

Jak uniknąć
najczęstszych
błędów
i trudności

Warsztaty RE-REJESTRACJA LEKÓW I ZMIANY POREJESTRACYJNE

Przebieg procedur w praktyce

14 – 15 czerwca 2011 r., Hotel Sofitel Victoria, Warszawa

Warsztaty poprowadzą:

Dr Andrzej Balicki,
Radca Prawny, DLA Piper Wiater

Paweł Derlikowski,
Radca Prawny, Kancelaria Derlikowski

Iwona Gryglicka,
Prawnik, Salans

Marta Kalbarczyk,
Koordynator ds. Rejestracji Leków,
Pliva Kraków

Anna Kikolska-Pisarek
Zastępca Głównego Specjalisty ds.
Medycznych, Polfa Warszawa S.A.

Maja Jamiołkowska,
Kierownik Wydziału Zmian
Porejestracyjnych i Rerejestracji,
Urząd Rejestracji Produktów
Lecznicych, Wyrobów Medycznych
i Preparatów Biobójczych (URPL)

Jolanta Maj,
Kierownik Działu Zmian
Porejestracyjnych w Procedurach
Europejskich, URPL

**Katarzyna Topolińska,
Marcin Topoliński,**
TopPharm Consulting

- Jak przygotować dokumentację zgodnie z obowiązującym prawem farmaceutycznym: opłaty, wymagane dokumenty, załączniki – wskazówki URPL
- **Case studies** – klasyfikacja i grupowanie zmian porejestracyjnych
- **Praktyczne ćwiczenia z podziałem na grupy** – jak krok po kroku przeprowadzić zmiany porejestracyjne w procedurach europejskich
- Re-rejestracja i rejestracja w krajach nie-unijnych w praktyce – pułapki, wymagania i procedury
- Jak przebiega przygotowanie zmiany porejestracyjnej w miejscu wytwarzania leku – **case study** Pliva Kraków

Patroni medialni:

RE-REJESTRACJA LEKÓW I ZMIANY POREJESTRACYJNE

DLACZEGO WARTO WZIĄĆ UDZIAŁ W WARSZTATACH:

- W latach 2012 – 2013 polski rynek farmaceutyczny czeka re-rejestracja ponad 3000 produktów leczniczych – to ogromne wyzwanie, któremu muszą sprostać firmy! Zapraszamy do udziału w spotkaniu, w trakcie którego doświadczeni Ekspertci z URPL przedstawią Państwu szczegółowo i w praktyce procedurę re-rejestracji zgodnie z aktualnymi regulacjami prawnymi.
- Dowiedzie się Państwo jak uniknąć najczęściej popełnianych błędów oraz jak prawidłowo wypełnić wnioski i załączniki w dokumentacji.
- Praktyczne ćwiczenia w grupach prowadzone przez Ekspertów z URPL pozwolą Państwu poznać **szczegółowo przebieg procedury europejskiej** we wprowadzaniu zmian porejestracyjnych.
- **Praktycy z firm farmaceutycznych, w tym z Pliva Kraków i Bayer podzielą się swoimi doświadczeniami**, m.in. na temat re-rejestracji na rynkach spoza UE, przygotowania zmiany porejestracyjnej w miejscu wytwarzania leku oraz najnowszych zmian prawnych istotnych dla branży.

W TRAKCIE WARSZTATÓW SWOJĄ WIEDZĘ WZBOGACĄ I ZAKTUALIZUJĄ:

- Dyrektorzy, Kierownicy i Specjaliści z Działów Rejestracji
- Dyrektorzy, Kierownicy i Specjaliści z Działów Medycznych
- Dyrektorzy, Kierownicy i inni pracownicy Działów Prawnych – Regulatory Affairs
- Osoby odpowiedzialne za dopuszczenie leków do obrotu
- Specjaliści ds. opakowań, ds. druków informacyjnych
- Przedstawiciele kancelarii prawnych i firm konsultingowych obsługujących firmy farmaceutyczne
- Przedstawiciele agencji lekowych zajmujących się rejestracją leków w imieniu firm farmaceutycznych

Wszystkie treści zawarte w programie Warsztatów stanowią własność Informedia Polska Sp. z o.o. oraz powiązanych z nią podmiotów. O ile Organizator nie postanowi inaczej, nie wolno żadnych materiałów stanowiących własność Informedia Polska odzwiercać, wykorzystywać, tworzyć pochodnych prac na bazie materiałów umieszczonych w programie, ani też ponownie ich publikować, zamieszczać w innych materiałach czy też w jakikolwiek inny sposób rozpowszechniać bez uprzedniej pisemnej zgody Informedia Polska.

