

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 Klinische Proeven CTR-pilootproject¹

cel Richtlijn Klinische Proeven

cel Veiligheid Klinische Proeven

cel Klinische Proeven met Medische

cel CU en MNP²

cel CP³

cel MRP, DCP en NP⁴

cel Homeopathie en Fytotherapie

cel Antimicrobiële Resistentie

cel Vaccins en Antiparasitaire Geneesmiddelen

cel Farmaceutische Producten

cel Medische Hulpmiddelen

cel Preklinisch en Klinisch (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