

**PROTOKÓŁ NR 1/2013/7**  
**Z POSIEDZENIA KOMISJI FARMAKOPEI**  
**W DNIU 12 CZERWCA 2013 R.**

**Porządek obrad posiedzenia:**

1. Otwarcie posiedzenia.
2. Przyjęcie porządku obrad posiedzenia.
3. Przyjęcie protokołu nr 5/2012/6 z posiedzenia Komisji Farmakopei w dniu 11 grudnia 2012 r.
4. Omówienie *Projektu (1) Suplementu 2013 do Farmakopei Polskiej wydanie IX (Suplementu 2013 FP IX)* (został przekazany przez Departament Farmakopei do weryfikacji KF w połowie maja):
  - a. omówienie zawartości Projektu,
  - b. harmonogram prac związanych ze składem i drukiem *Suplementu 2013 FP IX*,
  - c. dalsze prace nad Farmakopeą Polską:Uchwała nr 2/2013/21 Komisji Farmakopei Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 12 czerwca 2013 r. w sprawie stanowiska dotyczącego przygotowania części podstawowej Farmakopei Polskiej wydanie X (FP X 2014).
5. Uchwała nr 3/2013/22 Komisji Farmakopei Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 12 czerwca 2013 r. w sprawie uzupełnień do wydawnictwa EDQM *Standard Terms*.
6. Uchwała nr 4/2013/23 Komisji Farmakopei Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 12 czerwca 2013 r. w sprawie zawartości Suplementu 7.8 do siódmego wydania Farmakopei Europejskiej – omówienie tabelarycznego zestawienia tytułów nowych rozdziałów i monografii opublikowanych w Suplemencie 7.8 Ph. Eur., obowiązującym od dnia 1 lipca 2013 r.
7. Informacja o 145 Sesji Komisji Farmakopei Europejskiej (19-20 marca 2013 r., Strasburg).
8. Wolne wnioski.

**Obecni na posiedzeniu członkowie Komisji Farmakopei:**

- dr Wojciech Giermaziak - Przewodniczący
- prof. dr hab. Stefan Tyski - Zastępca Przewodniczącego
- prof. dr hab. Józef Dębowy
- prof. dr hab. Jan Ludwicki
- prof. dr hab. Małgorzata Sznitowska

**Nieobecni na posiedzeniu członkowie Komisji Farmakopei:**

- prof. dr hab. Anna Jelińska - Sekretarz
- prof. dr hab. Kazimierz Głowniak

**Obecni na posiedzeniu zaproszeni eksperci:**

Główny Inspektorat Farmaceutyczny: - Monika Karpińska

Główna Biblioteka Lekarska

Kierownik Działu Gromadzenia Zbiorów - Jolanta Lasocka

Kierownik Działu Zbiorów Specjalnych - Teresa Szkudaj

**Obecni na posiedzeniu pracownicy Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych:**

Dyrektor Departamentu Farmakopei - Ewa Leciejewicz-Ziemecka  
Departament Farmakopei - Maja Białobrzeska  
- Elżbieta Sadowska

**Omówienie przebiegu posiedzenia:**

Ad 1) Posiedzenie Komisji Farmakopei otworzył Przewodniczący Komisji Dr Wojciech Giermaziak witając przybyłych. Dyrektor Departamentu przekazała informację, że Pan Minister Grzegorz Cessak nie mógł przybyć na posiedzenie z powodu ważnych obowiązków służbowych.

Ad 2) Porządek obrad posiedzenia przyjęto bez zastrzeżeń.

Ad 3) Protokół nr 5/2012/6 z posiedzenia Komisji Farmakopei w dniu 11 grudnia 2012 r. przyjęto jednogłośnie.

Dyrektor Departamentu Farmakopei odnosząc się do „Sprawozdania z działalności Komisji Farmakopei Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w okresie 1 stycznia – 31 grudnia 2012 r.” przekazanego Członkom KF z pismem z dnia 20 marca 2013 r., przekazała uzupełniającą informację o udziale Prof. dr hab. S. Tyskiego w posiedzeniach Grupy eksperckiej nr 1 (Metody Biologiczne i Analiza Statystyczna) Komisji Farmakopei Europejskiej, przeprowadzonych w formie telekonferencji (8.02.2012 r., 23.05.2012 r.)

