

СЪВЕТ НА ЕВРОПА

ЕВРОПЕЙСКИ КОМИТЕТ ПО ФАРМАЦЕВТИЧНИ ПРОДУКТИ И ФАРМАЦЕВТИЧНА ГРИЖА (CD-P-PH)

(Частично споразумение)

Резолюция AP-CPH (11) 7

*Приета от Европейския комитет по фармацевтични продукти и фармацевтична грижа (CD-P-PH) (Частично споразумение)
на 13 септември 2011 г.*

Европейският комитет по фармацевтични продукти и фармацевтична грижа (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 чл.4 т.3 на Конвенцията Комитетът по 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 прилагани на териториите на съответните страни;

Като взе предвид решенията, взети от Комитета на министрите на неговото 1017-то заседание, проведено на 6-ти февруари 2008 година, съгласно които Европейският комитет по фармацевтични продукти и фармацевтична грижа (CD-P-PH) ще изпълнява задачите на Комитета по обществено здраве, определени в Конвенцията за разработване на Европейската фармакопея (ETS No. 50), допълнена с Протокол (ETS No. 134), и всяко позоваване на “Комитета по обществено здраве” в посочената Конвенция и Протокола следва да се разбира като отнасящо се към Европейския комитет по фармацевтични продукти и фармацевтична грижа (CD-P-PH);

Като взе предвид препоръката на Комисията на Европейската фармакопея от 29 юни 2011 г., в съответствие на разпоредбите на чл.6, т.г на Конвенцията, която се отнася до определянето на датата, на която монографиите за:

- *Хлоротиазид (0385), Диенестрол (0483), Еметинов хидрохлорид хептахидрат (0080), Етофилин (0492), Хексобарбитал (0183), Хистаминов фосфат (0144), Йоталамова киселина (0751), Метаквалон (0510), Метилатропинов бромид (0511), Метилатропинов нитрат (0512), Физостигминов сулфат (0684), Сукцинилсулфатиазол (0357), Сулфизомидин (0639) и Тубокураринов хлорид (0305)*

престават да бъдат част от Европейската фармакопея,

Реши да определи 1 юли 2012 г. за дата, на която монографиите за *Хлоротиазид (0385), Диенестрол (0483), Еметинов хидрохлорид хептахидрат (0080), Етофилин (0492), Хексобарбитал (0183), Хистаминов фосфат (0144), Йоталамова киселина (0751), Метаквалон (0510), Метилатропинов бромид (0511), Метилатропинов нитрат (0512), Физостигминов сулфат (0684), Сукцинилсулфатиазол (0357), Сулфизомидин (0639) и Тубокураринов хлорид (0305)* престават да бъдат част от Европейската фармакопея.

¹Заб: 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.