

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

**Резолюция AP-CPH (15) 2**

*Приета от Европейския комитет относно фармацевтични продукти и фармацевтични грижи (CD-P-PH)*  
*(Частично споразумение)*  
*на 19 март 2015 г.*

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 решението, взето 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 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 решението, взето от Комисията на Европейската фармакопея да се разработи ново издание на Европейската фармакопея, т.е. 8-мото издание, което да се актуализира чрез допълнение след всяко заседание на Комисията;

Като взе предвид препоръката относно определянето на датата за въвеждане в сила на осмото допълнение на осмото издание на териториите на държавите-членки, одобрено на 17 юни 2015 г. от Комисията на Европейската фармакопея, в съответствие с разпоредбите на член 6, параграф (г) на Конвенцията,

**Реши да определи 1 юли 2016 г. като дата за въвеждане в сила** на текстовете в осмото допълнение на 8-мото издание на Европейската фармакопея, озаглавено „**Допълнение 8.8**“ и носещо датата „07/2016“.

---

<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.55/25.06.2004 г.