O NAS

- Informedia Polska Sp. z o.o. jest liderem na polskim rynku prestiżowych konferencji i kongresów. Siła Informedia Polska to połączenie międzynarodowego doświadczenia z doskonałą znajomością lokalnego rynku i jego know-how.
- Informedia posiada szeroką wiedzę o różnych sektorach i jest organizatorem całej gamy prestiżowych konferencji w wielu branżach, wśród których są: telekomunikacja i media, farmacja, energetyka, finanse & bankowość, IT, retailing, paliwa & gaz, nieruchomości oraz FMCG.
- Informedia jest częścią grupy Bonnier, koncernu medialnego od ponad 200 lat łączącego wiedzę i doświadczenie 175 firm w 16 krajach.



BONNIER
Business Polska

14 czerwca 2011 r., wtorek

9. 30 Rejestracja, poranna kawa, powitanie uczestników
Prowadzący:
Maja Jamiołkowska, Kierownik Wydziału Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji;
Jolanta Maj, Kierownik Działu Zmian Porejestracyjnych w Procedurach Europejskich;
Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
10. 00 **RE-REJESTRACJA PO PROCESIE HARMONIZACJI ORAZ NOWE UREGULOWANIA DOTYCZĄCE RE-REJESTRACJI**
- Aktualnie obowiązująca podstawa prawna – nowe rozporządzenie MZ
 - Jaki jest przebieg procedury europejskiej i narodowej
 - Koszt opłaty rocznej
 - Jak przygotować dokumentację zgodnie z obowiązującym prawem farmaceutycznym? Wymagane dokumenty, załączniki – jak uniknąć najczęściej popełnianych błędów
 - 2012-2013 – re-rejestracja ponad 3000 produktów leczniczych – jakie są kolejne kroki do podjęcia przez firmy farmaceutyczne
 - Przebieg i warunki re-rejestracji na czas nieokreślony
 - Jak zaktualizować druki informacyjne? Czytelność i wzorce ulotek przy re-rejestracji
 - W jakich sytuacjach można wystąpić z wnioskiem o odstąpienie od 'sunset clause'
11. 30 Przerwa na kawę
11. 50 **ZMIANY POREJESTRACYJNE W PROCEDURZE NARODOWEJ I EUROPEJSKIEJ – PRAKTYCZNE WSKAZÓWKI I DOŚWIADCZENIA URZĘDU**
- Rozporządzenie 1234/2008: interpretacja przepisów dotyczących zmian w odniesieniu do rynku Unii Europejskiej – co mówią nam roczne doświadczenia
 - **Case study** Klasyfikacja zmian – zmiany przewidziane IAIN, IB, II; zmiany nieprzewidziane
 - Zmiany dotyczące opakowań i ulotek dla pacjenta
 - Które zmiany do pozwoleń europejskich prowadzone są zgodnie z narodowymi regulacjami
12. 30 **ANALIZA PRZYPADKÓW WYSTĘPUJĄCYCH W PROCEDURZE ZMIAN POREJESTRACYJNYCH**
- Grupowanie zmian w szczegółach – które zmiany można ze sobą grupować. Analiza przypadków grupowania
 - Worksharing – podział pracy pomiędzy właściwymi organami. Analiza przypadków worksharing
 - Opłaty za zmiany – analiza opłat za różne typy zmian oraz różne typy wniosków – pojedynczy, zgrupowany, w procedurze worksharing
13. 30 Przerwa na lunch
14. 30 **BŁĘDY WNIOSKODAWCÓW I ZWIĄZANE Z TYM KONSEKWENCJE – PRAKTYCZNE PORADY I WSKAZÓWKI**
- Zmiany narodowe – powiązane, równoległe, notyfikacje narodowe, zmiana podmiotu odpowiedzialnego
 - Jak są ramy czasowe na uzupełnienie braków formalnych w poszczególnych procedurach
 - Najczęstsze błędy we wnioskach – wskazówki i zalecenia
 - Jak są najczęściej występujące trudności dla firm farmaceutycznych
 - Jak praktycznie wprowadzić w życie zmiany typu IAIN IA, IB oraz typu II (implementation date), zmiany narodowe, notyfikacje z Art. 61(3) oraz notyfikacje narodowe. Jak są okresy przejściowe dla zmian
 - Zatwierdzenie zmian w drukach informacyjnych, data rewizji druków po dokonaniu zmiany
 - Dla jakich zmian wydawane są decyzje MZ, druki informacyjne
 - Implementacja rozporządzenia 1234/2008 w odniesieniu do pozwoleń narodowych
15. 30 **PRAKTYCZNE ĆWICZENIA W GRUPACH**
Zmiany porejestracyjne w procedurach europejskich
16. 30 Pytania i dyskusja
16. 50 Poczęstunek, zakończenie pierwszego dnia Warsztatów.



