



Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych



Departament Rejestracji i Oceny Dokumentacji Produktów Biobójczych

DRB-RBE.426.7.2024.8.MK2

nr sprawy w Rejestrze Produktów Biobójczych (R4BP): BC-WE094197-23

Warszawa, 05-08-2024

GEA srl

Via Albert Bruce Sabin 31

20019 Settimo Milanese

Włochy

Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych informuje, że w związku z Państwa zgłoszeniem nr: DRB-RBE.426.7.2024.MK2, nr w Rejestrze Produktów Biobójczych (R4BP): BC-WE094197-23 z dnia 15.04.2024 r. dotyczącym powiadomienia o wprowadzeniu do obrotu produktu biobójczego o nazwie TWIST-TIE MD2 INPEST warunek o którym mowa w art. 27 ust. 1 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167, str. 1 ze zm.) uznaje się za spełniony.

Pozwolenie dla produktu biobójczego TWIST-TIE MD2 INPEST zostało udzielone przez Francję pod numerem: EU-0021397-0000.

Małgorzata Gil

Dyrektor Departamentu

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Posiadacz pozwolenia: GEA srl, Via Albert Bruce Sabin 31, 20019 Settimo Milanese, Włochy za pośrednictwem Rejestru Produktów Biobójczych (R4BP)
2. a/a

telefon: +48 22 492 11 00

adres email: urpl@urpl.gov.pl

strona www: urpl.gov.pl

RODO - Informacja dotycząca przetwarzania danych osobowych znajduje się na stronie internetowej Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<http://urpl.gov.pl/pl/daneosobowe>).

Aleje Jerozolimskie 181c

02-222 Warszawa