

COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://www.urpl.gov.pl>)

COVID-19

Wysłane przez admin w Czw, 19/03/2020 - 12:07

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 07.04.2022 r. w sprawie wspólnie wydanej opinii przez Europejskie Centrum ds. Zapobiegania i Kontroli Chorób \(ECDC\) oraz Europejską Agencję Leków \(EMA\) na temat czwartej dawki szczepionek mRNA przeciw COVID-19](#) [1]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 29 marca 2022 r. w sprawie rozpoczęcia przeglądu etapowego \(rolling review\) szczepionki przeciw COVID-19 HIPRA \(PHH-1V\) przez Europejską Agencję Leków](#) [2]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 25 marca 2022 r. w sprawie rekomendacji Europejskiej Agencji Leków dotyczącej wydania pozwolenia dla leku na COVID-19 Evusheld](#) [3]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 27.01.2022 r. dotycząca rekomendacji warunkowego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego Paxlovid przez Europejską Agencję Leków](#) [4]

[Informacja Prezesa Urzędu z 21 stycznia 2022 r. w sprawie zaleceń ICMRA dotyczących szczepionek przeciw COVID-19 oraz wariantowi Omikron](#) [5]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 18.01.2022 r. na temat najnowszych danych dotyczących bezpieczeństwa stosowania szczepionek mRNA w czasie ciąży.](#) [6]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 12.01.2022 r. w sprawie skuteczności szczepionki przeciw COVID-19 w kontekście ciężkiej choroby i hospitalizacji spowodowanej przez wariant Omicron](#) [7]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 10.01.2022 r. w sprawie /na temat rozpoczęcia oceny wniosku o wydanie warunkowego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu leku Paxlovid \(PF-07321332 i rytonawir\) do leczenia pacjentów z COVID-19 przez Europejską Agencję Leków](#) [8]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 20.12.2021 r. w sprawie rekomendacji dotyczącej wydania warunkowego pozwolenia do obrotu dla szczepionki Nuvaxovid przez Europejską Agencję Leków.](#) [9]

[Informacja Prezesa Urzędu z 17 grudnia 2021 r. w sprawie doradztwa Europejskiej Agencji Leków dotyczącego stosowania Paxlovidu w leczeniu COVID-19](#) [10]

[Informacja Prezesa Urzędu z 16 grudnia 2021 r. w sprawie zalecenia Europejskiej Agencji Leków dotyczącego zgody na stosowanie leku Kineret u osób dorosłych z COVID-19](#) [11]

[Informacja Prezesa Urzędu z 16 grudnia 2021 r. w sprawie zalecenia Europejskiej Agencji Leków dotyczącego dopuszczenia do obrotu leku zawierającego przeciwciała Xevudy](#) [12]

[Informacja Prezesa z 6 grudnia 2021 r. w sprawie zalecenia Europejskiej Agencji Leków dot. stosowania produktu RoActemra u osób dorosłych z ciężkimi objawami COVID-19](#) [13]

[Informacja Prezesa Urzędu z 2 grudnia 2021 r. w sprawie rozpoczęcia przez Europejską Agencję Leków przeglądu etapowego \(rolling review\) szczepionki przeciw COVID-19 firmy Valneva](#) [14]

[Informacja Prezesa Urzędu z 25 listopada 2021 r. w sprawie zaleceń Europejskiej Agencji Leków dotyczących zatwierdzenia szczepionki Comirnaty dla dzieci w wieku 5-11 lat](#) [15]

COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://www.urpl.gov.pl>)

