

**UCHWAŁA KOMISJI DS. PRODUKTÓW LECZNICZYCH  
NR 4/2012 Z DNIA 4 CZERWCA 2012 R.**

Na podstawie § 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 29 czerwca 2011 r. w sprawie Komisji działających przy Prezesie Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz. U. Nr 159, poz. 953), Komisja ds. Produktów Leczniczych postanawia, co następuje:

**§ 1.**

Komisja ds. Produktów Leczniczych wnioskuje do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o powołanie Grupy eksperckiej ds. Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych.

**§ 2.**

Uchwała została podjęta jednogłośnie.

W głosowaniu brało udział 5 członków Komisji.  
Głosy za - 5, w tym głos Przewodniczącego Komisji  
Głosy przeciw - 0,  
Wstrzymało się - 0

**UZASADNIENIE**

Konieczność powołania Grupy eksperckiej ds. Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych wynika z faktu, iż działalność Komisji ds. Produktów Leczniczych wymaga szczegółowej i praktycznej wiedzy specjalistów monitorujących działania niepożądane produktów leczniczych.

Podstawę prawną powołania grup eksperckich stanowi art. 7 ust. 8 ustawy z dnia 18 marca 2011 r. o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz. U. Nr 82, poz. 451).

*Przewodniczący Komisji ds. Produktów Leczniczych  
prof. dr hab. n. farm. Aleksander Mazurek*