



**PREZES**

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

*Grzegorz Cessak*

Warszawa, 2017-03-20

**UR.BFK.FKP.0330.0004.2017.KM.1**

**Pani  
Katarzyna Głowala  
Podsekretarz Stanu  
w Ministerstwie Zdrowia**

*Szanowna Pani Minister,*

w nawiązaniu do pisma z dnia 31.01.2017 r. znak: BFC.320.179.6/MG/2017 w sprawie sporządzenia sprawozdania z wykonania planu działalności jednostki za 2016 r. w załączeniu przekazujemy wypełniony załącznik nr 2 do rozporządzenia MF z dnia 29 września 2010 r. w sprawie planu działalności i sprawdzania z jego wykonania.

*2 wyrazami szacunka*

**PREZES**  
**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

*Grzegorz Cessak*

UR.BFK.FKP.0330.0004.2017.KM.1

**Sprawozdanie z wykonania planu działalności**

**Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych  
i Produktów Biobójczych.**

**za rok 2016**

**dla działu administracji rządowej: Zdrowie**

**CZĘŚĆ A: Realizacja najważniejszych celów w roku 2016**

Lp.	Cel	Mierniki określające stopień realizacji celu			Najważniejsze planowane zadania służące realizacji celu	Najważniejsze podjęte zadania służące realizacji celu
		nazwa	planowana wartość do osiągnięcia na koniec roku, którego dotyczy sprawozdanie	osiągnięta wartość na koniec roku, którego dotyczy sprawozdanie		
1	2	3	4	5	6	7
1	Zapewnienie dostępu do bezpiecznych, odpowiedniej jakości i skuteczności produktów leczniczych, wyrobów medycznych i produktów biobójczych	Liczba przeprowadzonych postępowań rejestracyjnych w zakresie produktów leczniczych, wyrobów medycznych i produktów biobójczych w stosunku do liczby zgłoszonych spraw	<u>59 805</u> 60 245	<u>75 666</u> 68 218		<p>1. dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych o właściwej jakości, bezpieczeństwie i skuteczności oraz monitorowanie bezpieczeństwa ich stosowania</p> <p>2. ochrona zdrowia publicznego, zdrowia zwierząt i środowiska oraz promowanie dobrostanu zwierząt poprzez zapewnienie bezpieczeństwa, skuteczności i jakości produktów leczniczych weterynaryjnych</p> <p>3. gromadzenie i posiadanie informacji o wytwarzanych i używanych na terytorium RP wyrobach medycznych</p> <p>4. zapewnienie oraz monitorowanie bezpieczeństwa i skuteczności produktów biobójczych</p>

Warszawa, dnia 20.03.2017r.

PREZES  
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

  
.....  
(kierownik jednostki)