



**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

Warszawa, 2015-09-01

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 369/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY

(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna	MPW-54

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY

ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska

(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych

Elżbieta Maciejewska



**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

Warszawa, 2015-09-01

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 370/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna	MPW-55

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych

Elżbieta Maciejewska



**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

Warszawa, 2015-09-01

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 371/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna	MPW-56

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych


Elżbieta Madejewska



**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

Warszawa, 2016-09-20

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 463/2016

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

"MPW MED. INSTRUMENTS" SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna z chłodzeniem MPW-150R	-

wytwarzany przez:

"MPW MED. INSTRUMENTS" SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 ze zm.) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych

Elżbieta Niedzielska



**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

Warszawa, 2015-09-01

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 372/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna	MPW-215

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych

[Podpis]
Elżbieta Maciejewska



**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

Warszawa, 2015-09-01

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 373/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

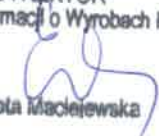
Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna	MPW-223a

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych

Elżbieta Maciejewska



**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

Warszawa, 2015-09-02

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 374/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna	MPW-223c

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych


Elżbieta Medajewska



**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

Warszawa, 2015-09-02

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 375/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna	MPW-223e

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych
Elżbieta Maciejewska



**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

Warszawa, 2015-07-09

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 301/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

"MPW MED. INSTRUMENTS" SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna MPW-223es	-

wytwarzany przez:

"MPW MED. INSTRUMENTS" SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U., Nr 107, poz. 679 ze zm.) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych

Elżbieta Maciejewska



**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

Warszawa, 2015-09-02

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 376/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna	MPW-251

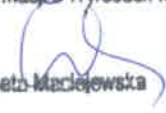
wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych


Elżbieta Maciejewska



**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

Warszawa, 2015-09-02

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 377/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna	MPW-260

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych

Elżbieta Maciejewska



**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

Warszawa, 2015-09-02

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 378/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna chłodzona	MPW-260R

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych
E. Maciejewska
Elżbieta Maciejewska



**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

Warszawa, 2015-09-02

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 379/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna chłodzona i grzana	MPW-260RH

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych

Elżbieta Maciejewska



**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

Warszawa, 2015-09-02

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 380/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna	MPW-351e

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych

Elżbieta Maciejewska



**Urząd Rejestracji
Produktów Lekczniczych, 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

Warszawa, 2015-09-01

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 366/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego

Oznaczenie typu

Wirówka laboratoryjna MPW-352, numer
katalogowy 10352

-

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych

Elżbieta Maciejewska



**Urząd Rejestracji
Produktów Lekniczych, 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

Warszawa, 2015-09-01

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 367/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego

Oznaczenie typu

Wirówka laboratoryjna z chłodzeniem MPW-352R,
numer katalogowy 10352R

-

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych

Elżbieta Maciejewska



**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

Warszawa, 2015-09-01

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 368/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY

(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna z chłodzeniem i z grzaniem MPW-352RH, numer katalogowy 10352RH	-

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY

ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska

(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych


Elżbieta Maciejewska



**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

Warszawa, 2015-09-02

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 381/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna	MPW-380

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych
Elżbieta Maciejowska



**Urząd Rejestracji
Produktów Lekniczych, 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

Warszawa, 2015-09-02

ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 382/2015

W związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonego przez

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
(podmiot składający wniosek o wydanie świadectwa)

stwierdza się, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu medycznego	Oznaczenie typu
Wirówka laboratoryjna chłodzona	MPW-380R

wytwarzany przez:

„MPW MED. INSTRUMENTS” SPÓŁDZIELNIA PRACY
ul. Boremlowska 46, 04-347 Warszawa, Polska
(identyfikacja wytwórcy)

na podstawie oświadczenia wytwórcy w/w wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876) wdrażającej dyrektywę 98/79/WE może być wprowadzony do obrotu i do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Eksport w/w wyrobu nie jest zabroniony.

Prezes Urzędu

z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych

Elżbieta Maciejewska