



# Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

---

Dyrektor Generalny

BDG-DGO.053.3.2024

Warszawa, 08-05-2024

Szanowna Pani,

w odpowiedzi na petycję z dnia 29 lutego 2024 r. (210/24) skierowaną do Ministerstwa Zdrowia oraz Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, w sprawie m.in. „wprowadzenia dostępu w ZRM, SOR, IP oraz w aptekach, poradniach POZ urzędzeń do samokontroli objętości oddechowej przez czytnik nosowy (miernik w kaniuli nosowej) lub czytnik ustny (...)”, informujemy, że Urząd nie jest właściwy w sprawie realizacji postulatów zawartych w petycji.

W związku z przesłaniem petycji także do Ministerstwa Zdrowia, stosowną odpowiedź w sprawie postulatów otrzyma Pani od Ministerstwa.

Z poważaniem,

*Zastępująca Dyrektora Generalnego*

Elżbieta Pawłowska

Dyrektor

/dokument podpisany elektronicznie/