

Szczegóły upoważnienia

Status	Zamknięte - zrealizowane
Treść	Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia: 3) wymagania dotyczące przeprowadzanej przez wytwórcę produktów leczniczych oceny producenta substancji pomocniczych oraz substancji pomocniczych wykorzystywanych do wytwarzania produktów leczniczych przeznaczonych dla ludzi w celu ustalenia ryzyka i zastosowania wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania odpowiednich do stwierdzonego ryzyka, mając na względzie rodzaj substancji pomocniczych oraz zapewnienie ich odpowiedniej jakości
Podstawa prawna	Dz.U. 2025 r. poz. 750 Ustawa z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (art. 51b ust.13 pkt 3)
Rodzaj aktu wykonawczego	rozporządzenie ministra
Rodzaj upoważnienia	obligatoryjne
Implementacja prawa Unii Europejskiej	nie
Ustawowy termin wykonania upoważnienia	2015-02-08
Akty wykonawcze	Dz.U. 2015 r. poz. 1975