

**Αριθμός 622**

ΟΙ ΠΕΡΙ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗΣ ΧΡΗΣΗΣ (ΕΛΕΓΧΟΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ,  
ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ ΚΑΙ ΤΙΜΩΝ) ΝΟΜΟΙ ΤΟΥ 2001 ΕΩΣ 2004

**Γνωστοποίηση**

Το Υπουργικό Συμβούλιο, ασκώντας τις εξουσίες που του χορηγούνται με βάση το εδάφιο (3) του άρθρου 105 των περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμων του 2001 έως 2004, γνωστοποιεί ότι—

Το Κεφάλαιο Δ του Μέρους ΙΙΙ και οι ακόλουθες διατάξεις:

- (α) (i) Της παραγράφου (ια) του άρθρου 7,
    - (i) της παραγράφου (ιβ) του άρθρου 7, αναφορικά με την αρμοδιότητα του Συμβουλίου Φαρμάκων για ενημέρωση της Επιτροπής,
    - (iii) της παραγράφου (ιγ) του άρθρου 7, αναφορικά με την αρμοδιότητα του Συμβουλίου Φαρμάκων για γνωστοποίηση στην Επιτροπή Φαρμακευτικών Προϊόντων και στην Επιτροπή,
  - (β) της παραγράφου (β) του εδαφίου (1) του άρθρου 9,
  - (γ) των παραγράφων (δ), (ε) και (στ) του εδαφίου (2) του άρθρου 13,
  - (δ) του εδαφίου (5) του άρθρου 13,
  - (ε) της παραγράφου (β) του άρθρου 14, αναφορικά με την υποχρέωση ενημέρωσης κράτους – μέλους,
  - (στ) της επιφύλαξης του εδαφίου (3) του άρθρου 49,
  - (ζ) της επιφύλαξης του εδαφίου (3) του άρθρου 50,
  - (η) των παραγράφων (ε) και (στ) του εδαφίου (1) του άρθρου 56,
  - (θ) του εδαφίου (3) του άρθρου 56,
  - (ι) του εδαφίου (2) του άρθρου 59, αναφορικά με την υποχρέωση του Συμβουλίου Φαρμάκων για ενημέρωση του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Αξιολόγησης Φαρμάκων και των κρατών-μελών,
  - (ια) της παραγράφου (η) του εδαφίου (1) του άρθρου 84,
  - (ιβ) των εδαφίων (4) και (5) του άρθρου 85.
- τίθενται σε ισχύ αναδρομικά από την 1η Μαΐου 2004.