

Procedury europejskie - Polska jako RMS

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

Procedury europejskie - Polska jako RMS

Wysłane przez urpl_techiczny w Śro, 09/03/2016 - 13:18

Procedury europejskie - Polska jako RMS

Podmiot odpowiedzialny powinien złożyć wniosek na minimum 6 miesięcy przed upływem terminu „common renewal date” podawanej przez państwo referencyjne na koniec procedury europejskiej (MRP lub DCP). Przed złożeniem wniosku o przedłużenie okresu ważności na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego weterynaryjnego z Polską jako państwem referencyjnym należy skontaktować się drogą elektroniczną pw@urpl.gov.pl [1] w celu uzyskania szczegółowych informacji.

Źródłowy URL: <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/produkty-lecznicze-weterynaryjne/informacje-dla-przemys%C5%82u/rerejestracja-plw/procedury-europejskie-0>

Odnośniki

[1] <mailto:pw@urpl.gov.pl>