

Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4aa ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym, posiada moc dokumentu wydawanego przez Centralną Informację, nie wymaga podpisu i pieczęci.

CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 08.10.2021 godz. 11:51:58

Numer KRS: 0000288521

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

| | | | |
|---|-----------------|---|----------------------|
| Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym | 19.09.2007 | | |
| Ostatni wpis | Numer wpisu | 71 | Data dokonania wpisu |
| | Sygnatura akt | KA.VIII NS-REJ.KRS/10604/21/222 | |
| | Oznaczenie sądu | SĄD REJONOWY KATOWICE - WSCHÓD W KATOWICACH, VIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO | |

Dział 1

| Rubryka 1 - Dane podmiotu | |
|---|--|
| 1.Oznaczenie formy prawnej | SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ |
| 2.Numer REGON/NIP | REGON: 141107266, NIP: 5252409576 |
| 3.Firma, pod którą spółka działa | "FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ |
| 4.Dane o wcześniejszej rejestracji | ----- |
| 5.Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej? | NIE |
| 6.Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego? | NIE |

| Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu | |
|---------------------------------------|--|
| 1.Siedziba | kraj POLSKA, woj. ŚLĄSKIE, powiat KATOWICE, gmina KATOWICE, miejsc. KATOWICE |
| 2.Adres | ul. SZOPIENICKA, nr 77, lok. ---, miejsc. KATOWICE, kod 40-431, poczta KATOWICE, kraj POLSKA |
| 3.Adres poczty elektronicznej | ----- |
| 4.Adres strony internetowej | ----- |

| Rubryka 3 - Oddziały | | |
|----------------------|------------------|---|
| 1 | 1.Firma oddziału | "FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ ODDZIAŁ W GŁOGOWIE MAŁOPOLSKIM |
| | 2.Siedziba | kraj POLSKA, woj. PODKARPACKIE, powiat RZESZOWSKI, gmina GŁOGÓW MAŁOPOLSKI, miejsc. GŁOGÓW MAŁOPOLSKI |
| | 3.Adres | ul. ŚW. MAKSYMILIANA KOLBEGO, nr 20, lok. ---, miejsc. GŁOGÓW MAŁOPOLSKI, kod 36-060, poczta GŁOGÓW MAŁOPOLSKI, kraj POLSKA |
| 2 | 1.Firma oddziału | "FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ ODDZIAŁ W GDAŃSKU |
| | | |

| | | |
|---|------------------|---|
| | 2.Siedziba | kraj POLSKA, woj. POMORSKIE, powiat M. GDAŃSK, gmina M. GDAŃSK, miejsc. GDAŃSK |
| | 3.Adres | ul. NOWY ŚWIAT, nr 18, lok. ---, miejsc. GDAŃSK, kod 80-299, poczta GDAŃSK, kraj POLSKA |
| 3 | 1.Firma oddziału | "FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ ODDZIAŁ W MORACH |
| | 2.Siedziba | kraj POLSKA, woj. MAZOWIECKIE, powiat WARSZAWSKI ZACHODNI, gmina OŻARÓW MAZOWIECKI, miejsc. MORY |
| | 3.Adres | ul. WOJSKA POLSKIEGO, nr 4, lok. ---, miejsc. MORY, kod 05-083, poczta OŻARÓW MAZOWIECKI, kraj POLSKA |
| 4 | 1.Firma oddziału | "FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ ODDZIAŁ WE WROCŁAWIU |
| | 2.Siedziba | kraj POLSKA, woj. DOLNOŚLĄSKIE, powiat M. WROCŁAW, gmina M. WROCŁAW, miejsc. WROCŁAW |
| | 3.Adres | ul. RAKOWIECKA, nr 65/67, lok. ---, miejsc. WROCŁAW, kod 50-950, poczta WROCŁAW, kraj POLSKA |
| 5 | 1.Firma oddziału | "FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ ODDZIAŁ W BIAŁYMSTOKU |
| | 2.Siedziba | kraj POLSKA, woj. PODLASKIE, powiat M. BIAŁYSTOK, gmina M. BIAŁYSTOK, miejsc. BIAŁYSTOK |
| | 3.Adres | ul. KLEEBERGA, nr 34, lok. ---, miejsc. BIAŁYSTOK, kod 15-691, poczta BIAŁYSTOK, kraj POLSKA |
| 6 | 1.Firma oddziału | "FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ ODDZIAŁ W ŻERNIKACH |
| | 2.Siedziba | kraj POLSKA, woj. WIELKOPOLSKIE, powiat POZNAŃSKI, gmina KÓRNIK, miejsc. ŻERNIKI K/POZNANIA |
| | 3.Adres | ul. SKŁADOWA, nr 7, lok. ---, miejsc. ŻERNIKI K/POZNANIA, kod 62-023, poczta ŻERNIKI, kraj POLSKA |
| 7 | 1.Firma oddziału | "FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ ODDZIAŁ W W SZCZECINIE |
| | 2.Siedziba | kraj POLSKA, woj. ZACHODNIOPOMORSKIE, powiat M. SZCZECIN, gmina M. SZCZECIN, miejsc. SZCZECIN |
| | 3.Adres | ul. POMORSKA, nr 132, lok. ---, miejsc. SZCZECIN, kod 70-812, poczta SZCZECIN, kraj POLSKA |
| 8 | 1.Firma oddziału | "FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ - ODDZIAŁ W KATOWICACH |
| | 2.Siedziba | kraj POLSKA, woj. ŚLĄSKIE, powiat KATOWICE, gmina KATOWICE, miejsc. KATOWICE |
| | 3.Adres | ul. RZEPAKOWA, nr 2, lok. ---, miejsc. KATOWICE, kod 40-541, poczta KATOWICE, kraj POLSKA |

| Rubryka 4 - Informacje o umowie | | |
|---|---|--|
| 1.Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki | 1 | 01.03.2007 HANNA KACPRZAK - KUCHARSKA REP. A NR 1871/2007, KANCELARIA NOTARIALNA HANNA KACPRZAK - KUCHARSKA |
| | 2 | AKT NOTARIALNY Z DNIA 01.03.2010 R. REPERTORIUM A NR 1742/2010 SPORZĄDZONY PRZEZ NOTARIUSZA BOŻENĘ GÓRSKĄ - WOLNIK W KANCELARII NOTARIALNEJ W KATOWICACH, ZMIANA §7 UST.1 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI. |
| | 3 | AKT NOTARIALNY SPORZĄDZIŁ NOTARIUSZ ŁUKASZ GAJOS Z KANCELARII NOTARIALNEJ ŁUKASZ GAJOS, WOJCIECH MAŁACHOWSKI SPÓŁKA CYWILNA W GLIWICACH PRZY UL. LOMPY 11/1 W DNIU 10 PAŹDZIERNIKA 2011 R., KTÓRY ZOSTAŁ WPISANY DO REP. A NR 5790/2011. ZMIENIONO §7 |
| | 4 | NOTARIUSZ SYLWIA SEIDEL - NOWAK Z KANCELARII NOTARIALNEJ W KATOWICACH, 21 LISTOPADA 2012 R., REP. A NR 3218/2012, UCHYŁONO W CŁOŚCI DOTYCHCZASOWĄ TREŚĆ AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ I UCHWALONO W CAŁOŚCI JEGO NOWE BRZMIENIE. |
| | 5 | AKT NOTARIALNY SPORZĄDZIŁ NOTARIUSZ IWONA PNIOK Z KANCELARII NOTARIALNEJ S. SEIDEL-NOWAK, I.PNIOK SPÓŁKA CYWILNA W KATOWICACH PRZY UL. MARII SKŁOWODSKIEJ- |

