



DZIENNIK URZĘDOWY

URZĘDU REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH,
WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH

Warszawa, dnia 26 listopada 2025 r.

Poz. 1

KOMUNIKAT NR 1

**PREZESA URZĘDU REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH
I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH**

z dnia 26 listopada 2025 r.

**w sprawie daty, od której obowiązują wymagania narodowe określone w Suplemencie 2025 do
Farmakopei Polskiej wydanie XIII**

Na podstawie art. 4 ust. 1 pkt 5 ustawy z dnia 18 marca 2011 r. o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1223) ogłasza się, iż datą, od której obowiązują wymagania określone w Suplemencie 2025 do Farmakopei Polskiej wydanie XIII (Suplement 2025 FP XIII) w zakresie wymagań narodowych, tj. nieposiadających odpowiedników w Farmakopei Europejskiej, zawartych w działach Suplementu 2025 FP XIII: „Monografie narodowe” (w tym zmiany w monografii „Leki sporządzane w aptece” włącznie z wprowadzeniem obowiązującego charakteru tekstu), „Wykaz dawek” i „Wykaz substancji bardzo silnie działających, silnie działających oraz środków odurzających”, jest dzień 1 czerwca 2026 r.

Prezes Urzędu

Grzegorz Cessak