

## **Informacja Prezesa Urzędu z dnia 07 sierpnia 2024 roku w sprawie terminu przyjmowania zgłoszeń do rozpoczęcia procedur MRP/DCP z Rzeczpospolitą Polską jako krajem referencyjnym (RMS) planowanych do realizacji w okresie od 1 stycznia do 30 czerwca 2025 rok**

Submitted by m.koszewski on Wed, 07/08/2024 - 16:12



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

---

Grzegorz Cessak

**Informacja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 7 sierpnia 2024 roku w sprawie terminu przyjmowania zgłoszeń do rozpoczęcia procedur MRP/DCP z Rzeczpospolitą Polską jako krajem referencyjnym (RMS) planowanych do realizacji w okresie od 1 stycznia do 30 czerwca 2025 roku.**

Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych informuje, że zgłoszenia do rozpoczęcia procedur MRP/DCP z Rzeczpospolitą Polską jako krajem referencyjnym (RMS) planowanych do realizacji w okresie od 1 stycznia do 30 czerwca 2025 roku przyjmowane będą do 31 października 2024 roku.

O przyznanym terminie rozpoczęcia procedury zostaną Państwo poinformowani w grudniu 2024 roku.

Termin przyjmowania zgłoszeń do rozpoczęcia procedur MRP/DCP z Rzeczpospolitą Polską jako krajem referencyjnym (RMS) planowanych do rozpoczęcia w okresie od 1 lipca do 31 grudnia 2025 roku zostanie ustalony w pierwszym kwartale 2025 roku.

Więcej informacji znajdą Państwo pod adresem:

<http://www.urpl.gov.pl/pl/produkty-lecznicze/zagadnienia-rejestracyjne/nowa-rejestracja/polska-jako-rms> [1]

Prezes Urzędu Rejestracji  
Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych  
i Produktów Biobójczych  
/-/ Grzegorz Cessak

**Source URL:** <https://archiwum.urpl.gov.pl/en/node/8311>

**Links**

## **Informacja Prezesa Urzędu z dnia 07 sierpnia 2024 roku w sprawie terminu przyjmowania**

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

---

[1] <http://www.urpl.gov.pl/pl/produkty-lecznicze/zagadnienia-rejestracyjne/nowa-rejestracja/polska-jako-rms>