

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

Резолюция AP-CPH (11) 8

*Приета от Европейския комитет относно фармацевтични продукти и фармацевтична грижа
(CD-P-PH) (Частично споразумение)
на 4 януари 2011 г.*

Европейският комитет относно 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 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 страни;

Като взе предвид решенията, взети от Комитета на министрите на неговото 1017-то заседание, проведено на 6-ти февруари 2008-ма година, съгласно които Европейският комитет относно фармацевтични продукти и фармацевтична грижа (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 фармацевтична грижа (CD-P-PH);

Като взе предвид препоръката, одобрена на 23 ноември 2011 г. от Комисията на Европейската фармакопея, в съответствие на разпоредбите на чл.6, т.г на Конвенцията, която се отнася до определянето на датата, на която монографията за *Протаминов хидрохлорид* (0686) престава да бъде част от Европейската фармакопея,

Реши да определи **1-ви януари 2013 г.** за дата, на която **монографията за *Протаминов хидрохлорид* (0686) престава да бъде част от Европейската фармакопея.**

¹Заб: Конвенция № 50 на Съвета на Европа за разработване на Европейската фармакопея от 22 юли 1964 г., допълнена с Протокол 134 от 1 ноември 1992 г. и ратифицирани със закона за ратифицирането им, обнародван с Указ 215/21 юни 2004 г. на Президента на Република България, публикуван в Държавен вестник бр.55/25.6.2004 г.