



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

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa tel. +48 22 492-11-00, fax +48 22 492-11-09  
NIP 521-32-14-182 REGON 015249601

Warszawa, 2015-08-13

Departament Informacji o Wyrobach Medycznych  
UR.DIM.IMZ.412.04958.2012.KT.1

**Pani Halina Pogorzelska-Ratajczyk**  
pełnomocnik firmy:  
**Fresenius Medical Care Polska S.A.**  
**Ul. Krzywa 13**  
**60-118 Poznań**

**Dotyczy: Ci-Ca Dialysate K2 Plus, Ci-Ca Dialysate K4 Plus**

Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Lekowych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych informuje, w związku z Państwa wnioskiem nr UR.DIM.IMZ.412.04958.2012 z dnia 12 listopada 2012 r. dot. powiadomienia o wyrobie w/w, 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. 14 listopada 2012 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.

Załączniki: brak  
Do wiadomości:  
1. adresat  
2. a/a