



**Urząd Rejestracji  
Produktów Lekniczych, 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/416/000203/10[KC]

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

**dotyczy: Stent przewodów żółciowych PE typ prosty; Stent przewodów żółciowych PE typ zakrzywiony; Stent przewodów żółciowych PE typ Pigtail; Stent przewodów żółciowych PE typ Double Pigtail**

Informuję, iż na podstawie wniosku nr WM/RWM/416/000203/10 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: Stent przewodów żółciowych PE typ prosty  
Stent przewodów żółciowych PE typ zakrzywiony  
Stent przewodów żółciowych PE typ Pigtail  
Stent przewodów żółciowych PE typ Double Pigtail

wytwórcy:

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

oraz wprowadzono dane:

dystributora

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  
Wiceprezesa  
ds. Wyrobów Medycznych  
  
Joanna Kłkowska