



**Urząd Rejestracji
Produktów Lekowych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

ul. Żąbkowska 41, 03-736 Warszawa tel. +48 22 492-11-00, fax. +48 22 492-11-09
NIP 521-32-14-182 REGON 015249601

Warszawa, **2011-07-22**

Departament Informacji o Wyrobach Medycznych
WM/RWM/416/000207/10[KC]

**Varimed Sp. z o.o.
ul. Powstańców Śląskich 5
53-332 Wrocław**

**dotyczy: Stenty przewodów żółciowych (samorozprężalne, nitinolowe), niepokryte;
Stenty przewodów żółciowych (samorozprężalne, nitinolowe), pokryte**

Informuję, iż na podstawie wniosku nr WM/RWM/416/000207/10 z dnia 20 października 2010 r. z Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania prowadzonego na podstawie przepisów ustawy z dnia 20 kwietnia 2004 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 93, poz. 896 ze zm.) przeniesiono dane:

wyrobów:

nazwa wyrobów: Stenty przewodów żółciowych (samorozprężalne, nitinolowe), niepokryte
Stenty przewodów żółciowych (samorozprężalne, nitinolowe), pokryte

wytwórcy:

nazwa i adres: Endo-Flex GmbH,
Alte Hunxer Str. 115, 46562 Voerde, Niemcy

oraz wprowadzono dane:

dystrybutora

nazwa i adres: Varimed Sp. z o.o.,
ul. Powstańców Śląskich 5, 53-332 Wrocław

do bazy danych, o której mowa w art. 64 ust. 1 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679 ze zm.).


Prezes Urzędu Rejestracji dodatkowo informuje, że na podstawie art. 61 ustawy wszelkie zmiany danych objętych zgłoszeniem lub powiadomieniem należy zgłaszać niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie 7 dni od dnia powzięcia informacji o zmianie.

Załączniki:

1. brak

Do wiadomości:

1. 1 egz. - adresat
2. 1 egz. - a/a

z upoważnienia Prezesa
WICEPREZES
ds. Wyrobów Medycznych

Joanna Kulowska