| | |
|---|--|
| | CURIE 22 W DNIU 16 KWIETNIA 2013 R., REPERTORIUM A NR 1062/2013 - DO PAR.9 DOPISANO UST.46 |
| 6 | 10.02.2016R, NOTARIUSZ ELŻBIETA PUSTUŁ-ZIELIŃSKA, KANCELARIA NOTARIALNA W SŁAWKOWIE, REPERTORIUM A NR 134/2016, DO PAR.9 DOPISANO USTĘPY OD 47 DO 51. |
| 7 | 12.03.2016R, NOTARIUSZ ELŻBIETA PUSTUŁ-ZIELIŃSKA, KANCELARIA NOTARIALNA W SŁAWKOWIE, REPERTORIUM A NR 383/2016, ZMIENIONO PAR.11 UST.1 ORAZ PAR.12 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO. |
| 8 | 30.06.2020R., REPERTORIUM A NR 7916/2020, NOTARIUSZ ANDRZEJ WRÓBEL, KANCELARIA NOTARIALNA PIOTR JURA, ANDRZEJ WRÓBEL SPÓŁKA PARTNERSKA Z SIEDZIBĄ W JAWORZNIE UL. GRUNWALDZKA 34 A ZMIENIONO: § 11, § 12 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI |

| Rubryka 5 | |
|--|-------------------------|
| 1.Czas, na jaki została utworzona spółka | NIEOZNACZONY |
| 2.Oznaczenie pisma innego niż Monitor Sądowy i Gospodarczy, przeznaczonego do ogłoszeń spółki | ***** |
| 3.Wspólnik może mieć: | WIĘKSZĄ LICZBĘ UDZIAŁÓW |
| 4.Czy statut przyznaje uprawnienia osobiste określonym akcjonariuszom lub tytuły uczestnictwa w dochodach lub majątku spółki nie wynikających z akcji? | ***** |
| 5.Czy obligatoriusze mają prawo do udziałów w zysku? | ***** |

| Rubryka 6 - Sposób powstania spółki |
|-------------------------------------|
| Brak wpisów |

| Rubryka 7 - Dane wspólników | | |
|-----------------------------|--|---|
| 1 | 1.Nazwisko / Nazwa lub firma | FARMACOL SERWIS SPÓŁKA AKCYJNA SPÓŁKA KOMANDYTOWO-AKCYJNA |
| | 2.Imiona | ***** |
| | 3.Numer PESEL/REGON | 022273732 |
| | 4.Numer KRS | 0000481171 |
| | 5.Posiadane przez wspólnika udziały | 415.400 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 192.122.500,00 Zł |
| | 6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki? | NIE |
| 2 | 1.Nazwisko / Nazwa lub firma | FARMACOL SERWIS SPÓŁKA AKCYJNA |
| | 2.Imiona | ***** |
| | 3.Numer PESEL/REGON | 932149338 |
| | 4.Numer KRS | 0000002844 |
| | 5.Posiadane przez wspólnika udziały | 367.567 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 169.999.737,50 Zł |
| | 6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki? | NIE |
| 3 | 1.Nazwisko / Nazwa lub firma | FARMACOL INWESTYCJE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ |
| | 2.Imiona | ***** |
| | 3.Numer PESEL/REGON | 146941130 |

| | | |
|---|--|--|
| 4 | 4.Numer KRS | 0000481871 |
| | 5.Posiadane przez wspólnika udziały | 128.648 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 59.499.700,00 ZŁ |
| | 6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki? | NIE |
| | 1.Nazwisko / Nazwa lub firma | FARMACOL INWESTYCJE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ SPÓŁKA KOMANDYTOWO-AKCYJNA |
| | 2.Imiona | ***** |
| | 3.Numer PESEL/REGON | 146941689 |
| | 4.Numer KRS | 0000481881 |
| | 5.Posiadane przez wspólnika udziały | 129.729 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 59.999.662,50,00 ZŁ |
| | 6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki? | NIE |
| | | |

| Rubryka 8 - Kapitał spółki | | |
|--|---|-------------------|
| 1.Wysokość kapitału zakładowego | | 481 621 600,00 ZŁ |
| Podrubryka 1 Informacja o wniesieniu aportu | | |
| 1.Określenie wartości udziałów objętych za aport | 1 | 379 950 000,00 ZŁ |
| | 2 | 130 121 600,00 ZŁ |

| Rubryka 9 - Nie dotyczy | | |
|-------------------------|--|--|
| Brak wpisów | | |

| Rubryka 10 - Nie dotyczy | | |
|--------------------------|--|--|
| Brak wpisów | | |

Dział 2

| Rubryka 1 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu | | |
|---|--|---|
| 1.Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu | | ZARZĄD |
| 2.Sposób reprezentacji podmiotu | | DO SKŁADANIA OŚWIADCZEŃ WOLI I PODPISYWANIA W IMIENIU SPÓŁKI UPOWAŻNIONY JEST JEDEN CZŁONEK ZARZĄDU W PRZYPADKU ZARZĄDU JEDNOOSOBOWEGO, A W PRZYPADKU ZARZĄDU WIELOOSOBOWEGO-DWAJ CZŁONKOWIE ZARZĄDU LUB JEDEN DZIAŁAJĄCY ŁĄCZNIE Z PROKURENTEM |
| Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu | | |
| 1 | 1.Nazwisko / Nazwa lub Firma | MALCZYK |
| | 2.Imiona | MICHAŁ ANTONI |
| | 3.Numer PESEL/REGON | /8100908/3/ |
| | 4.Numer KRS | **** |
| | 5.Funkcja w organie reprezentującym | PREZES ZARZĄDU |
| | 6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach? | NIE |

| | | |
|---|--|-----------------|
| 2 | 7.Data do jakiej została zawieszona | ----- |
| | 1.Nazwisko / Nazwa lub Firma | POŁOK |
| | 2.Imiona | PIOTR |
| | 3.Numer PESEL/REGON | 66083103872 |
| | 4.Numer KRS | **** |
| | 5.Funkcja w organie reprezentującym | CZŁONEK ZARZĄDU |
| | 6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach? | NIE |
| | 7.Data do jakiej została zawieszona | ----- |

| Rubryka 2 - Organ nadzoru | | | |
|---------------------------|--------------------------------------|---------------|----------------|
| 1 | 1.Nazwa organu | | RADA NADZORCZA |
| | Podrubryka 1 | | |
| | Dane osób wchodzących w skład organu | | |
| | 1 | 1.Nazwisko | OLSZEWSKI |
| | | 2.Imiona | MACIEJ ANDRZEJ |
| | | 3.Numer PESEL | 75020600217 |
| | 2 | 1.Nazwisko | NOWAK |
| | | 2.Imiona | BARTOSZ RAFAŁ |
| | | 3.Numer PESEL | 75111804131 |
| | 3 | 1.Nazwisko | FRANK |
| | | 2.Imiona | MARCIN |
| | | 3.Numer PESEL | 89040611555 |

