



**Urząd Rejestracji
Produktów Lekniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

ul. Żabkowska 41, 03-736 Warszawa tel. +48 22 492-11 00, fax +48 22 492-11 09
NIP 521 32 14 182 REGON 015249601

Departament Informacji o Wyrobach Medycznych
WM/RWM/412/00456/10[AB]

Warszawa,

2012-10-01

Pani
Halina Pogorzelska-Ratajczyk
Presenius Medical Care Polska S.A.
ul. Krzywa 13
60-118 Poznań

**Dotyczy: Citrosteril; Puristeril; Sporotal; ClearSurf, ClearSurf chusteczki; FrekaSept;
FrekaDerm**

Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Lekniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych informuje, w związku z Państwa wnioskiem nr WM/RWM/412/00456/10 z dnia 8.12.2010 r. dot. powiadomienia o wyrobach, stwierdza, że obowiązek, o którym mowa w art. 58 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679 ze zm.) uznaje się za spełniony w dniu dokonania powiadomienia o wyrobie tj. w dn. 13.12.2010 r.

Prezes Urzędu dodatkowo informuje, że na podstawie art. 61 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych wszelkie zmiany danych objętych zgłoszeniem lub powiadomieniem należy zgłaszać niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie 7 dni od dnia powzięcia informacji o zmianie.

Zgodnie z art. 100 ustawy, kto nie dokonuje zgłoszenia lub powiadomienia, o których mowa w art. 58, albo nie zgłasza zmian danych, o których mowa w art. 61, podlega grzywnie.

Do wiadomości:

1. 1 egz. - adresat
2. 1 egz. - a/a

[Handwritten signature]
Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Lekniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych