

Spis treści numeru Almanach Vol.1 Nr 2/2006

3	Od Przewodniczącego Rady Programowej - Relata refero <i>Wojciech Łuszczyna</i>
4	Ogólnopolska kampania " Lek Bezpieczny"
5	Konferencja "Bezpieczeństwo Farmakoterapii"
6	Komunikaty Urzędu/na płycie CD
7	Sprawozdanie z realizacji zadań w zakresie działalności statutowej Urzędu w I półroczu 2006 roku <i>Katarzyna Krzywiec</i>
16	Wykaz komitetów naukowych i grup roboczych Europejskiej Agencji ds. Produktów leczniczych (EMA) oraz przedstawicieli delegowanych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych do pracy w tych strukturach
18	Uaktualnienie druków informacyjnych dla preparatów z grupy niesteroidowych leków przeciwzapalnych. Uaktualnienie druków informacyjnych dla produktów leczniczych, zawierających triptany oraz pochodne ergotaminy
19	Rola i zadania państwowej kontroli produktów leczniczych w Polsce <i>Zbigniew E. Fijałek</i>
23	Biuletyn leków
31	Zgłaszanie działań niepożądanych w Holandii <i>Monika Trojan</i>
33	Procedura wzajemnego uznania (MRP): od A do Z (część I) <i>Urszula Ścieszko-Fic</i>
36	Ustalenia ze spotkania przedstawicieli PIPFiWM Polfarmed oraz PZPPF z Prezesem Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych dr Leszkiem Borkowskim i Dyrektorem Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego prof. dr hab. Zbigniewem Fijałkiem

	w sprawie realizacji procesu harmonizacji dokumentacji rejestracyjnej i produktów leczniczych do wymagań Prawa farmaceutycznego
37	Zmiany prorestrycyjne a dostosowanie dokumentacji do wyrobów Prawa farmaceutycznego <i>Grzegorz Cessak</i>
39	Geneza, struktura i zastosowanie klasyfikacji ATC dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi <i>Joanna Kmiecik-Grudzień, Paweł Radomski</i>
42	Wykaz Produktów Leczniczych, które uzyskały pozwolenie na dopuszczenie do obrotu w czerwcu i lipcu 2006 roku
49	Jak powstaje Farmakopea <i>Ewa Leciejewicz-Ziemecka</i>
52	Informacja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o zawartości suplementu 5.5 do piątego wydania Farmakopei Europejskiej
56	Ustalenia z dnia 8/09/2006 dotyczące wniosków o przedłużenie okresu ważności pozwolenia na dopuszczenie do obrotu surowców farmaceutycznych na podstawie opinii prawnej Ministra Zdrowia z dnia 1 sierpnia 2006 roku
61	Bezpieczeństwo stosowania produktów leczniczych weterynaryjnych zawierających substancję czynną tylmikozyne <i>Agnieszka Rogowska</i>
67	Procedura rejestracji wyrobów medycznych <i>Joanna Kilkowska</i>
70	Komunikat Prezesa Urzędu w sprawie statusu chromu w produktach stosowanych do konserwacji drewna
71	Jak wykorzystano w Polsce możliwość przedłużenia terminu wprowadzenia do obrotu niektórych produktów biobójczych (biocydów) po 1 września 2006 r. <i>Barbara Jaworska-Łuczak, Piotr Hołowina</i>
75	Kiedy mamy do czynienia z produktem biobójczym? <i>Anna Strzelczyk, Katarzyna Rowińska</i>