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 24.11.2021 r. dotyczący rozpoczęcia oceny wniosku o wydanie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu leku Lagevrio \(molnupirawir\) do leczenia pacjentów z COVID-19 przez Europejską Agencję Leków.](#) [16]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 22.11.2021 r. w sprawie rozpoczęcia oceny wniosku dotyczącego dawki przypominającej szczepionki przeciw COVID-19 Janssen przez Europejską Agencję Leków.](#) [17]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 22.11.2021 dotycząca wydania rekomendacji w sprawie stosowania produktu leczniczego Lagevrio \(molnupirawiru\) w leczeniu COVID-19 przez Europejską Agencję Leków.](#) [18]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 19.11.2021 r. w sprawie rozpoczęcia przez Europejską Agencję Leków przeglądu danych dotyczących produktu leczniczego Paxlovid do leczenia pacjentów z COVID-19](#) [19]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 18.11.2021 w dotycząca rozpoczęcia oceny wniosku o wydanie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego Xevudy \(sotrowimab\) do leczenia pacjentów z COVID-19 przez Europejską Agencję Leków](#) [20]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 17.11.2021 r. dotycząca rozpoczęcia oceny wniosku o wydanie warunkowego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu szczepionki przeciw COVID-19 Nuvaxovid \(firmy Novavax\) przez EMA.](#) [21]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 12 listopada 2021 r. dotycząca wydania rekomendacji wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu dla leków Ronapreve \(casirivimab/imevumab\) i Regkirona \(regdanvimab\) przez Europejską Agencję Leków.](#) [22]

[Informacja Prezesa Urzędu z 10 listopada 2021 r. w sprawie oceny stosowania szczepionki przeciw COVID-19 Spikevax u dzieci w wieku od 6 do 11 roku życia](#) [23]

[Informacja Prezesa Urzędu z 26 października w sprawie rekomendacji EMA dotyczących stosowania dawki przypominającej szczepionki przeciw COVID-19 Spikevax \(Moderna\)](#) [24]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 25.10.2021 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków \(EMA\) dot. rozpoczęcia przeglądu etapowego \(rolling review\) dla molnupirawiru](#) [25]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 18.10.2021 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. rozpoczęcia oceny wniosku o rozszerzenie wskazań do stosowania szczepionki przeciw COVID-19 Comirnaty u dzieci w wieku od 5 do 11 lat](#) [26]

[Informacja Prezesa Urzędu z 14 października 2021 r. w sprawie przeglądu etapowego \(rolling review\) produktu Evusheld](#) [27]

[Informacja Prezesa Urzędu z 12 października 2021 r. w sprawie wniosku o pozwolenie na dopuszczenie do obrotu preparatu Ronapreve w leczeniu i profilaktyce COVID-19](#) [28]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 4.10.2021 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. rekomendacji Europejskiej Agencji Leków w sprawie stosowania dawek dodatkowych i przypominających szczepionek Comirnaty i Spikevax](#) [29]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 4.10.2021 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. rozpoczęcia oceny wniosku o wydanie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu dla produktu leczniczego Regkirona do leczenia osób dorosłych z COVID-19](#) [30]

[Informacja Prezesa z 27 września 2021 r. w sprawie rozpoczęcia przez Europejską Agencję Leków oceny danych dotyczących dawki przypominającej szczepionki Spikevax przeciw COVID-19](#) [31]

COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://www.urpl.gov.pl>)

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 6 września 2021 r. w sprawie oceny zasadności podania dawek przypominających szczepionki Comirnaty przeciw COVID-19](#) [32]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 2 września 2021 r. w sprawie szczepień przypominających przeciw COVID-19](#) [33]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 16.08.2021 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. rozpoczęcia przeglądu danych dotyczących stosowania leku RoActemra u hospitalizowanych osób dorosłych z ciężkim przebiegiem COVID-19](#) [34]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 23.07.2021 r. w sprawie zatwierdzenia stosowania szczepionki przeciw COVID-19 Spikevax u dzieci i młodzieży w wieku od 12 do 17 roku życia w Unii Europejskiej](#) [35]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 21.07.2021 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. przeglądu etapowego \(ang. rolling review\) szczepionki Vidprevtyn, opracowanej przez Sanofi Pasteur, przeciw COVID-19.](#) [36]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 9 lipca 2021 roku w sprawie rekomendacji komitetu PRAC dotyczących szczepionek przeciw COVID-19 oraz terapii genowej Zynteglo](#) [37]

