

Rejestr produktów leczniczych

Published on Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://archiwum.urpl.gov.pl>)

Rejestr produktów leczniczych

Submitted by urpl_redaktor on Wed, 16/12/2015 - 12:24

Rejestr Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej jest prowadzony przez Prezesa Urzędu na podstawie art. 28 ustawy Prawo farmaceutyczne. Do Rejestru wpisane są:

- produkty lecznicze posiadające pozwolenie wydane przez Prezesa Urzędu w procedurach narodowej (NAR), wzajemnego uznania (MRP) oraz zdecentralizowanej (DCP);
- produkty lecznicze posiadające pozwolenie wydane przez Komisję Europejską w procedurze scentralizowanej (CEN);
- produkty lecznicze posiadające pozwolenie na import równoległy (IR).

[Rejestr Produktów Leczniczych](#) [1]

Source URL: <https://archiwum.urpl.gov.pl/en/node/415>

Links

[1] <https://rejestrymedyczne.ezdrowie.gov.pl/rpl/>