SUKCES >

15 czerwca 2011 r., środa

w praktyce

9. 30 Rejestracja, poranna kawa, powitanie uczestników
10. 00 **ROZWIĄZANIA PRZYJĘTE W ROZPORZĄDZENIU KOMISJI (WE) NR 1234/2008 – JAK JE STOSUJEMY W POLSCE**
- Jaka jest nowa klasyfikacja zmian
 - Procedura powiadamiania według nowych regulacji prawnych
 - Implementacja Rozporządzenia 1234/2008 w odniesieniu do pozwoleń narodowych
- Paweł Derlikowski, Radca Prawny, Kancelaria Derlikowski*
10. 40 **ZMIANY W PROCEDURZE EUROPEJSKIEJ I NARODOWEJ – NAJCZĘŚCIEJ WYSTĘPUJĄCE TRUDNOŚCI, PUŁAPKI I RÓŻNICE**
- Case studies**
- Różnice proceduralne i ich wpływ na praktyczny przebieg procesu
 - Różnice w klasyfikacji i dokumentacji – przykłady najczęściej spotykanych różnic w klasyfikacji, dokumentacji, badaniach (jakość, druki, PhV)
- Katarzyna Topolińska; Marcin Topoliński, TopPharm Consulting*
11. 30 Przerwa na kawę
11. 50 **ZARZĄDZANIE ZMIANĄ POREJESTRACYJNĄ W MIEJSCU WYTWARZANIA PRODUKTU LECZNICZEGO I OPRACOWANIE DOKUMENTACJI DO ZMIANY W CZĘŚCI JAKOŚCIOWEJ DOSSIER REJESTRACYJNEGO**
- Case study** *Pliva Kraków*
- W jaki sposób generuje się zmiana w miejscu wytwarzania produktu
 - Jak przygotować część jakościową dokumentacji do zmiany:
 - jak radzić sobie z różnicami w wymaganiach do zmian w różnych krajach
 - jak operować w świetle zmieniających się przepisów (prawo unijne, wymagania narodowe)
 - Jak zarządzać zmianą porejestracyjną w miejscu wytwarzania (np. uzyskanie zatwierdzenia zmiany w różnym czasie z różnych rynków)
 - Jak wygląda wdrożenie zatwierdzonej zmiany
- Marta Kalbarczyk, Koordynator ds. Rejestracji Leków, Pliva Kraków*
12. 50 Przerwa na lunch
13. 50 **RE-REJESTRACJA I REJESTRACJA W KRAJACH NIE-UNIJNYCH ORAZ AZJATYCKICH – PRAKTYCZNE DOŚWIADCZENIA I WSKAZÓWKI**
- Case study**
- Jakie są obowiązujące podstawy prawne w poszczególnych krajach
 - Jakie dodatkowe wymagania należy spełnić – świadectwa rejestracji w kraju MAH'a, sposoby dostarczania prób do badań jakościowych
 - Dokumentacja – sposoby implementacji dokumentacji w układzie CTD do dossier zgodnego z wymaganiami narodowymi danego kraju
 - Przebieg procedury – przykłady uwag urzędów i sposoby przygotowania odpowiedzi
 - Jaki jest przewidywany prawnie czas trwania procedury w poszczególnych krajach w porównaniu z rzeczywistym
 - Jakie są kwoty opłat i specjalne wymagania
 - Zmiany porejestracyjne – opłaty i zakres zmian w poszczególnych krajach
- Anna Kikolska-Pisarek, Zastępca Głównego Specjalisty ds. Medycznych, Polfa Warszawa S.A.*
14. 50 **ZMIANA USTAWY O URZĘDZIE I WYNIKAJĄCE Z NIEJ ZMIANY DLA PROCESU RE-REJESTRACJI I ZMIAN POREJESTRACYJNYCH**
- Kompetencje Prezesa URPL a dotychczasowe kompetencje MZ
 - Zmiany w zakresie procedury rejestracji, re-rejestracji i zmian porejestracyjnych
 - Nowe obowiązki w zakresie raportowania - jaki jest zakres raportowania w przypadku zaprzestania wprowadzania leku do obrotu
 - Zakres dostępu do informacji dotyczącej leku zarejestrowanego
- Iwona Gryglicka, Prawnik, Salans*
15. 30 **ZMIANY PRAWNE W BRANŻY FARMACEUTYCZNEJ. DLACZEGO NOWY SYSTEM REFUNDACJI WZBUDZA TYLE KONTROWERSJI**
- Proceduralne aspekty nowego systemu
 - Jak będą zasady ustalania cen i marż
 - Payback, instrumenty dzielenia ryzyka, podatek refundacyjny
 - Obowiązek dostaw
 - Kary administracyjne i przepisy karne
- Dr Andrzej Balicki, Radca Prawny, DLA Piper Wiater*
16. 10 Pytania i dyskusja
16. 20 Poczestunek, zakończenie Warsztatów, wręczenie certyfikatów

