

WHA22.50 Контроль качества лекарственных препаратов

Двадцать вторая сессия Всемирной ассамблеи здравоохранения,

напоминая о резолюции WHA21.37;

рассмотрев доклад Генерального директора о контроле качества лекарственных препаратов;

отмечая с удовлетворением разработку «Принципов контроля качества фармацевтических препаратов»³ и «Правил производства и контроля качества лекарственных препаратов»⁴, представленных в докладе Генерального директора;

признавая, что соблюдение всеми странами таких принципов и правил существенно важно и, в частности, является необходимой предпосылкой для создания системы удостоверения качества лекарственных препаратов, обращающихся на мировом рынке; и

считая, что принятие всеми странами такой системы удостоверения качества явится важным шагом вперед в деле обеспечения необходимого уровня контроля качества лекарственных препаратов, обращающихся на мировом рынке;

РЕКОМЕНДУЕТ странам-членам принять и применять:

1) требования «Правил производства и контроля качества лекарственных препаратов», сформулированных в Приложении II к докладу Генерального директора⁴;

2) систему удостоверения качества фармацевтических продуктов, обращающихся на мировом рынке, как она сформулирова-

на в приложении III к докладу Генерального директора, с учетом внесенных поправок¹,

ПРЕДЛАГАЕТ Генеральному директору представить Двадцать третьей сессии Всемирной ассамблеи здравоохранения доклады:

1) о тех изменениях в требованиях, предъявляемых к правилам производства лекарственных препаратов и к системе удостоверения качества фармацевтических продуктов, которые могут оказаться необходимыми, и

2) о положении с системой удостоверения качества фармацевтических препаратов и ее применением.

Сб. рез., 10-е изд., 1.10.4.1

*Четырнадцатое пленарное заседание,
25 июля 1969 г. (Комитет
по программе и бюджету, шестой
доклад)*