

## Szczegóły upoważnienia

Status	Zamknięte - zrealizowane
Treść	Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia: 1) jednostki prowadzące badania, o których mowa w art. 8 ust. 1 pkt 3, uwzględniając w szczególności status tych jednostek, zakres badań, jakie powinny być wykonywane dla oceny jakości produktu leczniczego, kwalifikacje personelu zatrudnionego w danej jednostce, do wyrażenia w zakresie analizy produktów leczniczych
Podstawa prawna	Dz.U. 2024 r. poz. 686 Ustawa z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (art. 22 ust.2 pkt 1)
Rodzaj aktu wykonawczego	rozporządzenie ministra
Rodzaj upoważnienia	obligatoryjne
Implementacja prawa Unii Europejskiej	nie
Ustawowy termin wykonania upoważnienia	2016-08-08
Akty wykonawcze	Dz.U. 2016 r. poz. 1179