

ZBIERKA ZÁKONOV SLOVENSKEJ REPUBLIKY

Ročník 2011

Vyhlásené: 15.09.2011 Časová verzia predpisu účinná od: 15.09.2011 do: 14.07.2015

Obsah tohto dokumentu má informatívny charakter.

291

VYHLÁŠKA

Ministerstva zdravotníctva Slovenskej republiky

z 8. septembra 2011,

**ktorou sa mení a dopĺňa vyhláška Ministerstva zdravotníctva
Slovenskej republiky č. 333/2005 Z. z. o požiadavkách na správnu
prax prípravy transfúzných liekov**

Ministerstvo zdravotníctva Slovenskej republiky podľa § 29a ods. 3 zákona č. 140/1998 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach, o zmene zákona č. 455/1991 Zb. o živnostenskom podnikaní (živnostenský zákon) v znení neskorších predpisov a o zmene a doplnení zákona Národnej rady Slovenskej republiky č. 220/1996 Z. z. o reklame v znení neskorších predpisov ustanovuje:

Čl. I

Vyhláška Ministerstva zdravotníctva Slovenskej republiky č. 333/2005 Z. z. o požiadavkách na správnu prax prípravy transfúzných liekov sa mení a dopĺňa takto:

1. V prílohe č. 5 časti 2. Požiadavky na kvalitu a bezpečnosť v bode 2. 4, stĺpci transfúzny liek trombocyty z aferézy, trombocyty z aferézy bez leukocytov, zmes trombocytov, zmes trombocytov bez leukocytov, koncentrát trombocytov a koncentrát trombocytov bez leukocytov, v stĺpci akceptovateľná hodnota parametra pH sa slová „6,4 – 7,4“ nahrádzajú slovami „najmenej 6,4“.
2. V prílohe č. 9 sa dopĺňa bod 3, ktorý znie:
„3. Smernica Komisie 2011/38/EÚ z 11. apríla 2011, ktorou sa mení a dopĺňa príloha V k smernici 2004/33/ES, pokiaľ ide o maximálne hodnoty pH v prípade koncentrátov doštičiek na konci času uchovávanía (Ú. v. EÚ L 97, 12. 4. 2011, s. 28).“.

Čl. II

Táto vyhláška nadobúda účinnosť 15. septembra 2011.

Ivan Uhliarik v. r.

