

**Evropská komise zveřejnila revidovaný ICH guideline Q9 (R1) on quality risk management
v rámci EudraLex - Volume 4 - Good Manufacturing Practice (GMP) guidelines Part III**

Nový ICH guideline Q9 (R1) on quality risk management vstoupil v platnost 26. července 2023.

Aktuální znění naleznete na webové stránce:

https://health.ec.europa.eu/medicinal-products/eudralex/eudralex-volume-4_en#annexes

Odkaz na text guideline zde:

https://health.ec.europa.eu/system/files/2023-10/mp_ich_q9guideline-ra_en.pdf