[Informacja Prezesa z 28 maja 2021 r. w sprawie zatwierdzenia szczepionki Comirnaty dla dzieci w wieku od 12 do 15 roku życia](#) [38]

[Informacja Prezesa z 27 maja 2021 r. w sprawie stosowania wziewnych kortykosteroidów w terapii COVID-19](#) [39]

[Informacja Prezesa z 18 maja 2021 roku w sprawie wprowadzenia bardziej elastycznych warunków przechowywania szczepionki firmy BioNTech/Pfizer](#) [40]

[Informacja Prezesa z 11 maja 2021 r. w sprawie tymczasowych dodatkowych działań umożliwiających usprawnienie aktywności w europejskiej sieci rejestracyjnej w związku z przeciwdziałaniem COVID-19](#) [41]

[Informacja Prezesa z 4 maja 2021 r. w sprawie rozpoczęcia przeglądu etapowego \(rolling review\) inaktywowanej szczepionki przeciw COVID-19 firmy Sinovac \(Vero Cell\)](#) [42]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 4.05.2021 r. w sprawie rozpoczęcia oceny danych dotyczących stosowania szczepionki przeciw COVID-19 Comirnaty u osób w wieku od 12 do 15 lat przez Europejską Agencję Leków](#) [43]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 24.04.2021 r. na temat wniosków z analizy danych przeprowadzonej przez Komitet ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi \(CHMP\) Europejskiej Agencji Leków \(EMA\) dotyczącej szczepionki Vaxzevria.](#) [44]

[Informacja Prezesa z 20 kwietnia 2021 roku w sprawie możliwych przypadków zakrzepowych z małopłytkowością zgłoszonych po zastosowaniu szczepionki Janssen.](#) [45]

[Informacja Prezesa z dnia 7 kwietnia 2021 r. w sprawie przypadków zakrzepowatorowych po zastosowaniu szczepionki firmy AstraZeneca](#) [46]

[Informacja Prezesa z 1 kwietnia 2021 r. w sprawie przeglądu zgłoszonych przypadków nietypowych zakrzepów krwi po zastosowaniu szczepionki przeciw COVID-19 firmy AstraZeneca](#) [47]

COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://www.urpl.gov.pl>)

[Informacja Prezesa z 19 marca 2021 r. dotycząca wyników oceny bezpieczeństwa stosowania szczepionki firmy AstraZeneca przeprowadzonej przez Europejską Agencję Leków](#) [48]

[Informacja Prezesa z 15 marca 2021 dotycząca oceny bezpieczeństwa szczepionki firmy AstraZeneca prowadzonej w Europejskiej Agencji Leków - kolejne uaktualnienie](#) [49]

[Informacja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 12.03.2021 r. w związku z informacją o zawieszeniu stosowania jednej serii szczepionki przeciw COVID-19 firmy AstraZeneca w niektórych państwach UE.](#) [50]

[Informacja Prezesa z 11 marca 2021 r. w sprawie wydania przez Europejską Agencję Leków zalecenia dopuszczenia do obrotu szczepionki firmy Janssen na terenie UE](#) [51]

[Informacja Prezesa Urzędu z 11 marca 2021 r. w sprawie rozpoczęcia przez Europejską Agencję Leków przeglądu etapowego \(rolling review\) dla przeciwciał bamlanivimab oraz etesevimb.](#) [52]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 4 marca 2021 r. dotycząca rozpoczęcia przez EMA przeglądu etapowego \(rolling review\) szczepionki Sputnik V](#) [53]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 24.02.2021 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dotyczącego rozpoczęcia przeglądu etapowego dla przeciwciała monoklonalnego regdanwimab firmy Celltrion](#) [54]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 16 lutego 2021 r. dotycząca wniosku o wydanie warunkowego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu szczepionki przeciw COVID-19 firmy Janssen](#) [55]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 12.02.2021 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków \(EMA\) dot. rozpoczęcia przeglądu etapowego \(rolling review\) dla szczepionki przeciwko COVID-19 firmy CureVac.](#) [56]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 5.02.2021 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków \(EMA\) dot. rozpoczęcia przeglądu etapowego danych dotyczących stosowania przeciwciał monoklonalnych w leczeniu COVID-19.](#) [57]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 4.02.2021 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków \(EMA\) dot. rozpoczęcia przeglądu etapowego \(rolling review\) dla szczepionki przeciwko COVID-19 firmy Novavax.](#) [58]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 01.02.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Covid-19 Vaccine AstraZeneca firmy Astra Zeneca AB](#) [59]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 28.01.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu szczepionki przeciw COVID-19, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [60]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 26.01.2021 r. o publikacji Corrigendum do decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, COVID-19 Vaccine Moderna firmy MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.](#) [61]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 21.12.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. rekomendacji wydania warunkowego pozwolenia na dopuszczenie do](#)

COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://www.urpl.gov.pl>)

[obrotu dla szczepionki Comirnaty wyprodukowanej przez firmę Pfizer BioNTech.](#) [62]

[Narodowy Program Szczepień przeciw COVID-19](#) [63]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 2.12.2020 r. w sprawie publikacji Europejskiej Agencji Leków dotyczącej rozpoczęcia przeglądu *rolling review* i otrzymania wniosków o warunkowe dopuszczenie do obrotu szczepionek przeciwko COVID-19](#) [64]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 24.11.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. oceny pełnych danych dot. remdesiwiru, w celu weryfikacji, czy potrzebne są zmiany w pozwoleniu dla produktu Veklury \(remdesiwir\) w UE.](#) [65]

[Informacje kluczowe Europejskiej Agencji Leków dotyczące szczepionek przeciwko COVID-19.](#) [66]

[Komunikat Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 23 marca 2020 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro używanych w diagnostyce zakażeń koronawirusem SARS-CoV-2](#) [67]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 06.10.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. rozpoczęcia drugiej procedury rolling review szczepionki przeciwko COVID-19.](#) [68]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 02.10.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. rozpoczęcia pierwszej procedury rolling review szczepionki przeciwko COVID-19 w UE.](#) [69]

[Komunikat Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 2 października 2020 r. w sprawie zasad udostępniania akt administracyjnych](#) [70]

[Informacja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 21 września 2020 r. w sprawie stosowania deksametazonu u pacjentów z COVID-19 poddawanych wentylacji tlenowej lub mechanicznej](#) [71]

[Komunikat Prezesa Urzędu z dnia 7 sierpnia 2020 r. w sprawie możliwości załatwiania spraw w formie dokumentu elektronicznego](#) [72]

[Komunikat Prezesa Urzędu z dnia 7 sierpnia 2020 r. w sprawie wydawania pozwoleń na udostępnianie na rynku i stosowanie produktów biobójczych, wydanych w trybie art. 55 ust. 1 rozporządzenia nr 528/2012](#) [73]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 26.06.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. rekomendacji w sprawie uzyskania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w UE pierwszego leczenia COVID-19](#) [74]

[Informacja Prezesa z dnia 29 maja 2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dotyczącego ryzyka związanego ze stosowaniem chlorochiny i hydroksychlorochiny w leczeniu COVID-19](#) [75]

COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://www.urpl.gov.pl>)

[Komunikat Prezesa Urzędu z dnia 29 maja 2020 r. w sprawie inspekcji badań klinicznych i kontroli systemów monitorowania bezpieczeństwa produktów leczniczych](#) [76]

[Informacja Prezesa z dnia 19 maja 2020 roku w sprawie biegu terminów wynikających ze zmiany specustawy z dnia 2 marca 2020 r. związanej z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19](#) [77]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 12.05.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. rekomendacji rozszerzenia stosowania remdesiwiru w programach compassionate use u pacjentów, którzy nie wymagają wentylacji mechanicznej.](#) [78]