| Rubryka 3 - Prokurenci | | | |
|------------------------|------------------|--|--|
| 1 | 1.Nazwisko | STRZEMPA | |
| | 2.Imiona | JANINA ELŻBIETA | |
| | 3.Numer PESEL | 71101901785 | |
| | 4.Rodzaj prokury | PROKURA ŁĄCZNA, DO REPREZENTACJI Z CZŁONKIEM ZARZĄDU | |
| 2 | 1.Nazwisko | DŁUGAJ | |
| | 2.Imiona | ARTUR KAROL | |
| | 3.Numer PESEL | 75021707012 | |
| | 4.Rodzaj prokury | PROKURA ŁĄCZNA, DO REPREZENTACJI Z CZŁONKIEM ZARZĄDU | |
| 3 | 1.Nazwisko | MICHALSKI | |
| | 2.Imiona | MAREK PIOTR | |
| | 3.Numer PESEL | 76032316792 | |
| | 4.Rodzaj prokury | PROKURA ŁĄCZNA, DO REPREZENTACJI Z CZŁONKIEM ZARZĄDU | |

Dział 3

| Rubryka 1 - Przedmiot działalności | | |
|------------------------------------|--|--|
| | | |

| | | |
|---|---|---|
| 1.Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy | 1 | 52, 10, B, MAGAZYNOWANIE I PRZECHOWYWANIE POZOSTAŁYCH TOWARÓW |
| 2.Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy | 1 | 46, 39, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA NIEWYSPECJALIZOWANA ŻYWNOSCI, NAPOJÓW I WYROBÓW TYTONIOWYCH |
| | 2 | 46, 45, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA PERFUM I KOSMETYKÓW |
| | 3 | 46, 46, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH |
| | 4 | 49, 41, Z, TRANSPORT DROGOWY TOWARÓW |
| | 5 | 52, 21, Z, DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA WSPOMAGAJĄCA TRANSPORT LĄDOWY |
| | 6 | 52, 24, , PRZEŁADUNEK TOWARÓW |
| | 7 | 52, 29, C, DZIAŁALNOŚĆ POZOSTAŁYCH AGENCJI TRANSPORTOWYCH |
| | 8 | 70, 22, Z, POZOSTAŁE DORADZTWO W ZAKRESIE PROWADZENIA DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ I ZARZĄDZANIA |
| | 9 | 78, , , DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z ZATRUDNIENIEM |

| Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach | | | |
|--|-------------------|---------------|-------------------------------|
| Rodzaj dokumentu: | Nr kolejny w polu | Data złożenia | Za okres od do |
| 1.Wzmianka o złożeniu rocznego sprawozdania finansowego | 1 | 22.07.2008 | 19.09.2007 - 31.12.2007 |
| | 2 | 14.07.2009 | 01.01.2008 R. - 31.12.2008 R. |
| | 3 | 29.07.2010 | 01.01.2009 R. - 31.12.2009 R. |
| | 4 | 08.08.2011 | 01.01.2010 - 31.12.2010 |
| | 5 | 06.07.2012 | 01.01.2011-31.12.2011 |
| | 6 | 05.05.2013 | 01.01.2012 - 31.12.2012 |
| | 7 | 28.07.2014 | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013 |
| | 8 | 15.07.2015 | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014 |
| | 9 | 06.06.2016 | OD 01.01.2015 DO 31.12.2015 |
| | 10 | 29.05.2017 | OD 01.01.2016 DO 31.12.2016 |
| | 11 | 25.06.2018 | OD 01.01.2017 DO 31.12.2017 |
| | 12 | 22.05.2019 | OD 01.01.2018 DO 31.12.2018 |
| | 13 | 01.07.2020 | OD 01.01.2019 DO 30.06.2019 |
| | 14 | 13.10.2020 | OD 01.01.2019 DO 31.12.2019 |
| | 15 | 23.06.2021 | OD 01.01.2020 DO 31.12.2020 |
| 2.Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania rocznego sprawozdania finansowego | 1 | ***** | 01.01.2009 R. - 31.12.2009 R. |
| | 2 | ***** | 01.01.2010 - 31.12.2010 |
| | 3 | ***** | 01.01.2011-31.12.2011 |
| | 4 | ***** | 01.01.2012 - 31.12.2012 |
| | 5 | ***** | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013 |
| | 6 | ***** | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014 |
| | 7 | ***** | OD 01.01.2015 DO 31.12.2015 |
| | 8 | ***** | OD 01.01.2016 DO 31.12.2016 |
| | 9 | ***** | OD 01.01.2017 DO 31.12.2017 |
| | 10 | ***** | OD 01.01.2018 DO 31.12.2018 |
| | 11 | ***** | OD 01.01.2019 DO 30.06.2019 |
| | 12 | ***** | OD 01.01.2019 DO 31.12.2019 |

| | | | |
|---|----|-------|-------------------------------|
| 3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego | 13 | ***** | OD 01.01.2020 DO 31.12.2020 |
| | 1 | ***** | 19.09.2007 - 31.12.2007 |
| | 2 | ***** | 01.01.2008 R. - 31.12.2008 R. |
| | 3 | ***** | 01.01.2009 R. - 31.12.2009 R. |
| | 4 | ***** | 01.01.2010 - 31.12.2010 |
| | 5 | ***** | 01.01.2011-31.12.2011 |
| | 6 | ***** | 01.01.2012 - 31.12.2012 |
| | 7 | ***** | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013 |
| | 8 | ***** | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014 |
| | 9 | ***** | OD 01.01.2015 DO 31.12.2015 |
| | 10 | ***** | OD 01.01.2016 DO 31.12.2016 |
| | 11 | ***** | OD 01.01.2017 DO 31.12.2017 |
| | 12 | ***** | OD 01.01.2018 DO 31.12.2018 |
| | 13 | ***** | OD 01.01.2019 DO 30.06.2019 |
| | 14 | ***** | OD 01.01.2019 DO 31.12.2019 |
| | 15 | ***** | OD 01.01.2020 DO 31.12.2020 |
| 4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu | 1 | ***** | 19.09.2007 - 31.12.2007 |
| | 2 | ***** | 01.01.2008 R. - 31.12.2008 R. |
| | 3 | ***** | 01.01.2009 R. - 31.12.2009 R. |
| | 4 | ***** | 01.01.2010 - 31.12.2010 |
| | 5 | ***** | 01.01.2011-31.12.2011 |
| | 6 | ***** | 01.01.2012 - 31.12.2012 |
| | 7 | ***** | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013 |
| | 8 | ***** | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014 |
| | 9 | ***** | OD 01.01.2015 DO 31.12.2015 |
| | 10 | ***** | OD 01.01.2016 DO 31.12.2016 |
| | 11 | ***** | OD 01.01.2017 DO 31.12.2017 |
| | 12 | ***** | OD 01.01.2018 DO 31.12.2018 |
| | 13 | ***** | OD 01.01.2019 DO 30.06.2019 |
| | 14 | ***** | OD 01.01.2019 DO 31.12.2019 |
| | 15 | ***** | OD 01.01.2020 DO 31.12.2020 |

Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej

Brak wpisów

Rubryka 4 - Przedmiot działalności statutowej organizacji pożytku publicznego

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o dniu kończącym rok obrotowy

