

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

Managementondersteuning

cel Samenwerking met de ethische comités

cel CP ¹

cel Antimicrobiële Resistentie

cel Medische Hulpmiddelen

cel Klinische Proeven

cel MRP, DCP en NP ²

cel Vaccins en Antiparasitaire Geneesmiddelen

cel Preklinisch en Klinisch (diergeneeskundig gebruik)

cel Opvolging

cel Homeopathie en Fytotherapie

cel Farmaceutische Producten

cel Niet-klinisch (menselijk gebruik)

cel CU en MNP's ³

cel Kwaliteit

cel Klinisch (menselijk gebruik)

¹ CP = Centrale Procedure

² MRP/DCP/NP = Wederzijdse Erkeningsprocedure/Decentrale Procedure/Nationale procedure

³ cel Schrijvende Gevallen en Medische Noodprogramma's