

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 Cegielska-Perun
Andrzej Czesławski
Barbara Jaworska-Łuczak
Joanna Kmieciak-Grudzień
Marcin Kołakowski
dr Ewa Leciejewicz-Ziemecka
Sebastian Migdałski
Eliza Śliwińska

Rada Naukowa

dr hab. Ewa Bałkowiec-Iskra
dr Tomasz Bocherek
prof. dr hab. Zbigniew Fijałek
dr hab. Adam Fronczak
prof. dr hab. Kazimierz Główniak
dr hab. Joanna Kolmas
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

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 MEDYCZYNYCH
i Produktów Biobójczych
Al. Jerozolimskie 181 C, 02-222 Warszawa

© Copyright by Urząd Rejestracji Produktów
Leczniczych, WYROBÓW MEDYCZYNYCH i Produktów
Biobójczych

SPIS TREŚCI

3	Słowo wstępne Prezesa Urzędu Grzegorz Cessak
4	Relata refero Wojciech Łuszczyna
6	Komunikaty/Aktualności
25-36	Biuletyn Bezpieczeństwa Produktów Leczniczych nr 4/2021
25	Wprowadzenie Grzegorz Cessak
26	Niepożądane interakcje leków w praktyce lekarza podstawowej opieki zdrowotnej, nadal narastający problem Jarosław Woroń, Radosław Tymirski, Halina Kutaj-Wąsikowska
30	Decyzje organów europejskich dotyczące bezpieczeństwa farmakoterapii Aleksandra Sobczak
34	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
36	Zgłaszanie niepożądanych działań leków – przypomnienie
37	A casu ad casum. Wyrażenie zgody przez uprawnione podmioty, jako przesłanka skuteczności zgody na czynności medyczne, w tym badania kliniczne Jolanta Pietrkiewicz-Knecht
48	COVID-19 u dzieci Teresa Jackowska, Ernest Kuchar, Magdalena Okarska-Napierała
56	Czy powinniśmy szczepić dzieci przeciw COVID-19? Małgorzata Pac, Marek Migdał
60	Synergia działania produktów pszczelich w profilaktyce i leczeniu chorób infekcyjnych dróg oddechowych Krzysztof Błęcha
69	Zastosowanie stetoskopii w diagnostyce zdalnej u pacjentów w czasie rzeczywistym Jakub Ołędzki, Katarzyna Walasik, Robert Jarema
75	Produkty biobójcze w dobie epidemii wirusa SARS-CoV-2 – analiza dynamiki wniosków o wydanie pozwolenia tymczasowego i zdobyte doświadczenia Karolina Pastuszko, Szymon Skwira