

**Informacja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 18 października 2018 roku dotycząca wydania Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 października 2018 w sprawie wzorów dokumentów przedkładany**

Wysłane przez admin w Pią, 19/10/2018 - 09:59



**PREZES**

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

**Informacja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 18 października 2018 roku dotycząca wydania Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 października 2018 w sprawie wzorów dokumentów przedkładanych w związku z badaniem klinicznym produktu leczniczego oraz wysokości i sposobu uiszczania opłat za złożenie wniosku o rozpoczęcie badania klinicznego**

dnia 17 października 2018 w Dzienniku Ustaw pod pozycją nr. 1994 opublikowane zostało Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 12 października 2018 w sprawie wzorów dokumentów przedkładanych w związku z badaniem klinicznym produktu leczniczego oraz wysokości i sposobu uiszczania opłat za złożenie wniosku o rozpoczęcie badania klinicznego (<http://www.dziennikustaw.gov.pl/DU/2018/1994> [1])

**Zgodnie z treścią §7 rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 18 października 2018.**

z up. Prezesa

Wiceprezes ds. Wyrobów Medycznych

/-/ Sebastian Migdalski

**Do archiwum:** Nie

## **Informacja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Pr**

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

---

**Źródłowy URL:** <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-rejestracji-produkt%C3%B3w-leczniczych-wyrob%C3%B3w-medycznych-i-produkt%C3%B3w-11>

### **Odnosiniki**

[1] <http://www.dziennikustaw.gov.pl/DU/2018/1994>