

Αριθμός 121

ΟΙ ΠΕΡΙ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗΣ ΧΡΗΣΗΣ (ΕΛΕΓΧΟΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ, ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ ΚΑΙ ΤΙΜΩΝ)
ΝΟΜΟΙ ΤΟΥ 2001 ΕΩΣ (ΑΡ. 2) ΤΟΥ 2019

Διάταγμα σύμφωνα με το άρθρο 80(3)

Επειδή το Συμβούλιο Φαρμάκων ετοίμασε και μου υπέβαλε τροποποίηση του Πίνακα που περιέχει τις δραστικές ουσίες που περιέχονται σε φαρμακευτικά προϊόντα που θα θεωρούνται ότι χρειάζονται συνταγή για σκοπούς του Μέρους VII των περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμων του 2001 έως (Αρ. 2) 2019 και ασκώντας τις εξουσίες που μου παρέχονται από το εδάφιο (3) του άρθρου 80 των πιο πάνω Νόμων, με το παρόν διατάσσω τα ακόλουθα:

70(Ι) του 2001
83(Ι) του 2002
35(Ι) του 2004
78(Ι) του 2004
100(Ι) του 2004
263(Ι) του 2004
13(Ι) του 2005
28(Ι) του 2005
97(Ι) του 2005
122(Ι) του 2005
20(Ι) του 2006
75(Ι) του 2006
104(Ι) του 2006
20(Ι) του 2007
76(Ι) του 2007
25(Ι) του 2010
116(Ι) του 2010
92(Ι) του 2011
63(Ι) του 2012
209(Ι) του 2012
121(Ι) του 2013
146(Ι) του 2013
114(Ι) του 2014
142(Ι) του 2017
54(Ι) του 2018
2(Ι) του 2019
3(Ι) του 2019.

1. Το Διάταγμα αυτό θα αναφέρεται ως το Τροποποιητικό Επικυρωτικό Διάταγμα του 2019, για τον Πίνακα των Φαρμακευτικών Προϊόντων που χρειάζονται συνταγή.
2. Το Τροποποιητικό Επικυρωτικό Διάταγμα για τον Πίνακα των Φαρμακευτικών Προϊόντων που χρειάζονται συνταγή του 2019 θα διαβάζεται μαζί με τα Τροποποιητικά Επικυρωτικά Διατάγματα για τον Πίνακα των Φαρμακευτικών Προϊόντων που χρειάζονται συνταγή του 2002 έως 2017 (που στο εξής θα ονομάζονται το «βασικό διάταγμα») και το βασικό διάταγμα και το παρόν Διάταγμα θα αναφέρονται μαζί ως το Τροποποιητικό Επικυρωτικό Διάταγμα για τον Πίνακα των Φαρμακευτικών Προϊόντων που χρειάζονται συνταγή του 2017 έως 2019.
3. Το Παράρτημα του βασικού διατάγματος τροποποιείται ως ακολούθως:
 - (α) Στη Στήλη 3 του Παραρτήματος απέναντι από την καταχώρηση για το φάρμακο BORIC ACID PRODUCTS, διαγράφεται η καταχώρηση που υπάρχει και αντικαθίσταται με την εξής: «Χ.Σ.: Δερματική χρήση (Μ.Δ. 3%) και για Οφθαλμική χρήση».
 - (β) Στη Στήλη 3 του Παραρτήματος απέναντι από την καταχώρηση για το φάρμακο MINOXIDIL, διαγράφεται η καταχώρηση που υπάρχει και αντικαθίσταται με την εξής: «Χ.Σ.: Δερματική χρήση έως 5%»

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο (Ι):
12. 7.2002
5. 3.2004
30. 9.2004
22.10.2008
20. 4.2008
29.12.2017.

Έγινε στις 28 Μαρτίου 2019.

ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ ΙΩΑΝΝΟΥ,
Υπουργός Υγείας.