



Minister  
Zdrowia

PLD.4531.117.2025.IM

Warszawa, 31 stycznia 2025

**DOP/00098/25**

Na podstawie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2024 r. poz. 686) wyrażam zgodę na czasowe dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

**HYLASE, hyaluronidase**

**fiolka, 150 I.E.**

**podmiot odpowiedzialny: Esteve**

**ilość produktu leczniczego: 200 op. po 10 fiolek**

z okresem realizacji nie dłuższym niż 60 dni od daty wydania niniejszej zgody – jednocześnie zobowiązuje się odbiorcę zgody do przekazania Ministrowi Zdrowia informacji na temat numerów serii i daty ważności produktu leczniczego **HYLASE** przed jego pierwszą sprzedażą na terytorium RP.

Minister Zdrowia wskazuje, iż ewentualna kolejna zgoda na czasowe dopuszczenie do obrotu ww. produktu leczniczego może zostać wydana tylko w przypadku spełnienia przesłanek określonych w art. 4 ust 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2024 r. poz. 686) oraz prawidłowego rozliczenia wykorzystania leku sprowadzonego na podstawie niniejszej zgody.

z upoważnienia Ministra Zdrowia

Irena Muczyń

Główny Specjalista

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona: **Genesis Pharm sp. z o.o. sp. komandytowa, Łódź ul. Obywatelska 128/152, 94-104 Łódź.**
2. a/a