



MINISTERIO  
DE SANIDAD  
Y CONSUMO



agencia española de  
medicamentos y  
productos sanitarios

DIRECCIÓN DE LA  
AGENCIA ESPAÑOLA  
DE MEDICAMENTOS Y  
PRODUCTOS SANITARIOS

## CIRCULAR Nº 02/2006

**DEPENDENCIA:** Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

**CONTENIDO:** Información sobre Resoluciones del Comité de Salud Pública (Acuerdo Parcial), del Consejo de Europa, en materia de Farmacopea Europea.

**AMBITO DE APLICACION:** Asociación Española de fabricantes de Productos de Química Fina (Afaquim), Farmaindustria, Veterindustria, Asociación para el Autocuidado de la Salud (ANEFP), Asociación Española de Farmaceúticos de la Industria (AEFI), Consejo General de Colegios de Farmacéuticos, Consejo General de Colegios de Médicos, Consejo General de Colegios Veterinarios de España, Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria, Sociedad Española de Medicina Nuclear, Asociación Nacional de Especialistas de Radiofarmacia (Anerfa), Decanos de las Facultades de Farmacia de España, Reales Academias de Farmacia de Madrid y Barcelona, Direcciones de Salud de las Comunidades Autónomas.

---

España, desde 1987, es miembro de pleno derecho del Convenio para la Elaboración de una Farmacopea Europea.

Dicho Convenio, establece en su art. 1, que las Partes Contratantes se comprometerán a "adoptar las medidas necesarias para que las monografías que se aprueben en virtud de los artículos 6 y 7 del presente Convenio y que constituirán la Farmacopea Europea sean normas oficiales aplicables en sus respectivos países".

El mismo Convenio, en sus artículos 4 y 6, precisa que los órganos encargados de la elaboración de la Farmacopea Europea son el Comité de Salud Pública (Acuerdo Parcial), del Consejo de Europa y la Comisión de la Farmacopea Europea. El primero de ellos, fija los plazos en que deberán entrar en vigor en los territorios de las Partes Contratantes las decisiones de carácter técnico, que toma la Comisión en sus sesiones.

Teniendo en consideración la recomendación adoptada por la Comisión en su sesión de noviembre de 2004 y vista la Resolución AP/CSP (06) 1, emitida por el Consejo de Salud Pública (Acuerdo Parcial), del Consejo de Europa, la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios informa a los usuarios de la farmacopea de lo siguiente:

**CORREO ELECTRÓNICO**

sdaem@agemed.es

C/ Alcalá, 56  
28071 MADRID  
TEL: 91 822 50 28  
FAX: 91 822 50 10



El Consejo de Salud Pública (Acuerdo Parcial), del Consejo de Europa, a través de la Resolución AP/CSP (06) 1, comunica su decisión de fijar el día **1 de enero de 2007** la fecha en la cual el capítulo ***Ensayo límite del tamaño de partículas por microscopía (2.9.13)*** dejará de formar parte de la Farmacopea Europea.

Madrid, 22 de enero de 2006

LA DIRECTORA DE LA AGENCIA ESPAÑOLA  
DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS

M<sup>a</sup>. VAL DÍEZ RODRIGÁLVAREZ

MINISTERIO  
DE SANIDAD  
Y CONSUMO

Agencia española de  
medicamentos y  
productos sanitarios

**COUNCIL OF EUROPE**  
**PUBLIC HEALTH COMMITTEE**  
**(Partial Agreement)**

---

**RESOLUTION AP-CSP (06) 1**

*(adopted by the Public Health Committee (Partial Agreement) (CD-P-SP)  
on 06/02/06)*

The Public Health Committee (Partial Agreement) (CD-P-SP) consisting, for the purposes of the Convention on the Elaboration of a European Pharmacopoeia, of delegations appointed by the Parties to the said Convention, namely the delegations of Austria, Belgium, Bosnia and Herzegovina, Bulgaria, Croatia, Cyprus, the Czech Republic, Denmark, Estonia, Finland, France, Germany, Greece, Hungary, Iceland, Ireland, Italy, Latvia, Lithuania, Luxembourg, Malta, the Netherlands, Norway, Portugal, Romania, Serbia and Montenegro, the Slovak Republic, Slovenia, Spain, Sweden, Switzerland, "the Former Yugoslav Republic of Macedonia", Turkey, the United Kingdom, and the European Community,

Considering that, under Article 1 of the Convention, the Parties have undertaken progressively to elaborate a Pharmacopoeia which shall be common to the countries concerned and which shall be entitled "European Pharmacopoeia", and to take the necessary measures to ensure that the monographs constituting the European Pharmacopoeia shall become official standards applicable within their respective countries;

Having regard to Article 4, paragraph 3, of the Convention, which makes the Public Health Committee responsible for fixing the time-limits within which decisions of a technical character relating to the European Pharmacopoeia shall be implemented within the territories of the respective Parties;

Having regard to the adoption on 25 November 2004 by the European Pharmacopoeia Commission of the method of analysis *Optical microscopy* (2.9.37) which includes and replaces the text *Limit test of particle size by microscopy* (2.9.13);

Having regard to the recommendation adopted on 25 November 2004 by the European Pharmacopoeia Commission, in accordance with the provisions of Article 6, paragraph d of the Convention, which concerns the fixing of the date of which the monograph *Limit test of particle size by microscopy* (2.9.13) shall cease to form part of the European Pharmacopoeia,

Has decided to set at 1<sup>st</sup> January 2007 the date on which the monograph *Limit test of particle size by microscopy* (2.9.13) shall cease to form part of the European Pharmacopoeia.