

SPROSTOWANIA**Sprostowanie do komunikatu EMEA/AD/241 Administrator (naukowy), nadzór nad bezpieczeństwem farmakoterapii, jednostka ds. oceny leków stosowanych u ludzi po przyznaniu pozwolenia (AD5)**

(Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej C 254 A z dnia 20 października 2006 r.)

(2007/C 165 A/02)

Po upływie terminu publikacji niniejszego komunikatu EMEA podjęła decyzję o unieważnieniu procedury EMEA/AD/241 Administrator (naukowy), Nadzór nad bezpieczeństwem farmakoterapii, jednostka ds. oceny leków stosowanych u ludzi po przyznaniu pozwolenia (AD5), z powodu zmiany wymogów EMEA.
