

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

РЕЗОЛЮЦИЯ AP-CPH (25) 2

Приета от Европейския комитет за фармацевтични продукти и фармацевтични грижи
(CD-P-PH) (Частично споразумение)
на 25 март 2025 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 за разработване на Европейската фармакопея, страните по Конвенцията 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 за разработване на Европейската фармакопея, 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 решението, взето от Комитета на министрите на неговото 1017^{-то} заседание, проведено на 6 февруари 2008 г., съгласно което CD-P-PH изпълнява задачите на Комитета за обществено здраве, определени в Конвенцията за разработване на Европейската фармакопея, и всяко позоваване на „Комитета за обществено здраве” в посочената Конвенция следва да се разбира като отнасящо се към Европейския комитет за фармацевтични продукти и фармацевтични грижи (CD-P-PH);

Като взе предвид препоръката относно определяне на датата за въвеждане в сила на териториите на държавите-членки по Конвенцията за разработване на Европейската фармакопея на текстове, одобрени на 17-18 юни 2025 г. от Европейската фармакопейна комисия (или „Комисията“), в съответствие с разпоредбите на член 6, параграф (г) на Конвенцията,

Като взе предвид решението, взето от Комисията да се публикуват текстовете, одобрени на 17-18 юни 2025 г. в нов брой на дванадесетото издание на Европейската фармакопея, в този случай брой 12.3, който да замени брой 12.2, след заседанието на Комисията;

Реши, че:

Датата, определена за въвеждане в сила на текстовете на брой 12.3 на Европейската фармакопея, е 1 юли 2026 г.; този брой заменя брой 12.2.

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.