

Spis treści numeru Almanach Vol.2 Nr 4/2007

3	Od Przewodniczącego Rady Programowej: Relata Refero <i>Wojciech Łuszczyna</i>
5	Na płycie CD
6	Komunikaty Urzędu
18	Przedsięwzięcia zrealizowane w Urzędzie w okresie 01.01.-30.09.2007 roku <i>Katarzyna Fitas, Katarzyna Krzywiec</i>
29	Organizacja i zadania pionu Ochrony Informacji Niejawnych w Urzędzie <i>Mariola Wiatrowska</i>
32	Wykaz Produktów Leczniczych, które uzyskały pozwolenie na dopuszczenie do obrotu w sierpniu – wrześniu 2007 roku
35	Grupa Koordynacyjna do spraw procedury wzajemnego uznania i zdecentralizowanej (CMDh)- rola i zadania <i>Urszula Ścieszko-Fic</i>
39	Ocena suplementów diety w Urzędzie Rejestracji <i>Michał Różański</i>
42	Rola wytycznych we wspólnotowych ramach prawnych dotyczących farmacji <i>Irene Sacristan Sanchez</i>
46	Transpozycja Dyrektyw Wspólnoty Europejskiej do polskiego Prawa farmaceutycznego <i>Władysław Puzon</i>
49	Obowiązki podmiotu odpowiedzialnego wynikające z przepisów rozporządzenia pediatrycznego (WE) 1901/2006 <i>Tomasz Jabłoński</i>
53	Reprezentacja podmiotu odpowiedzialnego w polskim prawie administracyjnym <i>Rafał Pelc</i>

57	Dostęp do informacji zawartych w dokumentacji rejestracyjnej a ochrona tajemnicy przedsiębiorstwa <i>Lidia Retkowska-Mika</i>
61	Przejrzystość i poufność: rola EMEA w ochronie poufnych informacji handlowych <i>Vincenzo Salvatore</i>
65	Bezsenna - patogeneza i leczenie <i>Michał Skalski</i>
73	Raport KE - wpływ implementacji dyrektyw 98/8/we na rynek produktów biobójczych w UE <i>Antoni Kunikowski, Katarzyna Szymankiewicz</i>