



**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, 2018-12-18

ZAŚWIADCZENIE NR 102/2018

Na podstawie art. 217 § 2 pkt 2 w związku z art. 218 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2018 r. poz. 2096 ze zm), po rozpatrzeniu wniosku z dnia 14.12.2018 r. (data wpływu do Urzędu 17.12.2018 r.) złożonego przez:

Pana Marcina Kotuła
prowadzącego działalność
gospodarczą pod nazwą
Impuls Life Marcin Kotuła
Al. Jana Pawła II 25a
37-450 Stalowa Wola

Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

zaświadcza że:

po weryfikacji danych pochodzących ze zgłoszeń i powiadomień, o których mowa w art. 64 ust. 1 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm) stwierdzono powiadomienie dla:

LifeVac

wytwórcy: LifeVac Europe Limited, Carnanton, King Street, CombeMartin, Devon
EX340AD, Wielka Brytania

dystrybutora: Impuls Life Marcin Kotuła, Al. Jana Pawła II 25a, Stalowa Wola

Prezes Urzędu informuje, że wydane zaświadczenie potwierdza stan faktyczny, jednocześnie nie stanowi ono, że powiadomienie zostało złożone jako kompletne i prawidłowe oraz nie rozstrzyga, że ww. wyroby są wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm).

z upoważnienia Prezesa
REKTOR
Departamentu Informacji o Wyrobach Medycznych

Elżbieta Kucielewicz