[Informacja Prezesa z dnia 08 maja 2020 r. w sprawie wytycznej Komisji Europejskiej dotyczącej zarządzania badaniami klinicznymi w okresie pandemii wirusa SARS-CoV-2019 \(COVID-19\)](#) [79]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 6.05.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków \(EMA\) dot. wdrożenia przez EMA szybkiej ścieżki w zakresie wspierania i zatwierdzania prac rozwojowych nad lekami i szczepionkami w kontekście pandemii COVID-19](#) [80]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 05.05.2020 r. w sprawie opublikowania przez Komisję Europejską wytycznej \(Q&A\): „COVID-19: Guidance on more regulatory flexibility for veterinary medicines”](#) [81]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 4.05.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. rozpoczęcia przeglądu etapowego \(rolling review\) remdesiwiru wskazanego do stosowania w leczeniu COVID – 19](#) [82]

[Informacja Prezesa w sprawie nowych wytycznych CMDh w związku z Covid-19](#) [83]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 03.04.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. rekomendacji stosowania Remdesiwiru w compassionate use w leczeniu COVID-19.](#) [84]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 1.04.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. stosowania chlorochiny i hydroksychlorochiny wyłącznie w badaniach klinicznych i programach pilnej pomocy leczenia COVID -19](#) [85]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 31.03.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. aktualizacji w sprawie opracowywanych terapii i szczepionek przeciwko COVID-19.](#) [86]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 27.03.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków ds. Leków stosowanych w leczeniu nadciśnienia oraz chorób serca i nerek podczas pandemii COVID-19](#) [87]

[Światowe organy regulacyjne określają wymagania dotyczące danych dla fazy 1 badań nad szczepionkami COVID-19 - informuje Europejska Agencja Leków](#) [88]

[COVID-19: Uważaj na sfałszowane leki z niezarejestrowanych stron internetowych](#) [89]

[Informacja prezesa z dnia 23 marca 2020 r. w sprawie wytycznej Komisji Europejskiej dotyczącej zarządzania badaniami klinicznymi w okresie pandemii wirusa SARS-CoV-2019](#)

COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://www.urpl.gov.pl>)

[\(COVID-19\)](#) [90]

[Komunikat Prezesa z dnia 23 marca 2020 roku w sprawie aktualizacji informacji zawartych we wniosku dotyczącym udzielania odstępstwa od wymogów rejestracyjnych, przewidzianego w art. 55 ust. 1 rozporządzenia nr 528/2012](#) [91]

[Informacja Prezesa z dnia 19 marca 2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dotyczącego zbierania zespołów badawczych badań klinicznych produktów leczniczych stosowanych w zakażeniach spowodowanych wirusem SARS-CoV-2019 \(COVID-19\)](#) [92]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 18 marca 2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji ds. Leków dot. niesteroidowych leków przeciwzapalnych stosowanych w zakażeniach spowodowanych wirusem SARS-CoV-2019 \(COVID-19\)](#) [93]

[Komunikat Prezesa z dnia 17 marca 2020 r. w sprawie sposobu oznaczania składowanej dokumentacji dotyczącej koronawirusa SARS-CoV-2 do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych](#) [94]

[Komunikat Dyrektora Generalnego z dnia 17 marca 2020 r. w sprawie działania Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w związku z pandemią koronawirusa SARS-CoV-2](#) [95]

[Informacja w sprawie druków informacyjnych do produktu Arechin \(Chloroquini phosphas\), 250 mg, tabletki](#) [96]

[Komunikat Prezesa z dnia 13 marca 2020 r. w sprawie udzielania odstępstwa od wymogów rejestracyjnych przewidzianego w art. 55 ust. 1 rozporządzenia nr 528/2012 dotyczącego produktów biobójczych w związku z pandemią wywołaną koronawirusem SARS-Cov-2](#) [97]

[Informacja z dnia 13 marca 2020 roku w sprawie działań zmierzających do zahamowania rozprzestrzeniania się wirusa SARS-CoV-2019](#) [98]

Aktualne informacje na temat koronawirusa SARS-CoV-2 można znaleźć na następujących stronach:

www.mz.gov.pl [99]

www.gis.gov.pl [100]

<https://www.who.int/emergencies/diseases/novel-coronavirus-2019> [101]