Ad 4a) Suplement 2013 FP IX stanowi uzupełnienie części podstawowej FP IX (FP IX 2011) oraz Suplementu 2012 FP IX o nowe i znowelizowane teksty i monografie opublikowane w Suplementach 7.6 – 7.8 Farmakopei Europejskiej (Ph. Eur.).

Przekazany do weryfikacji Członkom KF w maju br. *Projekt (1) Suplementu 2013 FP IX*, omówiła Dyrektor Departamentu Farmakopei. Poinformowała, że polskojęzyczne wersje nowych (47) i znowelizowanych (27), w poważnym zakresie, tekstów i monografii Ph. Eur. 7.6 – 7.8 zostały opracowane i następnie poddane weryfikacji na 14 posiedzeniach grup eksperckich KF w okresie od lipca 2012 r. do kwietnia 2013 r. Jednocześnie w Departamencie Farmakopei opracowywano pozostałe zmienione przez Komisję Farmakopei Europejskiej teksty (ok. 70% materiału *Projektu*).

Pani E. Leciejewicz-Ziemecka podkreśliła, że szczegółowe omówienie zawartości Suplementu 2013 FP IX i zasad stosowania tego Suplementu zostało zawarte w projekcie „Wstępu” do tej publikacji. Tradycyjnie, w celach pomocniczych i informacyjnych, w „Spisie treści” zamieszczono, w górnym indeksie, przy tytułach tekstów i monografii odpowiednie oznakowania (tekst nowy lub znowelizowany w różnym stopniu) oraz numer suplementu Ph. Eur., w którym opublikowano tekst oryginalny.

Dyrektor Departamentu Farmakopei, poinformowała, że w dziale „Monografie szczegółowe produktów specjalistycznych” opublikowanych zostało 78 monografii dla szczepionek do użytku weterynaryjnego, do których wprowadzone zostały przez Komisję Farmakopei Europejskiej zmiany merytoryczne związane z wytycznymi 41 i 44 VICH.

W *Projekcie* w dziale „Monografie narodowe” zamieszczono projekty 18 monografii dla preparatów galenowych w postaci płynnej, półstałej i stałej oraz substancji roślinnych i mieszanek ziołowej. Projekty tych monografii są dostępne dla wytwórców, na ich życzenie,

zgodnie ze stosowną Informacją Prezesa Urzędu Rejestracji (z dnia 22 maja 2013 r.) zamieszczoną na stronie internetowej Urzędu.

W Suplemencie 2013 FP IX planowana jest publikacja wersji kumulatywnej „Wykazu dawek zwykle stosowanych i dawek maksymalnych”, tj. obejmującej wszystkie substancje czynne opisane w monografiach FP IX. W wykazie tym zostały uwzględnione uwagi użytkowników FP, rozpatrzone pozytywnie przez Grupę ekspercką Farmakoterapeutyczną KF. Dział „Wykaz substancji bardzo silnie działających, silnie działających oraz środków odurzających” dotyczy tylko substancji czynnych opisanych w nowych monografiach szczegółowych Suplementu 2013 FP IX. Dział „Zmiany i uzupełnienia do Farmakopei Polskiej” zawiera tradycyjnie wykazy zmian i uzupełnień do FP (po dacie publikacji Suplementu 2012 FP IX), oraz zestawienie „Zmiany i uzupełnienia wprowadzone przez Komisję Farmakopei Europejskiej” (wymiana tekstów zgodnie z zawartością Suplementów 7.6 – 7.8 Ph. Eur.).

Dyrektor Departamentu Farmakopei odnosząc się do działu „Monografie narodowe” FP IX (wraz z Suplementem 2013) poinformowała, że dotychczas znowelizowanych zostało ok. 80 monografii narodowych opublikowanych w FP VI 2002; wprowadzono również 2 nowe monografie (dla podłoży maściowych o charakterze euceryny). Obecnie opracowywana jest, we współpracy z krajowym przemysłem zielarskim, metoda oznaczania glikozydów kardenolidowych techniką wysokosprawnej chromatografii cieczowej, która zastąpi metodę biologiczną opisaną w IV wydaniu FP. Wprowadzenie tej metody umożliwi nowelizację monografii dla substancji i przetworów roślinnych zawierających takie związki czynne.

