

directoraat-generaal PRE vergunning

Managementondersteuning

afdeling Onderzoek en Ontwikkeling (menselijk gebruik)

afdeling Vergunning voor het in de handel brengen (menselijk gebruik)

afdeling Geneesmiddelen voor Diergeneeskundig Gebruik

afdeling Evaluatoren

eenheid National Innovation Office en Wetenschappelijk-Technisch Advies

eenheid Farmacopee/Grondstoffen

Managementondersteuning

Managementondersteuning

Managementondersteuning

Secretariaat Commissie voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik en Farmacopeecommissie

cel CTR¹ National Contact Point

cel CP³

cel Antimicrobiële Resistentie

cel Samenwerking met de ethische comités

cel MRP, DCP en NP⁴

cel Vaccins en Antiparasitaire Geneesmiddelen

cel Klinische Proeven CTR1 & CTR-pilootproject¹

cel Homeopathie en Fytotherapie

cel Farmaceutische Producten

cel Richtlijn Klinische Proeven

cel Klinisch Onderzoek (studie met Medisch Hulpmiddel)

cel CU en MNP²

cel Diergeneeskundig Gebruik

cel Niet-klinisch (menselijk gebruik)

cel Kwaliteit

cel Klinisch (menselijk gebruik)

¹ CTR = Clinical Trial Regulation

² cel Schrijvende Gevallen en Medische Noodprogramma's

³ CP = Centrale Procedure

⁴ MRP/DCP/NP = Wederzijdse Erkenningsprocedure/Decentrale Procedure/Nationale procedure