



Na podlagi prvega odstavka 20. člena Zakona o zdravilih (Uradni list RS, št. 31//06 in 45/08) izdaja minister za zdravje

**SKLEP**  
**o veljavnosti šestega, sedmega in osmega dodatka k šesti izdaji Evropske farmakopeje**

1

V skladu z "Resolucijo AP-CPH (08) 3", ki jo je sprejel Svet Evrope, Odbor za splošno zdravstveno varstvo (Delni sporazum) (CD-P-SP) dne 13. marca 2008, začne 1. januarja 2010 v Republiki Sloveniji veljati šesti dodatek (Supplement 6.6) k šesti izdaji Evropske farmakopeje (European Pharmacopoeia Sixth Edition), ki ga je založila Evropska direkcija za kakovost zdravil (European Directorate for the Quality of Medicines) pri Svetu Evrope v Strasbourgu.

2

V skladu z "Resolucijo AP-CPH (09) 1", ki jo je sprejel Svet Evrope, Evropski odbor za farmacevtske izdelke in farmacevtsko skrb (Delni sporazum) (CD-P-PH) dne 17. marca 2009, začne 1. aprila 2010 v Republiki Sloveniji veljati sedmi dodatek (Supplement 6.7) k šesti izdaji Evropske farmakopeje (European Pharmacopoeia Sixth Edition), ki ga je založila Evropska direkcija za kakovost zdravil (European Directorate for the Quality of Medicines) pri Svetu Evrope v Strasbourgu.

3

V skladu z "Resolucijo AP-CPH (09) 2", ki jo je sprejel Svet Evrope, Evropski odbor za farmacevtske izdelke in farmacevtsko skrb (Delni sporazum) (CD-P-PH) dne 17. marca 2009, začne 1. julija 2010 v Republiki Sloveniji veljati osmi dodatek (Supplement 6.8) k šesti izdaji Evropske farmakopeje (European Pharmacopoeia Sixth Edition), ki ga je založila Evropska direkcija za kakovost zdravil (European Directorate for the Quality of Medicines) pri Svetu Evrope v Strasbourgu.

4

Ta sklep začne veljati naslednji dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 715-0009/2009

Ljubljana, dne 6. aprila 2009

EVA

Borut Miklavčič  
MINISTER