

Szczegóły upoważnienia

Status	Zamknięte - zrealizowane
Treść	Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia: 3) wzór wniosku o wydanie zezwolenia na wytwarzanie lub import produktów leczniczych oraz wykaz dokumentów dołączanych do wniosku
Podstawa prawna	Dz.U. 2024 r. poz. 686 Ustawa z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (art. 39 ust.5 pkt 3)
Rodzaj aktu wykonawczego	rozporządzenie ministra
Rodzaj upoważnienia	obligatoryjne
Implementacja prawa Unii Europejskiej	nie
Ustawowy termin wykonania upoważnienia	2019-04-30
Akty wykonawcze	Dz.U. 2019 r. poz. 830