

1588.

**INSTRUKCJA MINISTRA ZDROWIA**

z dnia 22 listopada 1950 r.

**w sprawie zmiany instrukcji z dnia 13 sierpnia 1948 r.  
o wykonywaniu nadzoru i kontroli nad wyrobem i obro-  
tem preparatów organoterapeutycznych i witaminowych.**

§ 1. W Instrukcji Ministra Zdrowia z dnia 13 sierpnia 1948 r. o wykonywaniu nadzoru i kontroli nad wyrobem i obrotem preparatów organoterapeutycznych i witaminowych (Monitor Polski Nr A-70, poz. 602) wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w § 9 pkt. 14 dodaje się zdanie:  
„Badania te powinny być dokonywane przynajmniej co 3 miesiące z produkcji każdej wytwórni nadsyłającej pró-  
by do kontrolnej analizy”;

2) w § 10 po ustępie drugim dodaje się ustęp trzeci w brzmieniu:

„W celu przeprowadzenia badań preparatów zawierających wyciągi krwiotwórcze wątroby, żołądka, śledziony itp. na obraz krwi u ludzi delegowany inspektor farmaceutyczny, na żądanie Państwowego Zakładu Higieny, pobiera do kontroli, oprócz przewidzianych w ustępie poprzednim prób, dodatkowo 250 ampulek po 5 ml lub równoznaczną ilość preparatu w ampulkach o innej pojemności i przesyła je natychmiast Państwowemu Zakładowi Higieny do zbadania, załączając do przesyłki jeden egzemplarz protokołu pobrania prób (wzór zał. Nr 1)“.

§ 2. Instrukcja niniejsza wchodzi w życie z dniem ogłoszenia w Monitorze Polskim.

MINISTER ZDROWIA

w/z B. Kozusznik