Warsztaty poprowadzą:



Dr Andrzej Balicki – Radca Prawny, DLA Piper Wiater

Jest szefem zespołu regulacyjnego DLA Piper Wiater. Andrzej Balicki posiada wieloletnie doświadczenie w doradztwie w zakresie regulacji farmaceutycznych. Jego doświadczenie obejmuje doradztwo zarówno dla polskich, jak i zagranicznych koncernów farmaceutycznych w odniesieniu do szeregu aspektów biznesu farmaceutycznego, w szczególności rejestracji, wprowadzania produktów na rynek, refundacji, badań klinicznych, struktur sprzedażowych, praw własności intelektualnej oraz zasad promocji i reklamy produktów leczniczych. Doświadczenie Andrzeja Balickiego obejmuje także postępowania przed Głównym Inspektorem Farmaceutycznym, doradztwo dla Urzędu Komitetu Integracji Europejskiej oraz Naczelnej Izby Aptekarskiej. Obronił doktorat w zakresie regulacji farmaceutycznych na Uniwersytecie Warszawskim.



Paweł Derlikowski, Adwokat, Kancelaria Derlikowski

Specjalizuje się w obsłudze prawnej polskich i zagranicznych podmiotów gospodarczych w zakresie prawa spółek handlowych, prawa umów w obrocie gospodarczym oraz prawa farmaceutycznego. Od lat współpracuje z firmą Bayer. Posiada bogatą praktykę w prowadzeniu procesów sądowych, w tym przed sądami arbitrażowymi, oraz w postępowaniach administracyjnych. Reprezentuje przedsiębiorców w sporach dotyczących prawa pracy oraz prawa konkurencji i własności intelektualnej. Członek ORA w Warszawie. Absolwent Uniwersytetu Warszawskiego.



Iwona Gryglicka – Prawnik, Salans

Specjalizuje się w zagadnieniach związanych z prawem ochrony zdrowia. Zajmuje się doradztwem dla firm farmaceutycznych oraz innych podmiotów z sektora ochrony zdrowia w zakresie wymagań rejestracyjnych, refundacyjnych, badań klinicznych, marketingu produktów leczniczych oraz dostępu do świadczeń zdrowotnych. Posiada doświadczenie w reprezentacji interesów branży farmaceutycznej w procesie legislacyjnym.



