

120

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA

z dnia 2 maja 1958 r.

zmieniające rozporządzenie z dnia 18 czerwca 1957 r. w sprawie obowiązków wytwórcy i importera w zakresie wprowadzania do obrotu środków farmaceutycznych oraz w sprawie obowiązków placówek naukowych w zakresie kontroli seryjnej tych środków.

Na podstawie art. 16 ust. 1 pkt 5, art. 23 ust. 1 i art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 8 stycznia 1951 r. o środkach farmaceutycznych i odurzających oraz artykułach sanitarnych (Dz. U. Nr 1, poz. 4) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 18 czerwca 1957 r. w sprawie obowiązków wytwórcy i importera w zakresie wprowadzania do obrotu środków farmaceutycznych oraz w sprawie obowiązków placówek naukowych w zakre-

sie kontroli seryjnej tych środków (Dz. U. Nr 36, poz. 156) wprowadza się następującą zmianę:

§ 6 otrzymuje brzmienie:

„§ 6. Kontrola seryjna polega na sprawdzeniu jakości poszczególnych serii środka farmaceutycznego lub jakości wszystkich hodowli wyjściowych przez:

- 1) Instytut Weterynarii — w zakresie surowic, szczepionek i preparatów rozpoznawczych stosowanych wyłącznie w lecznictwie zwierząt;

- 2) Państwowy Zakład Higieny — w zakresie surowic i szczepionek innych niż wymienione w pkt 1;

- 3) Instytut Leków — w zakresie innych środków farmaceutycznych.”

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

Minister Zdrowia: *R. Barański*