



## **PREZES**

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

*Grzegorz Cessak*

### **KOMUNIKAT**

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

**Z dnia 07 sierpnia 2013 roku**

**W sprawie sfałszowanych certyfikatów niemieckiej jednostki notyfikowanej: TÜV SÜD  
Produkt Service GmbH.**

Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych otrzymał od niemieckiego organu właściwego w sprawach wyrobów medycznych informację o sfałszowanych certyfikatach (0123/G1 10 02 50972 013, 0123/G2S.12.05.12722.002, 0123/G2S 12 05 62722 007).

Zgodnie z otrzymanymi informacjami następujące certyfikaty nie są autentyczne:

1) certyfikat o numerze: 0123/G1 10 02 50972 013 zgodny z Dyrektywą 93/42/EWG: Załącznik II z wyłączeniem sekcji 4, okres obowiązywania: od dnia 20.03.2010 r. do dnia 22.07.2014 r., dla wytwórcy: Ari Technology (Group) Co., Ltd. Shenzhen Ari Technology Co., Ltd;

2) certyfikat o numerze: 0123/G2S.12.05.12722.002 zgodny z Dyrektywą 93/42/EWG: Załącznik V, okres obowiązywania: od dnia 7.01.2012 r. do dnia 7.01.2017 r. dla wytwórcy: Lison Enterprise Limited;

3) certyfikat o numerze: 0123/G2S 12 05 62722 007 zgodny z Dyrektywą 93/42/EWG: Załącznik V, okres obowiązywania: od dnia 18.06.2012 r. do dnia 17.06.2017 r. dla wytwórcy: Lison Enterprise Limited.

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