

I. Disposicións xerais

MINISTERIO DE EDUCACIÓN E CIENCIA

19246 *CORRECCIÓN de erros do Real decreto 1467/2007, do 2 de novembro, polo que se establece a estrutura do bacharelato e se fixan as súas ensinanzas mínimas. («BOE» 267, do 7-11-2007.)*

Advertido erro, por omisión, no Real decreto 1467/2007, do 2 de novembro, polo que se establece a estrutura do bacharelato e se fixan as súas ensinanzas mínimas, publicado no «Boletín Oficial del Estado», suplemento en lingua galega n.º 29, do 7 de novembro de 2007, procédese a efectuar a oportuna rectificación:

Na páxina 3604, segunda columna, a seguir do «ao se enfrontar a situacións prácticas da vida real», debe incorporarse o texto seguinte:

«ANEXO II

Horario

Horario escolar, expresado en horas, correspondente aos contidos básicos das ensinanzas mínimas para o bacharelato:

Ciencias para o mundo contemporáneo: 70.
Educación física: 35.
Filosofía e cidadanía: 70.
Historia da filosofía: 70.
Historia de España: 70.
Lingua castelá e literatura: 210.
Lingua estranxeira: 210.

Para cada unha das seis materias de modalidade: 90.

De acordo co establecido no artigo 6.3 da Lei orgánica de educación, as comunidades autónomas que teñan lingua cooficial disporán, para a organización das ensinanzas da dita lingua, do 10 por cento do horario escolar total que deriva deste anexo, para o cal poderán detraer de cada unha das materias un máximo da terceira parte do horario asignado neste anexo.

Os contidos referidos a estruturas lingüísticas que poidan ser compartidos por varias linguas nun mesmo curso poderán ser impartidos de maneira conxunta. Neste caso, se a lingua de ensino destas estruturas comúns for diferente do castelán, deberase garantir que o alumnado recibe ensinanzas de lingua e literatura castelá ou en lingua castelá nun número de horas non inferior ao que corresponda á área en aplicación dos criterios anteriores.

Os alumnos que, de acordo co disposto na disposición adicional terceira, cursen ensinanzas de relixión disporán dunha asignación horaria mínima de 70 horas no conxunto da etapa.»

MINISTERIO DE SANIDADE E CONSUMO

19249 *REAL DECRETO 1345/2007, do 11 de outubro, polo que se regula o procedemento de autorización, rexistro e condicións de dispensación dos medicamentos de uso humano fabricados industrialmente. («BOE» 267, do 7-11-2007.)*

A normativa actual en materia de medicamentos contribuíu a que no mercado se atopen medicamentos con probadas garantías de calidade, seguranza e eficacia. Non obstante, á luz da experiencia adquirida, a Unión Europea considerou necesario adoptar novas medidas para favorecer o funcionamento do mercado interior, sen esquecer en ningún momento a consecución dun elevado nivel de protección da saúde humana, para o cal se avanza na incorporación de criterios e procedementos harmonizados para a avaliación e autorización de medicamentos e se afonda en medidas orientadas á avaliación continuada da seguranza destes.

A Lei 29/2006, do 26 de xullo, de garantías e uso racional de medicamentos e produtos sanitarios recolle estes criterios e procedementos, e é o instrumento polo que se traspoñen en gran parte as últimas disposicións comunitarias sobre os medicamentos.

Este real decreto completa a transposición da Directiva 2004/27/CE do Parlamento Europeo e do Consello, do 31 de marzo, pola que se modifica a Directiva 2001/83/CE, do Parlamento Europeo e do Consello, do 6 de novembro de 2001, pola que se establece un código comunitario sobre medicamentos para uso humano, que harmoniza e compila nun só texto a normativa comunitaria sobre medicamentos de uso humano, e a Directiva 2004/24/CE, do Parlamento Europeo e do Consello, do 31 de marzo, pola que se modifica, no que se refire aos medicamentos tradicionais a base de plantas, a Directiva 2001/83/CE.

A transposición da Directiva 2004/27/CE implica a modificación, entre outras normas, do Real decreto 767/1993, do 21 de maio, polo que se regula a avaliación, autorización, rexistro e condicións de dispensación de especialidades farmacéuticas de uso humano e outros medicamentos fabricados industrialmente, e outras disposicións en materia de medicamentos especiais. Por iso, e dado que a modificación afecta unha gran cantidade de preceptos, faise necesaria a elaboración dunha nova disposición que integre as normas orixinarias e as súas posteriores modificacións.

Os aspectos fundamentais da Directiva 2004/27/CE obxecto de transposición neste real decreto, refírense á necesidade de mellorar o funcionamento dos procedementos de autorización de medicamentos, polo que se revisou o procedemento de autorización nacional e espe-