Prof. dr hab. M. Sznitowska zwróciła uwagę na potrzebę określenia stanowiska dotyczącego możliwości stosowania monografii nieopublikowanych w aktualnym IX wydaniu FP, tylko we wcześniejszych wydaniach. Z uwagi na złożony charakter problemu, temat ten zostanie podjęty na kolejnych posiedzeniach Komisji Farmakopei.

Ad 4b) Pani E. Leciejewicz-Ziemecka przedstawiła harmonogram prac wydawniczych Suplementu 2013 FP IX (proces składu i druku), zwracając się do Członków KF z prośbą o systematyczne przekazywanie ewentualnych uwag, co umożliwi we wrześniu na posiedzeniu KF ich omówienie i następnie zatwierdzenie materiału tego Suplementu. Zakończenie druku ww. Suplementu przewidziane jest w listopadzie 2013 r.

Ad 4c) Dyrektor Departamentu Farmakopei poinformowała, że od 1 stycznia 2014 r. obowiązywać będzie nowe wydanie 8 Ph. Eur. (część podstawowa oznakowana 8.0). Proponowana jest publikacja polskiej wersji tego wydania w kolejnym X wydaniu Farmakopei Polskiej. Część podstawowa (FP X 2014) zawierać będzie materiały Ph. Eur. 8.0 z Suplementami 8.1 (obowiązywać będzie od 1 kwietnia 2014 r.) oraz 8.2 (od 1 lipca 2014 r.). Planowane jest przygotowanie wersji elektronicznej.

Komisja Farmakopei podjęła Uchwałę nr 2/2013/21 z dnia 12 czerwca 2013 r. w sprawie stanowiska dotyczącego przygotowania części podstawowej Farmakopei Polskiej wydanie X (FP X 2014).

#### **UCHWAŁA KOMISJI FARMAKOPEI NR 2/2013/21 Z DNIA 12 CZERWCA 2013 R.**

Działając na podstawie § 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 29 czerwca 2011 r. w sprawie Komisji działających przy Prezesie Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz. U. Nr 159, poz. 953), Komisja Farmakopei postanawia, co następuje:

## § 1.

Komisja Farmakopei przedkłada stanowisko dotyczące przygotowania części podstawowej Farmakopei Polskiej wydanie X (FP X 2014).

1. FP X 2014 stanowić będzie nowe, kumulatywne wydanie Farmakopei Polskiej zawierające polską wersję obowiązujących w 2014 r. wszystkich tekstów i monografii Farmakopei Europejskiej (Ph. Eur.), oraz części narodowe.

2. FP X 2014 zawierać będzie teksty podstawowe, monografie ogólne, monografie ogólne postaci leku, monografie szczegółowe produktów specjalistycznych oraz monografie szczegółowe w układzie alfabetycznym, stanowiące polskojęzyczną wersję odpowiednich tekstów zawartych w części 8.0 Farmakopei Europejskiej oraz w Suplementach Ph. Eur. 8.1 i 8.2.

Część 8.0 Ph. Eur. zawiera całość materiału wydania 7 Ph. Eur. (publikowanego jako Farmakopea Polska wydanie IX), a także teksty i monografie nowe oraz poddane procesowi nowelizacji.

3. FP X 2014 zawierać będzie dział „Monografie narodowe”, zawierający monografie narodowe, tj. nieposiadające odpowiedników w Farmakopei Europejskiej; monografie nowe i znowelizowane zgodnie z aktualnymi wymaganiami Ph. Eur. / FP, opublikowane uprzednio w FP VI 2002.

4. FP X 2014 zawierać będzie wykaz dawek zwykle stosowanych i dawek maksymalnych dla substancji czynnych opisanych w monografiach szczegółowych FP X 2014 oraz ich podział na substancje bardzo silnie działające, silnie działające oraz środki odurzające (odpowiednio wykazy A, B i N).