1.Dzień kończący pierwszy rok obrotowy, za który należy złożyć sprawozdanie finansowe

31.12.2007

Dział 4

| Rubryka 1 - Zaległości |
|------------------------|
| Brak wpisów |

| Rubryka 2 - Wierzytelności |
|----------------------------|
| Brak wpisów |

| Rubryka 3 - Informacje o oddaleniu wniosku o ogłoszenie upadłości na podstawie art. 13 ustawy z 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe albo o zabezpieczeniu majątku dłużnika w postępowaniu w przedmiocie ogłoszenia upadłości albo w postępowaniu restrukturyzacyjnym albo po prawomocnym umorzeniu postępowania restrukturyzacyjnego |
|---|
| Brak wpisów |

| Rubryka 4 - Umorzenie prowadzonej przeciwko podmiotowi egzekucji z uwagi na fakt, że z egzekucji nie uzyska się sumy wyższej od kosztów egzekucyjnych |
|---|
| Brak wpisów |

Dział 5

| Rubryka 1 - Kurator |
|---------------------|
| Brak wpisów |

Dział 6

| Rubryka 1 - Likwidacja |
|------------------------|
| Brak wpisów |

| Rubryka 2 - Informacje o rozwiązaniu lub unieważnieniu spółki |
|---|
| Brak wpisów |

| Rubryka 3 - Nie dotyczy |
|-------------------------|
| Brak wpisów |

| Rubryka 4 - Informacja o połączeniu, podziale lub przekształceniu | | |
|---|---|---|
| 1 | 1.Określenie okoliczności | PRZEJĘCIE INNEJ SPÓŁKI |
| | 2.Opis sposobu połączenia, podziału lub przekształcenia | ZARZĄDY AZO - SERWIS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ Z SIEDZIBĄ W WARSZAWIE 00-238 PRZY UL. DŁUGIEJ 23/25 ORAZ VESTFARMA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ Z SIEDZIBĄ W KATOWICACH 40-541 PRZY UL. RZEPAKOWEJ 2 WYRAZIŁY ZGODĘ NA PLAN POŁĄCZENIA SPÓŁEK W DNIU 15.06.2011 R., W KTÓRYM TO PLANIE AZO - SERWIS PRZEJMUJE W CAŁOŚCI SPÓŁKĘ VESTFARMA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ, DNIA 10.10.2011 R. ODBYŁO SIĘ NADZWYCAJNE ZGROMADZENIE WSPÓLNIKÓW AZO - SERWIS SPÓŁKI Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ NA KTÓRYM WSPÓLNIK PODJĄŁ UCHWAŁĘ O PRZEJĘCIU PRZEZ AZO - SERWIS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ SPÓŁKI "VESTFARMA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ, RÓWNIEŻ DNIA 10.10.2011 R. ODBYŁO |

| | | |
|---|--|---|
| SIĘ NADZWYCZAJNE ZGROMADZENIE WSPÓLNIKÓW SPÓŁKI "VESTFARMA" SPÓŁKA OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ NA KTÓRYM WSPÓLNIK PODJĄŁ UCHWAŁĘ O ZGODZIE NA PLAN PRZEJĘCIA "VESTFARMA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ PRZESZŁĄCZĄCĄ AZO - SÉRWIS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ. | | |
| <p align="center">Podrubryka 1</p> <p align="center">Dane podmiotów powstałych w wyniku połączenia, podziału lub przekształcenia albo dane podmiotów przejmujących całość lub część majątku spółki</p> | | |
| 1 | 1.Nazwa lub firma | AZO-SERWIS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,----- |
| | 2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany | KRAJOWY REJESTR SĄDOWY |
| | 3.Numer w rejestrze | 0000288521 |
| | 4.Nazwa sądu prowadzącego rejestr | ***** |
| | 5.Numer REGON | 141107266 |
| <p align="center">Podrubryka 2</p> <p align="center">Dane podmiotów, których majątek w całości lub części jest przejmowany w wyniku połączenia lub podziału</p> | | |
| 1 | 1.Nazwa lub firma | "VESTFARMA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,----- |
| | 2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany | KRAJOWY REJESTR SĄDOWY |
| | 3.Numer w rejestrze | 0000081932 |
| | 4.Nazwa sądu prowadzącego rejestr | ***** |
| | 5.Numer REGON | 210332225 |

| |
|--|
| Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu upadłościowym |
| Brak wpisów |

| |
|--|
| Rubryka 6 - Informacja o postępowaniu układowym |
| Brak wpisów |

| |
|---|
| Rubryka 7 - Informacje o postępowaniach restrukturyzacyjnych, o postępowaniu naprawczym lub o przymusowej restrukturyzacji |
| Brak wpisów |

| |
|---|
| Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej |
| Brak wpisów |

| |
|--|
| data sporządzenia wydruku 08.10.2021 adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: ekrs.ms.gov.pl |
|--|

Wpisy Spółki w Centralnym Rejestrze Beneficjentów Rzeczywistych

Identyfikator złożonego wniosku: **BBACBE771D384B349D383379F577651E**
 Data i godzina złożenia wniosku: **2021-06-10 10:01:45**
 Data i czas udostępnienia wniosku: **2021-06-10 10:01:45**

Kryteria wyszukiwania

NIP: **5252409576**
 Data od: **2021-06-10**
 Data do: **2021-06-10**

Dokument pochodzi z Centralnego Rejestru Beneficjentów Rzeczywistych. Organem właściwym w sprawach CRBR jest minister właściwy do spraw finansów publicznych. Dokument nie wymaga dodatkowego podpisu.

Podstawowe dane Spółki

| | | | |
|---|---|--------------------------------------|--------------------|
| Skorygowane: | Zgłoszenie skorygowano w dniu: 2021-03-08 09:29:08 | | |
| Początkowa data prezentacji zgłoszenia: | 2021-06-10 | Końcowa data prezentacji zgłoszenia: | 2021-06-10 |
| Nazwa spółki: | "FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ | Miejscowość: | KATOWICE |
| NIP: | 5252409576 | Kod pocztowy: | 40-431 |
| KRS: | 0000288521 | Ulica: | SZOPIENICKA |
| Forma organizacyjna: | 117 - Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością | Numer domu: | 77 |

Dane Beneficjentów Spółki

Pierwsze imię: **ZYTA**
 Nazwisko: **OLSZEWSKA**
 PESEL: **51080203526**
 Kraj obywatelstwa: **POLSKA**
 Kraj zamieszkania: **POLSKA**

Uprawnienia Beneficjentów Spółki

1. Pośrednie uprawnienia: **POSIADACZ 45,35 % AKCJI W SPÓŁCE DOMINUJĄCEJ W GRUPIE KAPITAŁOWEJ AZ ASSET S.A.**

Pierwsze imię: **ANDRZEJ**
 Nazwisko: **OLSZEWSKI**
 PESEL: **49122701675**
 Kraj obywatelstwa: **POLSKA**
 Kraj zamieszkania: **POLSKA**

1. Pośrednie uprawnienia: **POSIADACZ 50,11 % AKCJI W SPÓŁCE DOMINUJĄCEJ W GRUPIE KAPITAŁOWEJ AZ ASSET S.A.**

Reprezentanci

Pierwsze imię: **PIOTR**
 Kolejne imiona:
 Nazwisko: **POŁOK**
 PESEL: **66083103872**
 Data urodzenia:
 Kraj obywatelstwa: **POLSKA**
 Kraj zamieszkania: **POLSKA**
 Rodzaj reprezentacji: **reprezentant**

Dokument pochodzi z Centralnego Rejestru Beneficjentów Rzeczywistych. Organem właściwym w sprawach CRBR jest minister właściwy do spraw finansów publicznych. Dokument nie wymaga dodatkowego podpisu.

