

Spis treści numeru Almanach Vol.1 Nr 3/2006

3	Od Przewodniczącego rady Programowej - Relata refero <i>Wojciech Łuszczyna</i>
4	Konferencja "Bezpieczeństwo Farmakoterapii"
6	Konferencja "Bezpieczeństwo Stosowania Produktów Leczniczych"
8	Harmonogram konferencji prasowych organizowanych przez Urząd w 2007 roku w ramach kampanii Lek Bezpieczny
9	Komunikaty Urzędu/na płycie CD
10	Sprawozdanie z realizacji zadań w zakresie działalności statutowej Urzędu za trzy kwartały 2006 roku <i>Katarzyna Krzywiec</i>
19	Działania niepożądane NLPZ <i>Justyna Hall, Mirosław Gospodarczyk</i>
23	Informacja o pracy komitetu do spraw roślinnych produktów leczniczych (HMPC) Europejskiej Agencji Leków (EMA) <i>Wojciech Dymowski</i>
31	Zasady tworzenia i wykorzystania systemu EAN.UCC <i>Joanna Kmiecik-Grudzień</i>
35	Nowe VII wydanie Farmakopei Polskiej - styczeń 2007 <i>Ewa Leciejewicz-Ziemecka</i>
39	Procedura wzajemnego uznania (MRP):od A do Z (część II) <i>Urszula Ścieszko-Fic</i>
41	Rola Name Review Group (NRG) w zatwierdzeniu nazewnictwa produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu w procedurze narodowej <i>Magdalena Leszczyńska, Michał Gryz</i>
44	Wykaz Produktów Leczniczych, które uzyskały pozwolenie na dopuszczenie do obrotu w sierpniu, wrześniu i październiku 2006

	roku
61	Maksymalne limity pozostałości <i>Monika Marczak</i>
63	Wyroby stosowane w medycynie weterynaryjnej <i>Joanna Kilkowska</i>
67	Informacja toksykologiczna i toksykowigilacyjna - kontrola zatruć produktami biobójczymi <i>Piotr Burda</i>
69	Uruchomienie systemu kontroli zatruć produktami biobójczymi <i>Katarzyna Szymankiewicz, Antoni Kunikowski</i>
71	Wykaz produktów biobójczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP w terminie od lipca do listopada 2006 roku <i>Barbara Jaworska-Łuczak, Kinga Skornóg</i>
79	Komunikat Prezesa Urzędu w sprawie wytycznych dotyczących dokumentacji składanej w celu akceptacji nieznormalizowanej metody badania skuteczności produktu biobójczego oraz sprawozdania z badań skuteczności
80	Komunikat Prezesa Urzędu w sprawie oceny skutków wdrożenia dyrektywy 98/8/WE Parlamentu Europejskiego i Rady dotyczącej wprowadzenia do obrotu produktów biobójczych