

**direction générale PRE autorisation**

Soutien au management

**division Recherche et Développement (usage humain)**

**division Autorisation de mise sur le marché (usage humain)**

**division Médicaments à usage vétérinaire**

**division Évaluateurs**

**unité National Innovation Office et Avis scientifique-technique**

**unité Pharmacopée/ Matières premières**

Soutien au management

Soutien au management

Soutien au management

Soutien au management

**cellule Collaboration avec les comités d'éthique**

**cellule CP<sup>3</sup>**

**cellule Résistance antimicrobienne**

**cellule Dispositifs médicaux**

**cellule Essais cliniques – Projet pilote CTR<sup>1</sup>**

**cellule MRP, DCP et NP<sup>4</sup>**

**cellule Vaccins et Médicaments antiparasitaires**

**cellule préclinique et clinique (usage vétérinaire)**

**cellule Directive essais cliniques**

**Cellule Homéopathie et Phytothérapie**

**cellule Produits pharmaceutiques**

**cellule non clinique (usage humain)**

**cellule Sécurité essais cliniques**

**cellule Qualité**

**cellule Essais cliniques avec dispositifs**

**cellule clinique (usage humain)**

**cellule CU et MNP<sup>2</sup>**

<sup>1</sup>CTR = Clinical Trial Regulation

<sup>2</sup>cellule Usage compassionnel et Programmes médicaux d'urgence

<sup>3</sup>CP = Procédure centralisée

<sup>4</sup>MRP/DCP/NP = Procédure de reconnaissance mutuelle/Procédure décentralisée/Procédure nationale