

Spis treści numeru Almanach Vol.6 Nr 4/2011

3	RELATA REFERO <i>Wojciech Łuszczyna</i>
4	Na płycie CD
4	Komunikaty Urzędu
17	Aktualności
18	Polska Prezydencja w Radzie Unii Europejskiej cz. 1 <i>Magdalena Pajewska</i>
30	Obowiązki Rzeczypospolitej Polskiej jako państwa referencyjnego (RMS) oraz państwa uczestniczącego (CMS) odnoszące się do wszystkich rodzajów zmian (IA, IAIN, IB, II) określonych w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. dotyczące badania zmian w warunkach pozwoleń na dopuszczenie do obrotu dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i weterynaryjnych produktów leczniczych (zwane w dalszej części „rozporządzeniem”) <i>Piotr Waniewski</i>
37	Funkcjonowanie Departamentu Inspekcji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych w świetle zmian legislacyjnych na poziomie europejskim i narodowym <i>Michał Gryz</i>
39	Inspekcja badań klinicznych weterynaryjnych <i>Dorota Kurnik, Andrzej Brudnowski</i>
41	Rozporządzenie 1234/2008 w praktyce <i>Jolanta Maj</i>
45	Biuletyn leków nr 3/2011 <i>Anna Arcab, Magdalena Budny, Mirosław Gospodarczyk, Agata Maciejczyk, Magdalena Marcinkowska, Magdalena Tarkowska, Monika Trojan, Katarzyna Ziółkowska</i>
77	Badania neurotoksyczności pyretroidów <i>Iwona Wiśniewska, Barbara Jaworska-Łuczak</i>