|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Tytuł dokumentu** | **Data wydania dokumentu** | **Jednostka wydająca dokument** | **Uwagi** |
|  | ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIAz dnia 9 listopada 2015 r.w sprawie wymagań Dobrej Praktyki WytwarzaniaTekst jednolity | 28 kwietnia 2022 r.  | Dziennik UstawRzeczypospolitej Polskiej | (Załącznik do obwieszczenia Ministra Zdrowia) |
|  | USTAWA z dnia 6 września 2001 r.Prawo farmaceutyczneTekst jednolity ze zmianami | 7 października 2022 r. | Dziennik UstawRzeczypospolitej Polskiej | Dz. U. z 2022 r. poz. 2301, z 2023 r. poz. 605, 650, 1859. |
|  | Farmakopea Polska XII | 1 grudnia 2020 r. | Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, | Data obowiązywania od 1 stycznia 2021 |
|  | Suplement 2021 do Farmakopei Polskiej wydanie XII | 29 listopada 2021 r. | Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, | Data obowiązywania od 1 czerwca 2022 |
|  | Suplement 2022 do Farmakopei Polskiej wydanie XII | 23 listopada 2022 r. | Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, | Data obowiązywania od 1 czerwca 2023 |
|  |  |  |  |  |