

Spis treści numeru Almanach Vol.6 Nr 1/2011

3	RELATA REFERO <i>Wojciech Łuszczyna</i>
5	Na płycie CD
6	Komunikaty Urzędu
12	Aktualności
16	Rerejestracja w procedurach europejskich <i>Agnieszka Barcikowska</i>
21	Standardowe procedury postępowania jako część opisu systemu monitorowania bezpieczeństwa stosowania produktów leczniczych w firmie <i>Katarzyna Żółkowska</i>
26	Perspektywy rozwoju inspekcji badań klinicznych i systemów monitorowania bezpieczeństwa produktów leczniczych w Polsce <i>Michał Gryz</i>
30	Inspekcja systemu monitorowania bezpieczeństwa produktów leczniczych jako dodatkowe narzędzie kontroli podmiotów odpowiedzialnych <i>Agnieszka Burda</i>
35	Biuletyn leków nr 3,4/2010 <i>Anna Arcab, Magdalena Budny, Mirosław Gospodarczyk, Agata Maciejczyk, Magdalena Marcinkowska, Magdalena Tarkowska, Monika Trojan, Katarzyna Ziółkowska</i>
48	Światowa Organizacja Zdrowia - pierwsze forum wyrobów medycznych <i>Joanna Kilkowska</i>
51	Przenoszenie danych <i>Joanna Kilkowska</i>
53	Stenty wieńcowe – ogólna charakterystyka <i>Małgorzata Daniluk</i>

57	Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady dotyczące wprowadzania do obrotu i stosowania produktów biobójczych. Stan prac legislacyjnych w Unii Europejskiej pod koniec 2010 r. Część II <i>Antoni Kunikowski</i>
63	Wykaz produktów leczniczych, które uzyskały pozwolenie na dopuszczenie do obrotu w październiku-listopadzie 2010 roku