



**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, 01-08-2023

**ŚWIADECTWO WOLNEJ SPRZEDAŻY nr 547/2023**

Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na podstawie art. 55 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki *in vitro* oraz uchylecia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE (Dz.U. L 117 z 5.5.2017, s. 176) zgodnie z art. 30 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. poz. 974) w związku z wnioskiem o wydanie świadectwa wolnej sprzedaży złożonym przez

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

poświadcza, że wyrób medyczny do diagnostyki *in vitro* wymieniony poniżej:

Nazwa wyrobu	Oznaczenie typu
Zestaw CYTO	Zestaw CYTO
Numer certyfikatu jednostki notyfikowanej	Nie dotyczy
kod Basic UDI-DI	590538636-IVD-CEN-019-6S

produkowany przez:

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

na podstawie oświadczenia producenta jest oznakowany znakiem CE na wyłączną jego odpowiedzialność. Wyrób medyczny oznakowany znakiem CE na zgodność z wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 może znajdować się w obrocie w Unii. Eksport wyrobu nie jest zabroniony.



Prezes Urzędu

Z upoważnienia Prezesa  
WICEPREZES  
ds. Wyrobów Medycznych

Sebastian Migdalski