Reprezentanci

Pierwsze imię: **MICHAŁ**
Kolejne imiona:
Nazwisko: **MALCZYK**
PESEL: **78100908737**
Data urodzenia:
Kraj obywatelstwa: **POLSKA**
Kraj zamieszkania: **POLSKA**
Rodzaj reprezentacji: **reprezentant**

Pierwsze imię: **JANINA**
Kolejne imiona:
Nazwisko: **STRZEMPA**
PESEL: **71101901785**
Data urodzenia:
Kraj obywatelstwa: **POLSKA**
Kraj zamieszkania: **POLSKA**
Rodzaj reprezentacji: **reprezentant**

Pierwsze imię: **ARTUR**
Kolejne imiona:
Nazwisko: **DŁUGAJ**
PESEL: **75021707012**
Data urodzenia:
Kraj obywatelstwa: **POLSKA**
Kraj zamieszkania: **POLSKA**
Rodzaj reprezentacji: **reprezentant**

Pierwsze imię: **MAREK**
Kolejne imiona:
Nazwisko: **MICHALSKI**
PESEL: **76032316792**
Data urodzenia:
Kraj obywatelstwa: **POLSKA**
Kraj zamieszkania: **POLSKA**
Rodzaj reprezentacji: **reprezentant**



Warszawa, dnia 20 sierpnia 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

DECYZJA nr GIF-N-412/21-2/AM/15

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.), art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013r. poz. 267 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanowił dokonać zmiany w zezwoleniu na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej
wydanym na rzecz przedsiębiorcy:

Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-4111-47/AR/10 z dnia 22 kwietnia 2010 roku
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *legally registered address of authorization holder*
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Address of site*
ul. Kleeberga 34, 15-691 Białystok
Komory przeładunkowe:
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
- produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. nr 45, poz. 271 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Main Pharmaceutical Inspector*

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

Zofia Ulz

2 up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

8. Podpis/Signature

Zbigniew Niewojt
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

2015-03-20

Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) i innymi przepisami.

2. Hurtownia farmaceutyczna zobowiązana jest do składania Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych kwartalnych raportów zgodnie z odrębnymi przepisami.

3. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne.

Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2005 r. Nr 179, poz. 1485 ze zm.).

Uzasadnienie:

Główny Inspektor Farmaceutyczny na podstawie art. 5 ust. 7 i 8 ustawy z dnia 8 lutego 2015 roku o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne i niektórych innych ustaw, dokonał zmiany z urzędu, dostosowując format zezwolenia do obowiązujących przepisów.

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Zbigniew Niewojt
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-4111-47/AR/10

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

- 1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*with a Marketing Authorisation in EEA country*)
- 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*Intended for EEA market*)
- 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (*intended for exportation*)

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

- 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (*Procurement*)
- 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (*Holding*)
- 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (*Supply*)
- 2.4 eksport (*Export*)

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH
(*Medicinal products with additional requirements*)

- 3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (*Products according to Art. 83 of 2001/83/EC*)
 - 3.1.1 produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
 - 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
 - 3.1.3 produkty radiofarmaceutyczne (w tym preparaty promieniotwórcze) (*Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits)*)
 - 3.2 gazy medyczne (*Medicinal Gases*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
 - 3.3.1 poniżej 15^o C (*Below 15^o C*)
 - 3.3.2 poniżej 8^o C (*Below 8^o C*)
 - 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
 - 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
 - 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
 - 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
 - 3.4.5 zioła (*Herbs*)
 - 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)
 - 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)

Otrzymują:

- 1. Farmacol Logistyka, ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
- 2. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 31.01.2013 r.

ZEZWOLENIE
znak GIF-N-P/4430/21/10
(tekst ujednolicony)

Na podstawie art. 40 ust.1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

udziela

zezwolenia na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Białymstoku przy ul. Kleeberga 34, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 22.04.2010 r. znak: GIF-N-4111/47/AR/10.

Podjęcie i prowadzenie działalności musi być zgodne z ustawą o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) oraz przepisami dotyczącymi produktów leczniczych i wyrobów medycznych w tym szczególnie środków odurzających i substancji psychotropowych oraz nadzoru nad tymi środkami i substancjami.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadniania niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Obrót hurtowy środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi będącymi produktami leczniczymi może być prowadzony przez przedsiębiorcę, o którym mowa w art. 72 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2008, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.).

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Białymstoku
3. a/a.



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 3.01.2013 r.

GIF-N-4430/8/AB/13

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,
o zmianę zezwolenia nr GIF-N-P/4430/21/10 z dnia 22.04.2010 r.

Postanawia

1. W zezwoleniu nr GIF-N-P/4430/21/10 z dnia 22.04.2010 r. na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Białymstoku przy ul. Kleeberga 34, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 22.04.2010 r. znak: GIF-N-4111/47/AR/10

wprowadzić zmianę polegającą na:

- zastąpieniu wyrazów: „udziela spółce AZO-SERWIS Sp. z o.o., ul. Długa 23/25, 00-238 Warszawa, wpisanej do Rejestru Przedsiębiorców pod numerem KRS:0000288521” wyrazami: „udziela przedsiębiorcy „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach”.

Wydać ujednolicony tekst zezwolenia, który stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzępakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Białymstoku;
3. a/a.





Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 31.01.2013 r.

GIF-N-4431/4/AB/13

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124), art. 3. ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004, art. 7 rozporządzenia Komisji (WE) nr 1277/2005 i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.),

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

o zmianę licencji znak: GIF-N-P/4431/20/10 z dnia 22.04.2010 r.,

postanawia

w licencji znak: GIF-N-P/4431/20/10 z dnia 22.04.2010 r. na prowadzenie obrotu hurtowego prekursorem kategorii 1 w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Białymstoku przy ul. Kleeberga 34, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 22.04.2010 r. znak: GIF-N-4111/47/AR/10,

wprowadzić zmianę polegającą na

- zastąpieniu wyrazów: „AZO-SERWIS Sp. z o.o., ul. Długa 23/25, 00-238 Warszawa, wpisanej do Rejestru Przedsiębiorców pod numerem KRS:0000288521” wyrazami: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice”.

Wydać ujednolicony tekst zezwolenia, który stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy prekursorami kategorii 1.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice,
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Białymstoku,
3. a/a.



[Signature]
GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 02 PAŹ. 2015

GIF-N-411/1072-2/SU/15

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 w zw. z art. 126 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 267 z późn. zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia

z urzędu sprostować oczywistą omyłkę w zezwoleniu wydanym w drodze decyzji z dnia 20 sierpnia 2015 roku wydanym na rzecz przedsiębiorcy **Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością** z siedzibą w Katowicach na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Białymstoku przy ul. Kleeberga 34. - poprzez zastąpienie omyłkowo wpisanego numeru kancelaryjnego zawierającego po skrócie „nr” następujący ciąg cyfr i znaków: „GIF-N-412/21-2/AM/15” - poprawnie nadanym numerem, stosując po skrócie „nr” następujące cyfry i znaki: „GIF-N-411/1072-1/SU/15”.