5. Teksty podstawowe, monografie ogólne, monografie ogólne postaci leku, monografie szczegółowe oraz monografie narodowe, opublikowane w FP X 2014 zastąpią odpowiednie teksty i monografie opublikowane w FP IX 2011, Suplemencie 2012 FP IX i w Suplemencie 2013 FP IX.

### Uzasadnienie zajętogo stanowiska:

Realizacja zapisów art. 4 ustęp 1 pkt 5 Ustawy z dnia 18 marca 2011 r. o *Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych* (Dz. U. z 2011 r. Nr 82, poz. 451 ze zm.).

## § 2.

Uchwała została podjęta jednogłośnie.

W głosowaniu brało udział 5 członków Komisji.

Głosy za - 5, w tym głos Przewodniczącego Komisji\*

Głosy przeciw - 0, w tym głos Przewodniczącego Komisji\*

Wstrzymało się - 0.

## § 3.

Uchwała wchodzi w życie z dniem jej podjęcia.

\* niepotrzebne skreślić

Ad 5) W związku z systematycznym zamieszczaniem przez EDQM w wersji elektronicznej *Standard Terms* nowych lub znowelizowanych pozycji nazewnictwa postaci leku, dróg podania i opakowań, na niniejszym posiedzeniu został przekazany projekt uchwały, w której zamieszczono, przygotowane przez Departament Farmakopei, polskojęzyczne wersje wprowadzonych w ostatnim okresie terminów. Propozycje te zostały uzgodnione z Grupą ekspercką ds. Postaci Leku i Leków Aptecznych KF.

Komisja Farmakopei podjęła Uchwałę nr 3/2013/22 z dnia 12 czerwca 2013 r. w sprawie uzupełnień do wydawnictwa EDQM *Standard Terms*, o następującej treści.

### **UCHWAŁA KOMISJI FARMAKOPEI NR 3/2013/22 Z DNIA 12 CZERWCA 2013 R.**

Działając na podstawie § 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 29 czerwca 2011 r. w sprawie Komisji działających przy Prezesie Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz. U. Nr 159, poz. 953), Komisja Farmakopei postanawia, co następuje:

#### **§ 1.**

Komisja Farmakopei zatwierdza polskojęzyczną wersję niżej wymienionych nowych terminów standardowych postaci leku, dróg podania i opakowań zawartych w wersji elektronicznej wydawnictwa EDQM *Standard Terms*:

#### Terminy standardowe postaci leku

*Dental cement* – Cement dentystyczny

*Endotracheopulmonary instillation, powder and solvent for suspension* – Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wprowadzania do tchawicy

*Powder and solution for dental cement* – Proszek i roztwór do sporządzania cementu dentystycznego

*Powder for dental cement* – Proszek do sporządzania cementu dentystycznego

*Solution for dental cement* – Roztwór do sporządzania cementu dentystycznego

#### **Uzasadnienie zajętogo stanowiska:**

W związku z systematycznym zamieszczaniem w wersji elektronicznej wydawnictwa EDQM *Standard Terms* nowych lub zmienionych pozycji nazewnictwa postaci leku, dróg podania i opakowań, przygotowane zostały przez Departament Farmakopei polskojęzyczne wersje ww. terminów, zweryfikowane drogą korespondencyjną przez Członków Grupy eksperckiej ds. Postaci Leku i Leków Aptecznych KF. Nazewnictwo zostanie wprowadzone przez upoważniony do tego Departament Farmakopei, do wersji elektronicznej powyższego wydawnictwa, zaś na stronie internetowej Urzędu Rejestracji zamieszczona zostanie odpowiednia informacja Prezesa Urzędu.

#### **§ 2.**

Uchwała została podjęta jednogłośnie.

W głosowaniu brało udział 5 członków Komisji.

Głosy za - 5, w tym głos Przewodniczącego Komisji\*

Głosy przeciw - 0, w tym głos Przewodniczącego Komisji\*

Wstrzymało się - 0.

### § 3.

Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.

