

Informacja Prezesa z dnia 12 IV 2019 roku w sprawie implementacji decyzji Komisji Europejskiej, dot. pozwoleń dla produktów stosowanych u ludzi, zawierających substancje czynne kandesartan, irbesartan, losartan, olmesartan, walsartan

Submitted by urpl_redaktor on Fri, 12/04/2019 - 13:11



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

INFORMACJA

**PREZESA URZĘDU REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH,
WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH**

z dnia 12 kwietnia 2019 roku

w sprawie implementacji decyzji Komisji Europejskiej, na podstawie art. 31 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady, dotyczącej pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych stosowanych u ludzi, zawierających substancje czynne „kandesartan”, „irbesartan”, „losartan”, „olmesartan”, „walsartan”

W związku z notyfikowaniem przez Komisję Europejską w dniu 3 kwietnia br. decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych stosowanych u ludzi, zawierających substancje czynne „kandesartan”, „irbesartan”, „losartan”, „olmesartan”, „walsartan” informuję, że na stronie Grupy Koordynacyjnej CMDh ukazał się komunikat prasowy z marcowego spotkania plenarnego Grupy, w którym przedstawiono wskazówki i wytyczne dotyczące sposobu implementacji wyżej wspomnianej decyzji Komisji.

Prosimy o zapoznanie się z informacjami znajdującymi się na stronie internetowej Grupy Koordynacyjnej CMDh:

http://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human_Medicines/CMD_h_/cmdh_pressreleases/2019/03_2019_CMDh_press_release.pdf [1]

Decyzja Komisji Europejskiej z dnia 2 kwietnia 2019 r. w powyższej sprawie dostępna jest

w języku polskim na stronie internetowej Komisji:

<http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/ho26820.htm#EndOfPage> [2]

Prezes Urzędu Rejestracji

Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych

i Produktów Biobójczych

/-/ Grzegorz Cessak

Source URL: <https://archiwum.urpl.gov.pl/en/node/5038>

Links

[1] http://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human_Medicines/CMD_h_/cmdh_pressreleases/2019/03_2019_CMDh_press_release.pdf

[2] <http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/ho26820.htm#EndOfPage>