

Szczecin, dnia 26 lutego 2019 r.

Szanowni Państwo!

Uprzejmie informujemy, iż decyzją nr UR.D.WM.DNB.18.2019 z dnia 11 lutego 2019 roku Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych stwierdził, iż kapsułki dopochwowe **Sanprobi Femi Plus**, których dystrybutorem jest Sanprobi Sp. z o.o. Sp. k. nie są wyrobem medycznym i mają cechy produktu leczniczego.

W związku ze zmianą klasyfikacji produktu, kapsułki **Sanprobi Femi Plus nie mogą być przedmiotem obrotu na rynku polskim.**

Z poważaniem

PREZES ZARZĄDU

dr n. med Igor Łoniewski