

**РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ**  
Министерство на здравеопазването

---

**ЗАПОВЕД**  
**№ РД 09-164**  
СОФИЯ, 28.6.2011 г.

На основание чл. 1, буква „б”, чл. 4, т.3 и чл. 6 буква „г” от 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 ратифицирана със Закона за ратифициране на Конвенция № 50 на Съвета на Европа за разработване на Европейската фармакопея (Обн., ДВ бр. 55 от 25.06.2004 г.), Резолюция AP-CPH (11) 5 на Съвета на Европа, и чл. 12, ал. 3 и 4 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина

**НАРЕЖДАМ**

1. Определям 1 юли 2011 г. за дата на влизане в сила на територията на Република България на преработената глава на Европейската фармакопея 5.2.8 *„Минимизиране на риска от предаване на животински спогиформни енцефалопатогенни агенти чрез лекарствени продукти за хуманна и ветеринарна употреба“*, одобрена на 3 май 2011 г. от Комисията на Европейската фармакопея и утвърдена на 28 май 2011 г. от Европейския комитет относно фармацевтични продукти и фармацевтични грижи (CD-P-PH).

2. Заповедта да се обнародва в Държавен вестник и да се публикува на страницата на Изпълнителната агенция по лекарствата в Интернет.

**МИНИСТЪР:** /п/

**Д-Р СТЕФАН КОНСТАНТИНОВ**

*Заб.: Заповедта е обнародвана в Държавен вестник брой 51/05.07.2011 г.*