

## Polska jako RMS

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

---

## Polska jako RMS

Wysłane przez marpie w Pon, 04/04/2016 - 12:33

**Prezes Urzędu przyjmuje zgłoszenia do rozpoczęcia procedur MRP/DCP z Polską jako krajem referencyjnym (RMS) planowanych do rozpoczęcia w okresie od 1 stycznia do 30 czerwca 2025 r. w terminie do 31 października 2024 r.**

### **Procedura zdecentralizowana (DCP):**

Zgłoszenia w sprawie przyjmowania przez Polskę roli kraju referencyjnego (RMS) w **procedurze zdecentralizowanej (DCP)** przyjmowane są w postaci [ogólnoeuropejskiego formularza \(PL-RMS request form\)](#) [1].

Wypełniony formularz należy przesłać na adres: [rms@urpl.gov.pl](mailto:rms@urpl.gov.pl) [2]

### **Procedura wzajemnego uznania (MRP) oraz Repeat use (RUP) :**

Zgłoszenia w sprawie przyjmowania przez Polskę roli kraju referencyjnego (RMS) w **procedurze wzajemnego uznania (MRP)** oraz Repeat Use Procedure (RUP) przyjmowane są w postaci ogólnoeuropejskiego formularza:

[Ogólnoeuropejski formularz MRP/RUP](#) [3]

Wypełniony formularz należy przesłać na adres: [rms@urpl.gov.pl](mailto:rms@urpl.gov.pl) [2] wraz z podaniem daty planowanego złożenia wniosku o sporządzenie lub aktualizację raportu oceniającego w RMS.

**O przyznanym terminie rozpoczęcia procedur 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.**

**Źródłowy URL:** <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/produkty-lecznicze/zagadnienia-rejestracyjne/nowa-rejestracja/polska-jako-rms>

### **Odnośniki**

[1] <http://www.urpl.gov.pl/pl/formularze-wniosk%C3%B3w>

[2] <mailto:rms@urpl.gov.pl>

[3] <https://www.hma.eu/human-medicines/cmdh/templates/rup.html#c5205>