UZASADNIENIE

W dniu 20.08.2015 z urzędu, Główny Inspektor Farmaceutyczny zmienił w drodze decyzji zezwolenie wydane na rzecz przedsiębiorcy **Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością** na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Białymstoku przy ul. Kleeberga 34.

W powyższej decyzji omyłkowo zastosowano numer kancelaryjny, t.j.: „GIF-N-412/21-2/AM/15”.

Prawidłowy zapis numeru, po skrócie „nr” powinien zawierać następujący ciąg cyfr i znaków: „GIF-N-411/1072-1/SU/15”.

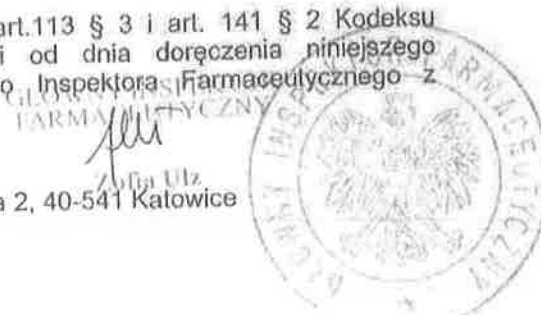
Mając na uwadze, iż na podstawie art. 113 § 1 Kodeksu postępowania administracyjnego organ administracji może prostować z urzędu błędy pisarskie i rachunkowe oraz inne oczywiste omyłki w wydanych przez siebie decyzjach, postanowiono o sprostowaniu oczywistej omyłki.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 w związku z art. 144 oraz art. 113 § 3 i art. 141 § 2 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 7 dni od dnia doręczenia niniejszego postanowienia, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy

Otrzymują:

1. Strona: Farmacol-Logistyka Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
2. a/a.



GLÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY



Załącznik do decyzji

znak GIF-N-4430/12/AB/13

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

ZEZWOLENIE

znak GIF-N-P/4430/01/09
(tekst ujednolicony)

Na podstawie art. 40 ust.1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124)

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

udziela

zezwolenia na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Morach, gmina Ożarów Mazowiecki, przy ul. Wojska Polskiego 4, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 08.10.2008 r. znak: GIF-N-4111-44/AR/08.

Dodatkowe komory przeładunkowe:

- ul. Polarna 14, Łódź;
- ul. Morelowa 16, Olsztyn;
- ul. Budowlana 46, Lublin;
- ul. Cicha 12, Nowe Opole;
- ul. Pucka 27, Radom.

Podjęcie i prowadzenie działalności musi być zgodne z ustawą o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) oraz przepisami dotyczącymi produktów leczniczych i wyrobów medycznych w tym szczególnie środków odurzających i substancji psychotropowych oraz nadzoru nad tymi środkami i substancjami.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadniania niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Obrót hurtowy środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi będącymi produktami leczniczymi może być prowadzony przez przedsiębiorcę, o którym mowa w art. 72 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2008, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.).

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Warszawie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Bydgoszczy;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Olsztynie;
5. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Łodzi;
6. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Lublinie;
7. a/a.



[Handwritten signature]
Załącznik do decyzji
Główny Inspektor Farmaceutyczny
Warszawa, 01.02.2013 r.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

GIF-N-4430/12/AB/13

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

o zmianę zezwolenia znak GIF-N-P/4430/01/09 z dnia 07.01.2009 r., zmienionego decyzjami Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 25.05.2009 r. znak GIF-N-P/4430/22-1/09;
- z dnia 07.10.2009 r. znak GIF-N-P/4430/41-2/09;
- z dnia 28.09.2011 r. znak GIF-N-P/4430/36/11;
- z dnia 11.09.2012 r. znak GIF-N-4430/30/ASz/12;

postanawia

1. W zezwoleniu znak GIF-N-P/4430/01/09 z dnia 07.01.2009 r. na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Morach, gmina Ożarów Mazowiecki, przy ul. Wojska Polskiego 4, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 08.10.2008 r. znak: GIF-N-4111-44/AR/08,

wprowadzić zmianę polegającą na:

- zastąpieniu wyrazów: „AZO-SERWIS Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie” wyrazami: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach”;
- wykreśleniu dodatkowych komór przeładunkowych zlokalizowanych w:
 - Bydgoszczy, ul. Szajnochy 14,
 - Toruniu, ul. Chrobrego 145/147.

Wydąć ujednolicony tekst zezwolenia, który stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



Znak Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Znak Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Zastępca Głównego Inspektora
FARMACEUTYCZNEGO

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Warszawie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Bydgoszczy;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Olsztynie;
5. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Łodzi;
6. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Lublinie;
7. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

GIF-N-4431/8/AB/13

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124), art. 3. ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004, art. 7 rozporządzenia Komisji (WE) nr 1277/2005 i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

o zmianę licencji znak: GIF-N-P/4431/01/09 z dnia 07.01.2009 r., zmienionej decyzjami Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 25.05.2009 r. znak GIF-N-P/4431/17-1/09;
- z dnia 07.10.2009 r. znak GIF-N-P/4431/29-2/09;
- z dnia 28.09.2011 r. znak GIF-N-P/4431/35/11;
- z dnia 11.09.2012 r. znak GIF-N-4431/22/ASz/12;

postanawia

w licencji znak: GIF-N-P/4431/01/09 z dnia 07.01.2009 r. na prowadzenie obrotu hurtowego prekursorem kategorii 1 w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Morach, gmina Ożarów Mazowiecki, przy ul. Wojska Polskiego 4, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 08.10.2008 r. znak: GIF-N-4111-44/AR/08,

wprowadzić zmiany polegające na:

- zastąpieniu wyrazów: „AZO-SERWIS Sp. z o.o., ul. Długa 23/25, 00-238 Warszawa” wyrazami: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice”;
- wykreśleniu dodatkowych komór przeładunkowych zlokalizowanych w:
 - Bydgoszczy, ul. Szajnochy 14,
 - Toruniu, ul. Chrobrego 145/147.

Wydać ujednolicony tekst zezwolenia, który stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy prekursorami kategorii 1.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



Z upr. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

[Signature]
Zastępca Głównego Inspektora
Farmaceutycznego

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Warszawie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Bydgoszczy;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Olsztynie;
5. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Łodzi;
6. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Lublinie;
7. a/a.



Warszawa, dnia 20 sierpnia 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

DECYZJA nr GIF-N-412/27-6/AM/15

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.), art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013r. poz. 267 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanowił dokonać zmiany w zezwoleniu na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej
wydanym na rzecz przedsiębiorcy:

Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-4111-44/AR/08 z dnia 8 października 2008
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *legally registered address of authorization holder*
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Adress of site*
UL. Wojska Polskiego 4, 05-850 Mory Ożarów Mazowiecki
Komory przeładunkowe:
Łódź, ul. Polarna 14
Olsztyn, ul. Stalowa 1
Nowe Opole, ul. Cicha 12
Radom, ul. Pucka 27
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
- produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. nr 45, poz. 271 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

Zofia Ulz

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

8. Podpis/Signature

Zofia Ulz
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

2015-03-20

Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) i innymi przepisami.

