



**Urząd Rejestracji  
Produktów Leczniczych, 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 REJESTRU IMPORTU RÓWNOLEGŁEGO  
PRODUKTÓW LECZNICZYCH

Warszawa, 22-12-2020 r.

DEL-LRP.460.944.2020

**Pani  
Iwona Kasprzak  
Dyrektor Departamentu Gospodarki Lekami  
Narodowy Fundusz Zdrowia  
ul. Grójecka 186  
02-390 Warszawa**

*Szanowna Pani Dyrektor,*

Urząd w załączeniu przekazuje kopie decyzji Prezesa Urzędu o numerach: UR/ZD/2753/20 oraz UR/ZD/2754/20 z dnia 11.12.2020 r. dla produktów leczniczych: **Emoclot** (Czynnik VIII krzepnięcia krwi ludzki) proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji, 500 j.m. oraz 1000 j.m. (nr pozwoleń: R/9893 i R/9894).

Przedmiotowe decyzje dotyczą zmiany kategorii dostępności z: Lz na: Rp. Podmiotem odpowiedzialnym dla ww. produktów leczniczych jest Kedrion S.p.A.

Decyzje Prezesa Urzędu w sprawie zmiany kategorii dostępności z: Lz na: Rp weszły w życie z dniem 11.12.2020 r.

*Z poważaniem*

**Łukasz Burda**

**Dyrektor**

*/dokument podpisany elektronicznie/*

Załączniki:

1. Decyzje Prezesa Urzędu nr: UR/ZD/2753/20, UR/ZD/2754/20 z dnia 11.12.2020 r.

Do wiadomości:

1. Departament Polityki Lekowej i Farmacji Ministerstwa Zdrowia
2. Naczelna Izba Aptekarska
3. Naczelna Izba Lekarska
4. Główny Inspektor Farmaceutyczny
5. PASMI