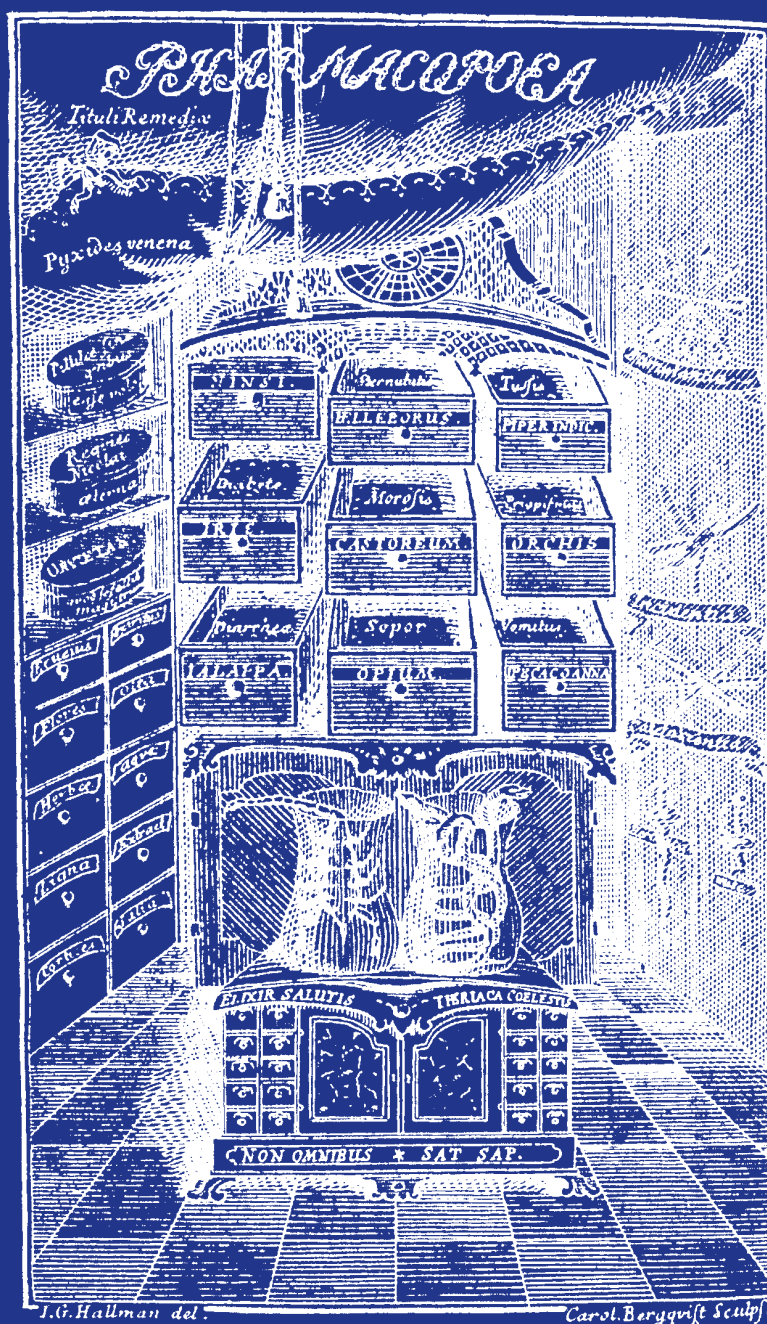


ZPRÁVA O ČINNOSTI V ROCE 2005



Annual Report 2005 State Institute for Drug Control

POLITIKA ÚSTAVU

- I V souladu s dostupnými vědeckými poznatky a s využitím příslušné legislativy zajistit, aby se v praxi a při klinickém hodnocení používala pouze farmaceuticky jakostní, účinná a bezpečná léčiva, jakostní a bezpečné suroviny pro výrobu a přípravu léčiv a bezpečné a funkční zdravotnické prostředky s informacemi popisujícími jejich objektivně zjištěné vlastnosti a aby údaje z výzkumu léčiv, surovin a prostředků byly věrohodné a byly získávány eticky.
- I Vytvářet podmínky pro efektivní výzkum, vývoj a uplatnění léčiv a zavádění nových postupů a technologií.
- I Využívat dostupné zdroje co nejefektivněji volbou optimálních postupů a s ohledem na priority dané stupněm rizika poškození zdraví populace.
- I Spoluprací s vhodnými partnery a využitím jejich odborného potenciálu zvyšovat efektivitu činností.
- I Být korektní a vstřícný k regulovaným subjektům, poskytovat nestranné informace, přispívat k vytváření prostředí důvěry v systém kontroly léčiv a zdravotnických prostředků a vykonávat činnost způsobem, který přispívá k mezinárodní integraci České republiky.
- I Docílit spokojenosti zaměstnanců.

POLICY OF THE INSTITUTE

- I *In compliance with available scientific knowledge and using the respective legislation, to guarantee that in practice and in clinical trials only efficacious, safe pharmaceuticals of good pharmaceutical quality, safe pharmaceutical raw materials of good quality for manufacture and preparation of medicinal products, as well as safe and functional medical devices be used, both with information describing their objectively ascertained quality, and that data from the research of pharmaceuticals, raw materials and devices be reliable and acquired in an ethical way.*
- I *To create conditions for effective research, development and use of pharmaceuticals, and implementation of new procedures and technologies.*
- I *To make the most efficient use of available resources by choosing the optimal procedures and with regard to priorities established by the degree of risk of the population's health impairment.*
- I *Through collaboration with suitable partners and with the use of their scientific potential, to increase the efficiency of activities.*
- I *To be correct and open to regulated subjects, to provide them with fair information, to contribute to the development of an environment of confidence in the pharmaceuticals and medical devices regulatory system, and to carry out the activity in a way that contributes to the international integration of the Czech Republic.*
- I *To achieve employees' satisfaction.*

OKL 405	RNDr. H. Izáková Zámostí 683 500 09 Hradec Králové	okl405@sukl.cz 495 264 247 tel.+ fax.
OKL 406	PharmDr. I. Buzek Jilemnického 2-4 614 00 Brno-Husovice	okl406@sukl.cz 545 573 924 tel.+ fax 545 242 387 tel.
OKL 407	RNDr. V. Myslivcová třída 17. listopadu 1790 708 52 Ostrava-Poruba	okl407@sukl.cz 596 919 389 tel.+ fax 596 983 458 tel.
OKL 408	RNDr. P. Coufalová Puškinova 2 779 00 Olomouc	okl408@sukl.cz 585 413 034 tel. 585 418 113 fax

Sekce inspekční / *Inspection*

Sekretariát sekce / *Secretariat*

832

lucie.vaclavickova@sukl.cz

Sekce registrací / *Registration*

Sekretariát sekce / *Secretariat*

875

reg@sukl.cz

Sekce klinického hodnocení a farmakovigilance / *Clinical Trials and Pharmacovigilance*

Sekretariát sekce / *Secretariat*

812

klinsekret@sukl.cz

Sekce zdravotnických prostředků / *Medical Devices*

Sekretariát sekce / *Secretariat*

701

zp@sukl.cz



Costus arabicus

Contraceptiva