2. Hurtownia farmaceutyczna zobowiązana jest do składania Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych kwartalnych raportów zgodnie z odrębnymi przepisami.

3. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne.

Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2005 r. Nr 179, poz. 1485 ze zm.).

Uzasadnienie:

Główny Inspektor Farmaceutyczny na podstawie art. 5 ust. 7 i 8 ustawy z dnia 8 lutego 2015 roku o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne i niektórych innych ustaw, dokonał zmiany z urzędu, dostosowując format zezwolenia do obowiązujących przepisów.

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zofia Ulz
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-N-4111-44/AR/08
(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

- 1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*with a Marketing Authorisation in EEA country*)¹⁾
- 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*Intended for EEA market*)¹⁾
- 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (*intended for exportation*)¹⁾

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

- 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (*Procurement*)¹⁾
- 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (*Holding*)¹⁾
- 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (*Supply*)¹⁾
- 2.4 eksport (*Export*)¹⁾

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH
(Medicinal products with additional requirements)

- 3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (*Products according to Art. 83 of 2001/83/EC*)¹⁾
 - 3.1.1 produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
 - 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
 - 3.3.1 poniżej 15^o C (*Below 15^o C*)
 - 3.3.2 poniżej 8^o C (*Below 8^o C*)
- 3.4 inne: wymienić (*Other: (please specify)*)
 - 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
 - 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
 - 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
 - 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
 - 3.4.5 zioła (*Herbs*)
 - 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)
 - 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)

Otrzymują:

- 1. Farmacol Logistyka, ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
- 2. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

02 PAŹ. 2015

GIF-N-411/1074-2/SU/15

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 w zw. z art. 126 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 267 z późn. zm.)

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia

z urzędu sprostować oczywistą omyłkę w zezwoleniu wydanym w drodze decyzji z dnia 20 sierpnia 2015 roku wydanym na rzecz przedsiębiorcy **Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością** z siedzibą w Katowicach na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Morach przy ul. Wojska Polskiego 4 - poprzez zastąpienie błędnie wpisanego numeru kancelaryjnego zawierającego po skrócie „nr” następujący ciąg cyfr i znaków: „GIF-N-412/27-6/AM/15” - poprawnie nadanym numerem, stosując po skrócie „nr” następujące cyfry i znaki: „GIF-N-412/1074-1/SU/15”.

UZASADNIENIE

W dniu 20.08.2015 z urzędu, Główny Inspektor Farmaceutyczny zmienił w drodze decyzji zezwolenie wydane na rzecz przedsiębiorcy **Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością** na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Morach przy ul. Wojska Polskiego 4.

W powyższej decyzji omyłkowo zastosowano numer kancelaryjny, t.j.: „GIF-N-412/27-6/AM/15”.

Prawidłowy zapis numeru, po skrócie „nr” powinien zawierać następujący ciąg cyfr i znaków: „GIF-N-412/1074-1/SU/15”.

Mając na uwadze, iż na podstawie art. 113 § 1 Kodeksu postępowania administracyjnego organ administracji może prostować z urzędu błędy pisarskie i rachunkowe oraz inne oczywiste omyłki w wydanych przez siebie decyzjach, postanowiono o sprostowaniu oczywistej omyłki.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 w związku z art. 144 oraz art. 113 § 3 i art. 141 § 2 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 7 dni od dnia doręczenia niniejszego postanowienia, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Otrzymują:

1. Strona: Farmacol- Logistyka Sp. z o.o. , ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
2. a/a.

GLÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY





Warszawa, dnia 14.01.2009 r.

**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

GIF-N-4111- 3 /AR/09

ZEZWOLENIE

Na podstawie art. 74 ust. 1 i 2 w zw. z art. 72 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001r. –
Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. nr 45, poz. 271),

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

udziela

spółce AZO – SERWIS Sp. z o.o.

z siedzibą w Warszawie, ul. Długa 23/25

wpisanej do Rejestru Przedsiębiorców pod numerem KRS: 0000288521

zezwolenia na prowadzenie składu konsygnacyjnego

zlokalizowanego w Katowicach, ul. Rzepakowa 2

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271) i innymi przepisami.
2. Skład konsygnacyjny zobowiązany jest do składania ministrowi właściwemu do spraw zdrowia kwartalnych raportów zgodnie z odrębnymi przepisami.
3. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony. W przypadku gdy przedsiębiorca nie uruchomi składu konsygnacyjnego w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne.

Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2005 r. Nr 179, poz. 1485).

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

[Signature]
Joanna Ułz

Otrzymują:

1. Strona: AZO – SERWIS Sp. z o.o., ul. Długa 23/25, 00 – 238 Warszawa
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Katowicach



Warszawa, dnia 31.01.2013 r.

ZEZWOLENIE
znak GIF-N-P/4430/2/09
(tekst ujednolicony)

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

udziela

zezwolenia na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Katowicach przy ul. Rzepakowej 2, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 14.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-3/AR/09.

Dodatkowe komory przeładunkowe:

- ul. Karpacka 22, 43-316 Bielsko Biala;
- ul. Łukaszewicza 18, 42-209 Częstochowa;
- ul. Matki Tyber 6, 31-222 Kraków;
- ul. Głogowska 39, 45-315 Opole;
- ul. Podhalańska 4, 34-700 Rabka-Zdrój.

Podjęcie i prowadzenie działalności musi być zgodne z ustawą o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) oraz przepisami dotyczącymi produktów leczniczych i wyrobów medycznych w tym szczególnie środków odurzających i substancji psychotropowych oraz nadzoru nad tymi środkami i substancjami.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadniania niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Obrót hurtowy środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi będącymi produktami leczniczymi może być prowadzony przez przedsiębiorcę, o którym mowa w art. 72 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2008, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.).

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Katowicach
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Opolu
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Krakowie
5. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny we Wrocławiu
6. a/a.



[Signature]
Główny Inspektor Farmaceutyczny



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 24.04.2013 r.

GIF-N-4430/10/AB/13

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

o zmianę zezwolenia GIF-N-P/4430/2/09 z dnia 14.01.2009 r., zmienionego decyzjami Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 25.05.2009 r. znak GIF-N-P/4430/20-1/09;
- z dnia 12.01.2010 r. znak GIF-N-P/4430/3-1/10;
- z dnia 04.02.2011 r. znak GIF-N-P/4430/6/11;
- z dnia 30.04.2012 r. znak GIF-N-4430/10/ASz/12;

Postanawia

1. W zezwoleniu nr GIF-N-P/4430/2/09 z dnia 14.01.2009 r. na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Katowicach przy ul. Rzepakowej 2, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 14.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-3/AR/09,

wprowadzić zmianę polegającą na:

- zastąpieniu wyrazów: „AZO-SERWIS Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie” wyrazami: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach”.

Wydać ujednolicony tekst zezwolenia, który stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Katowicach;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Opolu;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Krakowie;
5. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny we Wrocławiu;
6. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

[Signature]
Główny Inspektor Farmaceutyczny



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 31.01.2013 r.