\* niepotrzebne skreślić

Ad 6) Zgodnie z systemem publikacji Farmakopei Europejskiej (3 suplementy w roku, każdy o określonej dacie obowiązywania) na stronie internetowej Urzędu zamieszczane są systematycznie odpowiednie informacje o zawartości poszczególnych suplementów Ph. Eur. Od 1 lipca 2013 r. obowiązywać będą zmiany i uzupełnienia wprowadzone w Suplemencie 7.8 Farmakopei Europejskiej. Stąd z zaproszeniem na posiedzenie zostało przekazane, opracowane przez Departament Farmakopei, tabelaryczne zestawienie tytułów nowych rozdziałów i monografii opublikowanych w Suplemencie 7.8 Ph. Eur. Członkowie Komisji Farmakopei nie zgłosili uwag do nazewnictwa.

Komisja Farmakopei podjęła Uchwałę nr 4/2013/23 z dnia 12 czerwca 2013 r. w sprawie zawartości Suplementu 7.8 do siódmego wydania Farmakopei Europejskiej, o następującej treści.

#### **UCHWAŁA KOMISJI FARMAKOPEI NR 4/2013/23 Z DNIA 12 CZERWCA 2013 R.**

Działając na podstawie § 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 29 czerwca 2011 r. w sprawie Komisji działających przy Prezesie Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz. U. Nr 159, poz. 953), Komisja Farmakopei postanawia, co następuje:

#### **§ 1.**

Komisja Farmakopei zatwierdza polskojęzyczną wersję tytułów nowych tekstów podstawowych i monografii opublikowanych w Suplemencie 7.8 Farmakopei Europejskiej, obowiązującym od dnia 1 lipca 2013 r.

#### **Uzasadnienie zajętogo stanowiska:**

Z uwagi na system publikacji Farmakopei Europejskiej (Ph. Eur.) (3 suplementy w roku, każdy o określonej dacie obowiązywania) zostało przygotowane przez Departament Farmakopei tabelaryczne zestawienie tytułów nowych tekstów podstawowych i monografii opublikowanych w Suplemencie 7.8 Ph. Eur. Nazewnictwo wraz z zestawieniem tekstów i monografii znowelizowanych w ww. Suplemencie zostanie ogłoszone na stronie internetowej Urzędu w Komunikacie Prezesa Urzędu. Komunikaty Prezesa Urzędu o zawartości poszczególnych suplementów Ph. Eur. są ogłaszane systematycznie przed datą ich obowiązywania.

#### **§ 2.**

Uchwała została podjęta jednogłośnie.

W głosowaniu brało udział 5 członków Komisji.

Głosy za - 5, w tym głos Przewodniczącego Komisji\*

Głosy przeciw - 0, w tym głos Przewodniczącego Komisji\*

Wstrzymało się - 0.

### § 3.

Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.

\* niepotrzebne skreślić

Ad 7) Dyrektor Departamentu Farmakopei Ewa Leciejewicz-Ziemecka przedstawiła ogólne informacje dotyczące obrad 145 Sesji Komisji Farmakopei Europejskiej (18-19.06.2013 r., Strasburg), na której zatwierdzone zostały materiały do publikacji w Suplemencie 8.1 Ph. Eur. Poza tematami o charakterze formalno-informacyjnym, na posiedzeniu zatwierdzono: 8 nowych tekstów farmakopealnych, w tym 3 monografie szczegółowe dla substancji czynnych znajdujących się pod ochroną patentową (opracowane w procedurze P4) oraz 3 monografie dla substancji roślinnych stosowanych w tradycyjnej medycynie chińskiej; znowelizowane 3 teksty podstawowe i 43 monografie szczegółowe. Procesem tym objęto m.in. rozdział 5.8. *Pharmacopoeial harmonisation*, dostarczający wiedzy szczegółowej na temat stanu procesu harmonizacji wymagań farmakopealnych zawartych w Ph. Eur., Farmakopei Amerykańskiej i Farmakopei Japońskiej. Rozdział został uzupełniony o dalsze informacje o zakresie harmonizacji monografii substancji pomocniczych. Do monografii ogólnej *Substances for pharmaceutical use (2034)*, obejmującej swoimi wymaganiami wszystkie substancje do celów farmaceutycznych, wprowadzono zapisy dotyczące wymogu kontroli zanieczyszczeń metalami używanymi jako katalizatory i odczynniki, poprzez odwołanie do rozdziału 5.20. *Metal catalysts or metal reagents residues* (tekst zgodny z projektem wytycznych ICH Q3D).

