

Szczegóły upoważnienia

Status	Zamknięte - zrealizowane
Treść	Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia: 1) wymagania Dobrej Praktyki Wytwarzania, mające na względzie rodzaj i zakres wytwarzania, a także zapewnienie odpowiedniej jakości produktu leczniczego i substancji czynnej
Podstawa prawna	Dz.U. 2024 r. poz. 686 Ustawa z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (art. 39 ust.5 pkt 1)
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. 1979