

OZNÁMENÍ O ZÁVAZNOSTI TEXTŮ EVROPSKÉHO LÉKOPISU

Lékopisná komise MZ oznamuje, že Výbor veřejného zdraví Rady Evropy v souladu s Úmluvou pro vypracování Evropského lékopisu¹⁾ **zezávazňuje:**

rozhodnutím AP-CPH (09) 3 od 1. 1. 2011 Evropský lékopis, 7. vydání,

European Pharmacopoeia, 7th Edition (7.0), 01/2011,

rozhodnutím AP-CPH (10) 2 od 1. 4. 2011 Evropský lékopis, 7. vydání, 1. Doplněk

European Pharmacopoeia, 7th Edition, Supplement 7.1, 04/2011,

rozhodnutím AP-CPH (10) 3 od 1. 7. 2011 Evropský lékopis, 7. vydání, 2. Doplněk

European Pharmacopoeia, 7th Edition, Supplement 7.2, 07/2011,

rozhodnutím AP-CPH (10) 4 od 1. 1. 2012 Evropský lékopis, 7. vydání, 3. Doplněk

European Pharmacopoeia, 7th Edition, Supplement 7.3, 01/2012,

rozhodnutím AP-CPH (11) 1 od 1. 4. 2012 Evropský lékopis, 7. vydání, 4. Doplněk

European Pharmacopoeia, 7th Edition, Supplement 7.4, 04/2012,

rozhodnutím AP-CPH (11) 2 od 1. 7. 2012 Evropský lékopis, 7. vydání, 5. Doplněk

European Pharmacopoeia, 7th Edition, Supplement 7.5, 07/2012

a

rozhodnutím AP-CPH (11) 3 od 1. 1. 2013 Evropský lékopis, 7. vydání, 6. Doplněk

European Pharmacopoeia, 7th Edition, Supplement 7.6, 01/2013.

Obsahy uvedených evropských lékopisných publikací v anglickém originále jsou vystaveny pro informaci na internetové stránce Státního ústavu pro kontrolu léčiv (www.sukl.cz/).

Současně Lékopisná komise MZ oznamuje, že Výbor veřejného zdraví Rady Evropy v souladu s Úmluvou pro vypracování Evropského lékopisu¹⁾ **vypouští:**

rozhodnutím AP-CPH (10) 1 od 1. 1. 2011 z Evropského lékopisu, 7. vydání článek:

Gallamini triethiodidum; Gallamin-triethojodid (0181),

rozhodnutím AP-CPH (11) 4 od 1. 4. 2012 z Evropského lékopisu, 7. vydání článek:

Benfluorexi hydrochloridum; Benfluorex-hydrochlorid(1601),

rozhodnutím AP-CPH (11) 7 od 1. 7. 2012 z Evropského lékopisu, 7. vydání články:

Acidum iotalamicum; Kyselina jotalamová (0751),

Chlorothiazidum; Chlorothiazid (0385),

Dienestrolum, Dienestrol (0483),

Emetini dihydrochloridum heptahydricum; Emetin-dihydrochlorid heptahydrát (0800),

Etofylinum; Etofylin (0492),

Hexobarbitalum; Hexobarbital (0183),

**Histamini diphosphas monohydricus; Histamin-difosfát monohydrát (0144),
Methaqualonum; Methakvalon (0510),
Methylatropinii bromidum; Methylatropinium-bromid (0511),
Methylatropinii nitras; Methylatropinium-nitrát (0512),
Physostigmini sulfas; Fysostigmin-sulfát (0684),
Succinylsulfathiazolum monohydricum; Sukcinylsulfathiazol monohydrát (0357),
Sulfisomidinum; Sulfisomidin (0639)**

a

Tubocurarinii chloridum pentahydricum; Tubokurarinium-chlorid pentahydrát (0305).

Knižní verzi publikace The European Pharmacopoeia 7th Edition + Supplements lze v anglickém nebo francouzském originále v knižní či elektronické verzi objednat na adrese:

European Directorate for the Quality of Medicines (EDQM),
European Pharmacopoeia, 7 allée Kastner, CS 30026
F-67081 STRASBOURG, France
(<http://www.edqm.eu>)

V případě nutnosti lze do jednotlivých textů rozhodnutí (anglický nebo francouzský originál), nahlédnout nebo je možné tyto texty po dohodě získat na adrese:

Technický sekretariát Lékopisné komise MZ,
Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41, Praha 10
telefon: 272 185 813, e-mail: lekopis@sukl.cz

¹⁾*Závaznost textů Evropského lékopisu vyhláší Výbor veřejného zdraví Rady Evropy na doporučení Evropské lékopisné komise. V České republice jsou tyto texty zezávněny zákonem č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů.*