

<https://archiwum.gif.gov.pl/pl/aktualnosci/708,Materiały-informacyjne-nowelizacja-Prawa-Farmaceutycznego.html>
26.04.2024, 20:05

Materiały informacyjne - nowelizacja Prawa Farmaceutycznego

W dniach 23 i 24 kwietnia 2015 r. Główny Inspektor Farmaceutyczny przeprowadził konferencję informacyjną przeznaczoną dla przedstawicieli przemysłu farmaceutycznego w zakresie najnowszych zmian wprowadzonych do ustawy – Prawo farmaceutyczne.

W związku z implementacją zapisów Dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/62/UE z dnia 8 czerwca 2011 r., zmieniającej dyrektywę 2001/83/WE, w zakresie zapobiegania wprowadzeniu sfałszowanych produktów leczniczych do legalnego łańcucha dystrybucji, nowelizacja ma kluczowe znaczenie dla większości przedsiębiorców działających na polskim rynku.



Konferencja podzielona była na dwa bloki tematyczne:

Pierwszy dzień poświęcony był zmianom dotyczącym zagadnień związanych z wytwarzaniem i importem produktów leczniczych a także wytwarzaniem, importem i dystrybucją substancji czynnych.

Drugi dzień dedykowany był przedsiębiorcom zajmującym się obrotem hurtowym i pośrednictwem w obrocie produktami leczniczymi przeznaczonymi dla ludzi.

Z uwagi na ogromne zainteresowanie środowiska farmaceutycznego jakie wzbudziła organizacja konferencji, prezentujemy niżej materiały audiowizualne ze spotkania.

Dzień I

1. [Nowelizacja prawa farmaceutycznego - implementacja Dyrektywy 62/2011/UE - Wstęp - Zofia Ulz](#)
2. [Zmiany dotyczące wytwarzania lub importu produktów leczniczych w świetle znowelizowanej ustawy Prawo farmaceutyczne - Anna Ryszczyk](#)
3. [Zmiany w ustawie Prawo farmaceutyczne w zakresie udzielania i zmiany zezwolenia na wytwarzanie lub import produktów leczniczych - Marcin Rynkiewicz](#)
4. [Nowe obowiązki wytwórcy lub importera produktów leczniczych dotyczące substancji czynnych oraz substancji pomocniczych - Małgorzata Piasecka](#)
5. [Nowe obowiązki wytwórcy lub importera produktów leczniczych dotyczące substancji czynnych oraz substancji pomocniczych - Anna Ryszczyk](#)
6. [Zmiany dotyczące wytwarzania, importu oraz dystrybucji substancji czynnych w świetle znowelizowanej ustawy Prawo farmaceutyczne - Anna Ryszczyk](#)
7. [Wpis do Krajowego rejestru Wytwórców, Importerów i Dystrybutorów Substancji czynnych - Edyta Sapieryńska](#)
8. [Nadzór Głównego Inspektora Farmaceutycznego nad wytwarzaniem, importem oraz dystrybucją substancji czynnych - Leszek Maliszewski](#)

9. [Nowelizacja prawa farmaceutycznego - Podsumowanie - 23-04-2015](#)

Dzień II

1. [Nowelizacja prawa farmaceutycznego - Wstęp 24.04.2015](#)
2. [Najważniejsze zmiany prawne dotyczące obrotu hurtowego - Barbara Walenciuk](#)
3. [Pośrednik - nowy podmiot w obrocie hurtowym - Maria Samolińska-Hojda](#)
4. [Inspekcja obrotu hurtowego - Anna Polit](#)
5. [Dobra Praktyka Dystrybucyjna - Barbara Walenciuk](#)
6. [Podsumowanie konferencji, 24 04 2015 - Zofia Ulz](#)