

OZNÁMENÍ O ZÁVAZNOSTI TEXTŮ EVROPSKÉHO LÉKOPISU

Lékopisná komise MZ oznamuje, že Výbor pro farmaceutika a farmaceutickou péči Rady Evropy v souladu s Úmluvou pro vypracování Evropského lékopisu¹⁾ **zezávazňuje:**

rozhodnutím AP-CPH (15) 3 od 1. 1. 2017 Evropský lékopis, 9. vydání,
European Pharmacopoeia, 9th Edition, 01/2017,

rozhodnutím AP-CPH (16) 1 od 1. 4. 2017 Evropský lékopis, 9. vydání, 1. Doplněk
European Pharmacopoeia, 9th Edition, Supplement 9.1, 04/2017,

a

rozhodnutím AP-CPH (16) 2 od 1. 7. 2017 Evropský lékopis, 9. vydání, 2. Doplněk
European Pharmacopoeia, 9th Edition, Supplement 9.2, 07/2017.

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

Dále Lékopisná komise MZ oznamuje, že Výbor pro farmaceutika a farmaceutickou péči Rady Evropy v souladu s Úmluvou pro vypracování Evropského lékopisu¹⁾

rozhodnutím AP-CPH (16) 4 od 1. 4. 2017 vypouští z Evropského lékopisu:

2.2.60 Teplota tání – instrumentální metoda

a

rozhodnutím AP-CPH (16) 2 od 1. 7. 2017 vypouští z Evropského lékopisu:

2.6.19 Zkouška neurovirulence vakcíny proti poliomyelitidě (perorální).

Knižní verzi publikací The European Pharmacopoeia 9th Edition (a prvních dvou doplňků) lze v anglickém nebo francouzském originále objednat na adrese:

European Directorate for the Quality of Medicines (EDQM),

European Pharmacopoeia, 7 allée Kastner, CS 30026

F-67081 STRASBOURG, France

Internet. <http://www.edqm.eu>

Na stejné adrese lze podle vlastního výběru objednat elektronickou verzi těchto lékopisných publikací.

V případě nutnosti lze do jednotlivých textů (anglický nebo francouzský originál) rozhodnutí, 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 pro farmaceutika a farmaceutickou péči Rady Evropy na doporučení Evropské lékopisné komise. V České republice jsou tyto texty zezávazněny zákonem č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách a doplnění některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů.*