<https://www.pzh.gov.pl/aktualnosci-dot-wirusa-sars-cov-2/> [102]

<https://www.ecdc.europa.eu/en/novel-coronavirus-china> [103]

https://covid19.paszport.ws/?fbclid=IwAR0blra47wjNQRcWgiA8trCxjGh54Y_hnOY2zCBk0uNC8ne7x16HI5_a7O4 [104]

Źródłowy URL: <https://www.urpl.gov.pl/pl/urz%C4%85d/covid-19>

Odnosiniki

- [1] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-07042022-r-w-sprawie-wsp%C3%B3lnie-wydanej-opinii-przez-europejskie>
- [2] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-29-marca-2022-r-w-sprawie-rozpoz%C4%99cia-prze%C4%85du-etapowego-rolling>
- [3] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-25-marca-2022-r-w-sprawie-rekomendacji-europejskiej-agencji-lek%C3%B3w>
- [4] <http://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-27012022-r-dotycz%C4%85ca-rekomendacji-warunkowego-pozwolenia-na>
- [5] <http://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-18012022-r-na-temat-najnowszych-danych-dotycz%C4%85cych-bezpiecze%C5%84stwa>
- [6] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6777>
- [7] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6763>
- [8] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6758>
- [9] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6735>
- [10] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6732>
- [11] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6715>
- [12] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6714>
- [13] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6703>
- [14] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6693>
- [15] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6678>
- [16] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6677>
- [17] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6675>
- [18] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6674>
- [19] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6670>
- [20] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6669>
- [21] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6668>
- [22] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6663>
- [23] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6662>
- [24] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6626>
- [25] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6618>
- [26] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6602>
- [27] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6597>
- [28] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6583>
- [29] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6571>
- [30] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6570>
- [31] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6555>
- [32] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6524>
- [33] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6515>
- [34] <http://www.urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-16082021-r-w-sprawie-komunikatu-europejskiej-agencji-lek%C3%B3w-dot>
- [35] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6450>
- [36] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6447>
- [37] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6423>
- [38] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6335>
- [39] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6329>
- [40] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6307>
- [41] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6296>
- [42] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6282>
- [43] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6281>
- [44] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6265>
- [45] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6253>

COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://www.urpl.gov.pl>)

- [46] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6237>
- [47] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6227>
- [48] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6201>
- [49] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6184>
- [50] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6178>
- [51] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6177>
- [52] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6176>
- [53] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6170>
- [54] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6161>
- [55] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6150>
- [56] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6140>
- [57] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6137>
- [58] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6136>
- [59] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6121>
- [60] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6112>
- [61] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6105>
- [62] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6040>
- [63] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6029>
- [64] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6011>
- [65] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5987>
- [66] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5972>
- [67] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5613>
- [68] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5908>
- [69] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5903>
- [70] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5902>
- [71] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5895>
- [72] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5835>
- [73] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5834>
- [74] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5771>
- [75] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5733>
- [76] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5731>
- [77] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5714>
- [78] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5711>
- [79] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5700>
- [80] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5694>
- [81] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5693>
- [82] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5689>
- [83] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5677>
- [84] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5645>
- [85] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5640>
- [86] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5639>
- [87] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5635>
- [88] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5620>
- [89] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5619>
- [90] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5614>
- [91] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5615>
- [92] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5606>
- [93] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5595>
- [94] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5599>
- [95] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5597>
- [96] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5591>
- [97] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5590>
- [98] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/5588>
- [99] <http://www.mz.gov.pl>
- [100] <http://www.gis.gov.pl>
- [101] <https://www.who.int/emergencies/diseases/novel-coronavirus-2019>
- [102] <https://www.pzh.gov.pl/aktualnosci-dot-wirusa-sars-cov-2/>
- [103] <https://www.ecdc.europa.eu/en/novel-coronavirus-china>
- [104] https://covid19.paszport.ws/?fbclid=IwAR0bIra47wjNQRCWgiA8trCxjGh54Y_hnOY2zCBk0uN

COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://www.urpl.gov.pl>)

C8ne7x16Hl5_a7O4