Maja Jamiołkowska, Kierownik Wydziału Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji, URPL

W Urzędzie Rejestracji PLW MiPB pracuje od 2005 r. W latach 2006-08 była Kierownikiem Działu Weryfikacji Merytorycznej w Procedurze Rerejestracji Narodowej. Od października 2009 r. kieruje Wydziałem Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji. Jest absolwentką Wydziału Farmacji na Uniwersytecie w Białymstoku.



Marta Kalbarczyk, Koordynator ds. Rejestracji Leków, Pliva Kraków

Tematyką prawa farmaceutycznego i jego dostosowania do prawa UE zajmuje się od 2002 roku. Od 2005 pracuje w Dziale Rejestracji Leków Plivy Kraków. Zajmuje się opracowaniem części jakościowej dossier rejestracyjnych dla leków Plivy wytwarzanych w Krakowie. Opiekuje się produktami leczniczymi zarejestrowanymi w Polsce i w innych krajach Unii Europejskiej, Europie Środkowej i wschodniej oraz Azji. Bierze udział w pracach zespołów projektowych min wdrażającego elektroniczny system kontroli zmian.



Anna Kikolska-Pisarek, Zastępca Głównego Specjalisty ds. Medycznych, Polfa Warszawa S.A.

Nadzoruje pracę zespołu zajmującego się prowadzeniem rejestracji zagranicznej. Od wielu lat związana z tematyką rejestracyjną. Posiada szerokie doświadczenie w rejestracji leków zarówno na rynkach Europy Środkowej jak i na rynkach wschodnich. W trakcie swojej kariery zdobyła szereg cennych kontaktów zagranicznych ułatwiających rozwijanie działalności rejestracyjnej.



Jolanta Maj, Kierownik Działu Zmian Porejestracyjnych w Procedurach Europejskich, URPL

Absolwentka Wydziału Chemicznego Politechniki Warszawskiej. Ekspert podgrupy roboczej dotyczącej zmian (CMD(h)/EMA Sub-group on Variation Regulation) w Londynie od 2008 r. Brała udział w pracach nad tworzeniem wytycznych CMDh do Rozporządzenia Komisji WE 1234/2008. Uczestniczyła w międzynarodowych szkoleniach i konferencjach poświęconych rejestracji leków, w tym w kongresie DIA. Prelegent szkoleń dotyczących zmian porejestracyjnych.



Katarzyna Topolińska, Marcin Topoliński – TopPharm Consulting

Absolwenci Wydziału Farmaceutycznego Akademii Medycznej w Warszawie (aktualnie WUM), byli eksperci działów oceny Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych m.in. w ramach procedur MRP/DCP oraz procedury centralnej, uczestnicy szeregu szkoleń dla ekspertów EMEA, MHRA, EDQM, BfArM, MPA Sweden i EC dotyczących oceny dokumentacji.



ZAPRASZAMY DO UDZIAŁU W WARSZTATACH

Justyna Piechocka – Project Manager
tel.: +48 22 333 97 77, fax: +48 22 333 97 78
justyna.piechocka@informedia-polska.pl



ZAPRASZAMY DO WSPÓŁPRACY W ZAKRESIE SPONSORINGU

Dział Sponsoringu
tel.: +48 22 333 97 87, fax: +48 22 333 97 78
sponsoring@informedia-polska.pl



Faks
+48 22 333 97 78



konferencje.pb.pl
info@informedia-polska.pl

Warsztaty

RE-REJESTRACJA LEKÓW I ZMIANY POREJESTRACYJNE

14 – 15 czerwca 2011 r., Hotel Sofitel Victoria, Warszawa

Wypełnij poniższy formularz i wyślij na nr faksu **22 333 97 78**
lub zarejestruj się on-line na stronie konferencje.pb.pl

- TAK**, chcę wziąć udział w Warsztatach „RE-REJESTRACJA LEKÓW I ZMIANY POREJESTRACYJNE”
Termin: 14 – 15 czerwca 2011 r.
Cena: 2995 PLN + 23% VAT do 20 maja 2011 r. 3595 PLN + 23% VAT po 20 maja 2011 r.
- TAK**, chcę otrzymać więcej informacji o Warsztatach „RE-REJESTRACJA LEKÓW I ZMIANY POREJESTRACYJNE”
Termin: 14 – 15 czerwca 2011 r.
- NIE**, nie wezmę udziału w prezentowanych Warsztatach, jednak proszę o informowanie mnie o planowanych wydarzeniach o podobnej tematyce.

