

Spis treści numeru Almanach Vol.1 Nr 1/2006

2	Od Przewodniczącego Rady Programowej - Relata refero <i>Wojciech Łuszczyna</i>
3	List od Sekretarza Stanu w Ministerstwie Zdrowia <i>Bolesław Piecha</i>
4	Schemat organizacyjny Urzędu
5	List od Prezesa Urzędu <i>Leszek Borkowski</i>
6	Wykaz Charakterystyk Produktów Leczniczych dla preparatów, które uzyskały pozwolenie na dopuszczenie do obrotu w okresie od 1 stycznia do 30 kwietnia 2006 roku (Spis zawartości płyty CD)
7	Komunikaty dotyczące stosowania produktów leczniczych
11	Informacje na temat działań niepożądanych produktów leczniczych <i>Anna Arcab, Agata Maciejczyk, Monika Trojan</i>
26	Zatwierdzenie zmian porejestacyjnych zgodnie z Rozporządzeniem Komisji (WE) Nr 1084/2003 z dnia 3 czerwca 2003 roku dotyczące badania zmian w warunkach pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych stosowanych u ludzi i weterynaryjnych produktów leczniczych udzielonych przez właściwy organ Państwa Członkowskiego (Dz. Urz. WE Nr L159 z dnia 27.06.2003 roku) <i>Grzegorz Cessak</i>
27	Harmonizacja dokumentacji produktów leczniczych <i>Aleksander P. Mazurek</i>
30	Bezpieczeństwo leczenia. Zgłaszanie przypadków niepożądanych działań produktów leczniczych weterynaryjnych
31	Farmakopee w procesie dopuszczenia produktów leczniczych do obrotu <i>Ewa Leciejewicz-Ziemecka</i>

35	Wszystko, co chcielibyście wiedzieć o badaniach klinicznych <i>Michał Borkowski</i>
38	Wykaz wydanych pozwoleń na import równoległy
42	Struktura rynku dystrybucji farmaceutyków w Polsce w 2005 roku <i>Joanna Kmieciak-Grudzień, Magdalena Kowalewska, Katarzyna Wasiak</i>
44	Wykaz Produktów Leczniczych, które uzyskały pozwolenie na dopuszczenie do obrotu w kwietniu i maju 2006 roku
52	Wytyczne Urzędu dotyczące nadawania oraz zmiany nazwy produktu leczniczego <i>Grzegorz Cessak</i>
53	Nadzór nad wyrobami medycznymi w Polsce <i>Andrzej Karkiewicz</i>
59	Rejestracja wyrobów medycznych w świetle ustaw. Wybrane zagadnienia <i>Joanna Kilkowska</i>
63	Rynek produktów biobójczych (biocydów; BDP). Stan obecny i perspektywy <i>Barbara Jaworska-Łuczak</i>
71	Program oceny istniejących substancji czynnych a rynek produktów biobójczych w Polsce <i>Anna Strzelczyk, Elżbieta Pankowska</i>
77	Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych , Wyrobów medycznych i Produktów Biobójczych - rys historyczny oraz bieżące uwarunkowania <i>Katarzyna Krzywiec</i>
80	Kontakt z Urzędem