



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

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, tel. +48 22 492 -11-00, fax +48 22 492-11-09
NIP 521-32-14-182 REGON 015249601

Departament Nadzoru i Badań Klinicznych
Wyrobów Medycznych

Warszawa, **2015 -04- 27**

UR.DNB.461.0057.2015.TKR.1

O.I.A. Białystok
WPLYNEŁO
dnia 5.05.2015
L. dz. 101/2015

Pan
mgr farm. Jarosław Mateuszuk
Prezes Okręgowej Izby Aptekarskiej
w Białymstoku
ul. Ludwika Zamenhofska 27
15-435 Białystok

Szanowny Panie Prezesie,

W odpowiedzi na pismo z 11 marca 2015 r. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Lekowych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, który jest organem właściwym w zakresie wyrobów medycznych, informuje, że zgodnie z załącznikiem XVII do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1907/2006 z dnia 18 grudnia 2006 r. w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH) i utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmieniającego dyrektywę 1999/45/WE oraz uchylającego rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EWG i dyrektywy Komisji 91/155/EWG, 93/67/EWG, 93/105/WE i 2000/21/WE (Dz.U. L 396 z 30.12.2006, str. 1 z późn. zm.), termometry lekarskie zawierające rtęć nie mogą być wprowadzane do obrotu na terytorium żadnego z państw członkowskich. Zgodnie z art. 3 pkt 12 rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 wprowadzeniem do obrotu jest odpłatne lub nieodpłatne dostarczenie lub udostępnienie stronie trzeciej, a import jest równoznaczny z wprowadzeniem do obrotu. Ograniczeń dotyczących wprowadzania do obrotu rtęci nie stosuje się do urządzeń pomiarowych stosowanych we Wspólnocie przed dniem 3 kwietnia 2009 r.

Z poważaniem

Z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Nadzoru i Badań Klinicznych
Wyrobów Medycznych
[Podpis]
Andrzej Kamczewicz