



**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

Dorota Duliban

GIF-N-N/46-73 /MSz /2005

Warszawa, dnia 25.04. 2005r.

**KOMUNIKAT
GŁÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO
z dnia 25 kwietnia 2005r.**

W związku z brzmieniem art. 7 ustawy z dnia 20 kwietnia 2004r. o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne, ustawy o zawodzie lekarza oraz ustawy – Przepisy wprowadzające ustawę – prawo farmaceutyczne, ustawę o wyrobach medycznych oraz ustawę o Urzędzie Rejestracji produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz. U. Nr 92, poz. 882), informuję iż produkty lecznicze, posiadające pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską oraz pozwolenie na dopuszczenie do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wydane przed dniem uzyskania członkostwa przez Rzeczypospolitą Polską w Unii Europejskiej, mogą być przedmiotem obrotu na warunkach określonych w pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej przez okres 12 miesięcy od dnia uzyskania przez Rzeczypospolitą Polską członkostwa w Unii Europejskiej.

Termin ten upływa z dniem 30 kwietnia 2005r.