

 UNIwersytet Medyczny IM. PIASTÓW ŚLĄSKICH WE WROCŁAWIU	ZAŁĄCZNIK	Z/SOP/DLS/1/1
Katedra i Zakład Technologii Postaci Leku Dział Leków Sterylnych	Lista przepisów prawnych i dokumentów normatywnych	Edycja: A strona: 1 z 1

Lp.	Tytuł dokumentu	Data wydania dokumentu	Jednostka wydająca dokument	Uwagi
1	ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 9 listopada 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania Tekst jednolity	28 kwietnia 2022 r.	Dziennik Ustaw Rzeczypospolitej Polskiej	(Załącznik do obwieszczenia Ministra Zdrowia)
2	USTAWA z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne Tekst jednolity ze zmianami	7 października 2022 r.	Dziennik Ustaw Rzeczypospolitej Polskiej	Dz. U. z 2022 r. poz. 2301, z 2023 r. poz. 605, 650, 1859.
3	Farmakopea Polska XII	1 grudnia 2020 r.	Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,	Data obowiązywania od 1 stycznia 2021
4	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
5	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
6	Farmakopea Polska XIII	30 listopada 2023 r.	Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,	Data obowiązywania od 1 stycznia 2024 r. za wyjątkiem danych ujętych w „Wykazie dawek” i w „Wykazie substancji silnie działających (Wykaz B)” dla nowych pozycji, tj. Melatoninum, Mirabegronum, Saxagliptinum monohydricum, Valgancicloviri hydrochloridum, które obowiązują od dnia 1 czerwca 2024 r.