

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 (21) 5 od 1. 1. 2023 Evropský lékopis, 11. vydání,
European Pharmacopoeia, 11th Edition, 01/2023,

rozhodnutím AP-CPH (22) 1 od 1. 4. 2023 Evropský lékopis, 11. vydání, 1. Doplněk
European Pharmacopoeia, 11th Edition, Supplement 11.1, 04/2023,

rozhodnutím AP-CPH (22) 2 od 1. 7. 2023 Evropský lékopis, 11. vydání, 2. Doplněk
European Pharmacopoeia, 11th Edition, Supplement 11.2, 07/2023,

rozhodnutím AP-CPH (22) 3 od 1. 1. 2024 Evropský lékopis, 11. vydání, 3. Doplněk
European Pharmacopoeia, 11th Edition, Supplement 11.3, 01/2024,

rozhodnutím AP-CPH (23) 1 od 1. 4. 2024 Evropský lékopis, 11. vydání, 4. Doplněk
European Pharmacopoeia, 11th Edition, Supplement 11.4, 04/2024,

rozhodnutím AP-CPH (23) 2 od 1. 7. 2024 Evropský lékopis, 11. vydání, 5. Doplněk
European Pharmacopoeia, 11th Edition, Supplement 11.5, 07/2024,

rozhodnutím AP-CPH (23) 3 od 1. 1. 2025 Evropský lékopis, 11. vydání, 6. Doplněk
European Pharmacopoeia, 11th Edition, Supplement 11.6, 01/2025,

rozhodnutím AP-CPH (24) 1 od 1. 4. 2025 Evropský lékopis, 11. vydání, 7. Doplněk
European Pharmacopoeia, 11th Edition, Supplement 11.7, 04/2025

a

rozhodnutím AP-CPH (24) 2 od 1. 7. 2025 Evropský lékopis, 11. vydání, 8. Doplněk
European Pharmacopoeia, 11th Edition, Supplement 11.8, 07/2025.

Obsahy uvedených evropských lékopisných publikací v anglickém originále jsou pro informaci průběžně zveřejňovány 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 (22) 4 od 1. 4. 2023 se vypouští
z Evropského lékopisu následující článek:**

Diethylstilbestrolum (0484),

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.

**rozhodnutím AP-CPH (22) 6 od 1. 1. 2024 se vypouští
z Evropského lékopisu následující článek:**

Donepezili hydrochloridum monohydricum (3067),

**rozhodnutím AP-CPH (23) 4 od 1. 7. 2024 se vypouští
z Evropského lékopisu následující článek:**

Hydroxocobalamini sulfas (0915),

**rozhodnutím AP-CPH (23) 5 od 1. 1. 2025 se vypouští
z Evropského lékopisu následující články:**

Fluphenazini enantas (1015),

Isoprenalini sulfas dihydricus (0502)

Phenylhydrargyri boras (0103)

Vaccinum hepatitis A inactivatum virosomale (1935)

Vaccinum influenzae inactivatum ex cellulis virisque integris praeparatum (2308)

a

**rozhodnutím AP-CPH (24) 04 od 1. 4. 2025 se vypouští
z Evropského lékopisu následující obecná stat':**

5.14 Léčivé přípravky pro přenos genů pro humánní použití

Knižní a elektronickou verzi 11. vydání The European Pharmacopoeia 11th Edition (a jeho 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

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