1. Imię i nazwisko:
Stanowisko:
Departament:
2. Imię i nazwisko:
Stanowisko:
Departament:
3. Firma:
Ulica:
Kod pocztowy: Miasto:
Tel: Fax:
E-mail:
4. Dane nabywcy, potrzebne do wystawienia Faktury VAT:
Nazwa firmy:
Siedziba:
Adres: NIP:
Osoba kontaktowa:
Tel: E-mail:
Opcje przesłania faktury pro forma
 pocztą e-mailem
5. Komu jeszcze zdaniem Pana/Pani możemy przesłać informacje o tym wydarzeniu:
Imię i nazwisko:
Stanowisko:
Departament:
Tel: Fax:
E-mail:

Zgodnie z ustawą z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz.U. 1997r. Nr 133 poz. 833) Informedia Polska Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie (dalej Informedia), informuje, że jest administratorem danych osobowych. Wyrażamy zgodę na przetwarzanie danych osobowych w celach promocji i marketingu działalności prowadzonej przez Informedia, świadczonych usług oraz oferowanych produktów, a także w celu promocji ofert klientów Informedia. Wyrażamy również zgodę na otrzymywanie drogą elektroniczną ofert oraz informacji handlowych dotyczących Informedia oraz klientów Informedia. Wyrażającemu zgodę na przetwarzanie danych osobowych przysługuje prawo kontroli przetwarzania danych, które jej dotyczą, w tym także prawo ich poprawiania.

Równocześnie oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami uczestnictwa oraz zobowiązujemy się do zapłaty całości kwot wynikających z niniejszej umowy.

SUKCES

w praktyce

Warunki uczestnictwa:

1. Koszt uczestnictwa jednej osoby w Warsztatach wynosi 2995 PLN + 23% VAT przy rejestracji do 20 maja 2011 r., 3595 PLN + 23% VAT przy rejestracji po 20 maja 2011 r.
2. Cena obejmuje prelekcje, materiały warsztatowe, przerwy kawowe, lunch.
3. Przesłanie do Informedia Polska faxem lub pocztą elektroniczną, wypełnionego i podpisanego formularza zgłoszeniowego, stanowi zawarcie wiążącej umowy pomiędzy zgłaszającym a Informedia Polska. Faktura pro forma jest standardowo wystawiana i wysyłana faxem po otrzymaniu formularza zgłoszeniowego.
4. Prosimy o dokonanie wpłaty w terminie 14 dni od wysłania zgłoszenia, ale nie później niż przed rozpoczęciem Warsztatów.
5. Wpłaty należy dokonać na konto:
Svenska Handelsbanken AB SA
Oddział w Polsce
ul. Iłżecka 26, 02-135 Warszawa
PL97 2250 0001 0000 0040 0318 1251
6. Rezygnację z udziału należy przysyłać listem poleconym na adres organizatora.
7. W przypadku rezygnacji nie później niż 21 dni przed rozpoczęciem Warsztatów obciążymy Państwa opłatą administracyjną w wysokości 20% opłaty za udział.
8. W przypadku rezygnacji w terminie późniejszym niż 21 dni przed rozpoczęciem Warsztatów pobierane jest 100% opłaty za udział.
9. Nieodwołanie zgłoszenia i niewzięcie udziału w Warsztatach powoduje obciążenie pełnymi kosztami udziału.
10. Niedokonanie wpłaty nie jest jednoznaczne z rezygnacją z udziału.
11. Zamiast zgłoszonej osoby w Warsztatach może wziąć udział inny pracownik firmy.
12. Organizator zastrzega sobie prawo do zmian w programie oraz do odwołania Warsztatów.

Informedia Polska Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie (03-738), ul. Kijowska 1, wpisana jest do Rejestru Przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 000223380, NIP 527-245-67-22, wysokość kapitału zakładowego: 50 000,00 zł.

pieczęć i podpis:



Adres do korespondencji
Informedia Polska Sp. z o.o.
ul. Kijowska 1, 03-738 Warszawa



Tel.
+48 22 333 97 78



Faks
+48 22 333 97 78



konferencje.pb.pl
info@informedia-polska.pl