Ad 8) Zgodnie z art. 7 ust. 8 ustawy z dnia 18 marca 2011 r. o *Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych* stanowiska grup eksperckich przyjęte w formie uchwał rozpatruje właściwa Komisja, stąd Komisja Farmakopei podjęła na niniejszym posiedzeniu Uchwałę nr 5/2013/24 w sprawie zatwierdzenia Uchwały Grupy eksperckiej ds. Oceny Stopnia Trudności Opracowań do Farmakopei Polskiej KF nr 1/2013/3 z dnia 12 czerwca 2013 r., o następującej treści.

### **UCHWAŁA KOMISJI FARMAKOPEI NR 5/2013/24 Z DNIA 12 CZERWCA 2013 R.**

Działając na podstawie § 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 29 czerwca 2011 r. w sprawie *Komisji działających przy Prezesie Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych* (Dz. U. Nr 159, poz. 953), Komisja Farmakopei postanawia, co następuje:

### § 1.

Na podstawie art. 7 ust. 8 ustawy z dnia 18 marca 2011 r. o *Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych* (Dz. U. z 2011 r. Nr 82, poz. 451 ze zm.) Komisja Farmakopei zatwierdza Uchwałę Grupy eksperckiej ds. Oceny Stopnia Trudności Opracowań do Farmakopei Polskiej KF nr 1/2013/3 z dnia 12.06.2013 r.

### **Uzasadnienie zajętego stanowiska:**

Grupa ekspercka ds. Oceny Stopnia Trudności Opracowań do Farmakopei Polskiej KF na posiedzeniu w dniu 12 czerwca 2013 r. oceniła stopień trudności tekstów podstawowych, monografii ogólnych i monografii szczegółowych opublikowanych w części 8.0 Farmakopei Europejskiej oraz w Suplemencie 8.1 i zgodnie z Zarządzeniem Nr 9 Prezesa Urzędu

Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w sprawie wprowadzenia Zasad ustalania wysokości honorariów za opracowywanie tekstów i monografii do Farmakopei Polskiej ustaliła przynależność powyższych tekstów do odpowiednich klas. Komisja Farmakopei zgadza się ze stanowiskiem wyrażonym w powyższej uchwale Grupy eksperckiej ds. Oceny Stopnia Trudności Opracowań do Farmakopei Polskiej KF. Podjęte ustalenia umożliwią pracę nad materiałami do części podstawowej Farmakopei Polskiej wydanie X.

## § 2.

Uchwała została podjęta jednogłośnie.

W głosowaniu brało udział 5 członków Komisji.

Głosy za - 5, w tym głos Przewodniczącego Komisji\*

Głosy przeciw - 0, w tym głos Przewodniczącego Komisji\*

Wstrzymało się - 0.

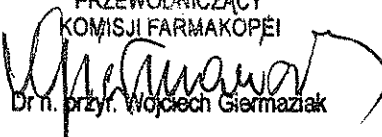
## § 3.

Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.

\* niepotrzebne skreślić

Na zakończenie posiedzenia, nawiązując do miejsca niniejszego posiedzenia, tj. siedziby Głównej Biblioteki Lekarskiej Dział Zbiorów Specjalnych, Dawnej Książki Medycznej przy ul. Jazdów w Warszawie, Przewodniczący Komisji Farmakopei, Dyrektor GBL Dr W. Giermaziak przedstawił historię tego zabytkowego miejsca oraz zgromadzonych zbiorów o charakterze muzealnym, podkreślając starania o nadanie tej części placówki statusu muzeum.

Przewodniczący Komisji Farmakopei podziękował następnie obecnym za udział w posiedzeniu. Z uwagi na harmonogram prac związanych z publikacją Suplementu 2013 FP IX, kolejne posiedzenie Komisji zaplanowano w dniu 12 września 2013r.

PRZEWODNICZĄCY  
KOMISJI FARMAKOPEI  
  
Dr n. przyr. Wojciech Giermaziak