

Redaktor naczelny

dr Grzegorz Cessak

Zastępca Redaktora naczelnego

dr Wojciech Łuszczyna

alm.redakcja@urpl.gov.pl

Sekretarze redakcji

Oleg Burdzenia

alm.redakcja@urpl.gov.pl

Katarzyna Krzywiec

alm.redakcja@urpl.gov.pl

Redaktor techniczny

Oleg Burdzenia

alm.redakcja@urpl.gov.pl

Zespół redakcyjny

Agata Andrzejewska

dr Krystyna Gryz

Barbara Jaworska-Łuczak

Anna Kalita

Joanna Kmiecik-Grudzień

Marcin Kołakowski

dr Ewa Leciejewicz-Ziemecka

Elżbieta Maciejewska

dr Agata Maciejczyk

Sebastian Migdański

prof. dr hab. Janusz Pluta (PTFarm)

Lidia Retkowska-Mika

Rada Naukowa

dr hab. Ewa Bałkowiec-Iskra

dr n. Tomasz Bochenek

dr hab. Adam Fronczak

prof. dr hab. Kazimierz Główniak

prof. dr hab. Jan Ludwicki

prof. dr hab. Jan Pachecka

prof. dr hab. Andrzej Stańczak

Adres redakcji

Al. Jerozolimskie 181C

02-222 Warszawa

alm.redakcja@urpl.gov.pl

+48 22 4921308

Prenumerata

Aby zamówić prenumeratę **Almanachu** należy wypełnić formularz zamówienia zamieszczony na stronie internetowej Urzędu (www.urpl.gov.pl), następnie wysłać zamówienie drogą mailową lub faksem oraz dokonać wpłaty przelewem na rachunek:

Polskie Towarzystwo Farmaceutyczne
ul. Długa 16, 00-238 Warszawa
Millennium S.A.

nr konta 29 1160 2202 0000 0000 2770 0281

Na poleceniu przelewu lub przekazanie konieczne należy podać tytuł czasopisma oraz adres, na który ma być wysłane. Wszelkie dodatkowe pytania w sprawie prenumeraty prosimy kierować: na adres mailowy: alm.prenumerata@urpl.gov.pl

SPIS TREŚCI

3	Słowo wstępne Prezesa Urzędu Grzegorz Cessak
4	Relata refero Wojciech Łuszczyna
6	Komunikaty/Aktualności
17-41	Biuletyn bezpieczeństwa produktów leczniczych nr 3/2020
17	Wprowadzenie Grzegorz Cessak
18	Farmakoterapia u pacjenta chorego na COVID-19 – o czym należy pamiętać w praktyce Jarosław Woron, Jerzy Wordliczek, Tomasz Drygalski
24	Projekt harmonizacji planów zarządzania ryzykiem Krystyna Cegielska-Perun
28	Decyzje organów europejskich dotyczące bezpieczeństwa farmakoterapii Aleksandra Sobczak
39	Rekomendacje Komitetu ds. Oceny Ryzyka w ramach Nadzoru Nad Bezpieczeństwem Farmakoterapii (PRAC) Europejskiej Agencji Leków dotyczące wyników przeprowadzonej oceny sygnałów w zakresie bezpieczeństwa stosowania produktów leczniczych Aleksandra Sobczak
41	Zgłaszanie niepożądanych działań leków – przypomnienie
42	Działania w obszarze inspekcji badań klinicznych i pharmacovigilance prowadzone zdalnie – aktualna praktyka i wnioski na przyszłość Dorota Kurnik, Michał Gryz
47	Ile ziół odmierzymy łyżką albo łyżeczką do przygotowania naparu? Zawartość substancji roślinnych w wybranych łyżkach i łyżeczkach używanych w ciągu ostatnich dekad Wojciech Dymowski, Krzysztof Jackiewicz
58	Melisa lekarska (<i>Melissa officinalis</i> L.). Tradycyjny ziołowy produkt leczniczy Oleg Burdzenia
64	Przepakowanie produktu leczniczego wprowadzanego do obrotu w ramach importu równoległego Martyna Kośmider
67	Aktualizacja informacji w drukach informacyjnych w zakresie zgłaszania działań niepożądanych zgodnie z Informacją Prezesa Urzędu z 20 kwietnia 2020 r. Edyta Smyła
69	Szczepienie lisów wolno żyjących przeciwko wścieklicznie Sylvia Czarnowska
72	Zgnielec amerykański pszczoł – postępowanie administracyjne Monika Szponar
76	Mleko krowie: dobre czy złe dla ludzkiego zdrowia? Przegląd systematyczny Anna K. Moszczyńska-Serafin, Paulin Moszczyński

Instrukcja dla autorów

Zasady publikacji tekstów są dostępne na stronie internetowej:
<http://wpi.urpl.gov.pl/local/almanach/zasady-wspolpracy/>

Niniejsze pismo jest wydawnictwem Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobiożyczych
Al. Jerozolimskie 181 C, 02-222 Warszawa

Pismo jest wydawane we współpracy z Polskim Towarzystwem Farmaceutycznym

© Copyright by Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobiożyczych