

ANEXO 1.

Regulaciones de Buenas Prácticas complementarias a la Regulación No. 16-2012

- **Anexo No. 01 “Buenas Prácticas para la producción de aerosoles presurizados de dosis metradas para inhalación”** (puesto en vigor por la Resolución No. 03/2002 del Buró Regulatorio para la Protección de la Salud Pública).
- **Anexo No. 02 “Buenas Prácticas de Fabricación de Formas Sólidas”** (puesto en vigor por la Resolución No. 39/2004 del Buró Regulatorio para la Protección de la Salud Pública).
- **Anexo No. 03 “Buenas Prácticas de Fabricación de Medicamentos Herbarios”** (puesto en vigor por la Resolución No. 58/2003 del Centro para el Control Estatal de Calidad de los Medicamentos).
- **Anexo No. 04 “Buenas Prácticas para la Fabricación de Productos Estériles”** (puesto en vigor por la Resolución No. 48/2011 del Centro para el Control Estatal de Medicamentos, Equipos y Dispositivos Médicos)
- **Anexo No. 05 “Buenas Prácticas de Producción de Radiofármacos”** (puesto en vigor por la Resolución No. 42/2004 del Buró Regulatorio para la Protección de la Salud Pública).
- **Anexo No. 06 “Buenas Prácticas Ingenieras para la producción de aguas de uso farmacéutico y vapor limpio”** (puesto en vigor por la Resolución No. 07/2004 del Buró Regulatorio para la Protección de la Salud Pública).
- **Anexo No. 07 “Buenas Prácticas para la Fabricación de Productos Farmacéuticos en Investigación”** (puesto en vigor por la Resolución No. 38/2004 del Buró Regulatorio para la Protección de la Salud Pública).
- **Anexo No. 08 “Buenas Prácticas de Fabricación de Líquidos y Semisólidos”** (puesto en vigor por la Resolución No. 4/2006 del Buró Regulatorio para la Protección de la Salud Pública)
- **Anexo No. 09 “Buenas Prácticas de Fabricación de Ingredientes Farmacéuticos Activos”** (puesto en vigor por la Resolución No. 3/2006 del Buró Regulatorio para la Protección de la Salud Pública)