis vaccine (oral) (2.6.19))*, да не бъде част от Европейската фармакопея,

Реши да определи **1 юли 2017 г. като дата, от която общата глава *Изпитване за невровирулентност на ваксина срещу полиомиелит (перорална) (2.6.19) (Test for neurovirulence of poliomyelitis vaccine (oral) (2.6.19))*, престава да е част от Европейската фармакопея.**

---

<sup>1</sup>*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.