

На основу члана 98. став 2, члана 103. став 7. и члана 104. Закона о лековима и медицинским средствима („Службени гласник РС”, бр. 30/10 и 107/12),

министар здравља доноси

П Р А В И Л Н И К
О ДОПУНИ ПРАВИЛНИКА О УСЛОВИМА ЗА ПРОИЗВОДЊУ ЛЕКОВА, САДРЖАЈУ
ОБРАСЦА ДОЗВОЛЕ ЗА ПРОИЗВОДЊУ ЛЕКА И РЕГИСТРУ ИЗДАТИХ ДОЗВОЛА ЗА
ПРОИЗВОДЊУ ЛЕКОВА

Члан 1.

У Правилнику о условима за производњу лекова, садржају обрасца дозволе за производњу лека и регистру издатих дозвола за производњу лекова („Службени гласник РС”, бр. 18/12 и 91/13), у члану 23. после става 1. додаје се нови став 2. који гласи:

„Лице из члана 22. став 1. тачка 1) овог правилника, односно одговорно лице за део процеса производње медицинских гасова у фази пуњења може да има високу стручну спрему из области машинства или електротехнике и најмање пет година радног искуства у производњи медицинских гасова.”

Ст. 2–6. постају ст. 3–7.

Члан 2.

Овај правилник ступа на снагу наредног дана од дана објављивања у „Службеном гласнику Републике Србије”.

Број: 110-00-245/2017-06
У Београду, 31. јула 2017. године

МИНИСТАР

Асс. др Златибор Лончар