GIF-N-4431/6/AB/13

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124), art. 3. ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004, art. 7 rozporządzenia Komisji (WE) nr 1277/2005 i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

o zmianę licencji znak: GIF-N-P/4431/3/09 z dnia 14.01.2009 r., zmienionej decyzjami Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 25.05.2009 r. znak GIF-N-P/4431/15-1/09;
- z dnia 12.01.2010 r. znak GIF-N-P/4431/2-1/10;
- z dnia 04.02.2011 r. znak GIF-N-P/4431/6/11;
- z dnia 30.04.2012 r. znak GIF-N-4431/5/ASz/12;

postanawia

w licencji znak: GIF-N-P/4431/3/09 z dnia 14.01.2009 r. na prowadzenie obrotu hurtowego prekursorem kategorii 1 w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Katowicach przy ul. Rzepakowej 2, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 14.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-3/AR/09,

wprowadzić zmianę polegającą na

- zastąpieniu wyrazów: „AZO-SERWIS Sp. z o.o., ul. Długa 23/25, 00-238 Warszawa, wpisany do Krajowego Rejestru Przedsiębiorców pod numerem KRS:0000288521” wyrazami: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice”.

Wydać ujednolicony tekst zezwolenia, który stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

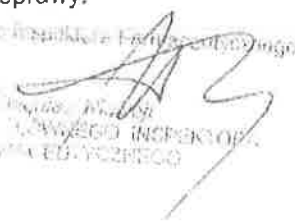
Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy prekursorami kategorii 1.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Katowicach;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Krakowie;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Opolu;
5. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny we Wrocławiu;
6. a/a.


Główny Inspektor Farmaceutyczny



Warszawa, dnia 10 sierpnia 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

DECYZJA nr GIF-N-412/3-1/AM/15

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.), art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013r. poz. 267 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanowił dokonać zmiany w zezwoleniu na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej
wydanym na rzecz przedsiębiorcy:

Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-4111/3/AR/09 z dnia 14 stycznia 2009 roku
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *legally registered address of authorization holder*
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Adress of site*
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
Komory przeładunkowe:
Bielsko-Biała, ul. Karpacka 22
Kraków, ul. Matki Tajber 6
Częstochowa, ul. Łukaszewicza 18
Rabka-Zdrój, ul. Podhalańska 4
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
- produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. nr 45, poz. 271 ze zm.)

GLÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

Zofia Ulz

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

8. Podpis/ Signature

Zobowiązanie
ZASTĘPCA GŁÓWNYGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

9. Data/ Date

2015-03-20

Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) i innymi przepisami.

2. Hurtownia farmaceutyczna zobowiązana jest do składania Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych kwartalnych raportów zgodnie z odrębnymi przepisami.

3. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne.

Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2005 r. Nr 179, poz. 1485 ze zm.).

Uzasadnienie:

Główny Inspektor Farmaceutyczny na podstawie art. 5 ust. 7 i 8 ustawy z dnia 8 lutego 2015 roku o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne i niektórych innych ustaw, dokonał zmiany z urzędu, dostosowując format zezwolenia do obowiązujących przepisów.

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zobowiązanie
ZASTĘPCA GŁÓWNYGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-N-4111/3/AR/09

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

- 1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*with a Marketing Authorisation in EEA country*)¹⁾
- 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*Intended for EEA market*)¹⁾
- 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (*intended for exportation*)¹⁾

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

- 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (*Procurement*)¹⁾
- 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (*Holding*)¹⁾
- 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (*Supply*)¹⁾
- 2.4 eksport (*Export*)¹⁾

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH
(Medicinal products with additional requirements)

- 3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (*Products according to Art. 83 of 2001/83/EC*)¹⁾
 - 3.1.1 produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
 - 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
 - 3.1.3 produkty radiofarmaceutyczne (w tym preparaty promieniotwórcze) (*Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits)*)
 - 3.2 gazy medyczne (*Medicinal Gases*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
 - 3.3.1 poniżej 15° C (*Below 15° C*)
 - 3.3.2 poniżej 8° C (*Below 8° C*)
- 3.4 inne: wymienić (*Other: (please specify)*)
 - 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
 - 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
 - 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
 - 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
 - 3.4.5 zioła (*Herbs*)
 - 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)
 - 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)

Otrzymują:

- 1. Farmacol Logistyka, ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
- 2. a/a.



Warszawa, dnia 10 sierpnia 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

DECYZJA nr GIF-N-412/3-1/AM/15

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.), art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013r. poz. 267 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanowił dokonać zmiany w zezwoleniu na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej
wydanym na rzecz przedsiębiorcy:

Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-4111/3/AR/09 z dnia 14 stycznia 2009 roku
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *legally registered address of authorization holder*
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Adress of site*
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
Komory przeładunkowe:
Bielsko-Biała, ul. Karpacka 22
Kraków, ul. Matki Tajber 6
Częstochowa, ul. Łukaszczyka 18
Rabka-Zdrój, ul. Podhalańska 4
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
- produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. nr 45, poz. 271 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

Zofia Ulz

8. Podpis/ Signature

9. Data/ Date

2015-03-20

Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) i innymi przepisami.

2. Hurtownia farmaceutyczna zobowiązana jest do składania Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych kwartalnych raportów zgodnie z odrębnymi przepisami.

3. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne.

Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2005 r. Nr 179, poz. 1485 ze zm.).

Uzasadnienie:

Główny Inspektor Farmaceutyczny na podstawie art. 5 ust. 7 i 8 ustawy z dnia 8 lutego 2015 roku o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne i niektórych innych ustaw, dokonał zmiany z urzędu, dostosowując format zezwolenia do obowiązujących przepisów.

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zofia Ulz
ZASTĘPCA GŁÓWNYGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-N-4111/3/AR/09

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

- 1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*with a Marketing Authorisation in EEA country*)¹⁾
- 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*Intended for EEA market*)¹⁾
- 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (*intended for exportation*)¹⁾

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

- 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (*Procurement*)¹⁾
- 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (*Holding*)¹⁾
- 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (*Supply*)¹⁾
- 2.4 eksport (*Export*)¹⁾

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH
(Medicinal products with additional requirements)

- 3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (*Products according to Art. 83 of 2001/83/EC*)¹⁾
 - 3.1.1 produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
 - 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
 - 3.1.3 produkty radiofarmaceutyczne (w tym preparaty promieniotwórcze) (*Radiorpharmaceuticals (including radionuclide kits)*)
 - 3.2 gazy medyczne (*Medicinal Gases*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
 - 3.3.1 poniżej 15° C (*Below 15° C*)
 - 3.3.2 poniżej 8° C (*Below 8° C*)
- 3.4 inne: wymienić (*Other: (please specify)*)
 - 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
 - 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
 - 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
 - 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
 - 3.4.5 zioła (*Herbs*)
 - 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)
 - 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)

Otrzymują:

- 1. Farmacol Logistyka, ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
- 2. a/a.

[Handwritten signature and stamp]
GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY
PASTERYZACJA I WYKONANIE
FARMACEUTYCZNYCH
GIF-N-4111/3/AR/09



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

ZEZWOLENIEznak GIF-N-P/4430/3/09
(tekst ujednolicony)

Na podstawie art. 40 ust.1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

udziela

zezwolenia na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Rogoźnicy 95, 36-060 Głogów Małopolski, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 19.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-5/AR/09.

Dodatkowe komory przeładunkowe:

- Jasło, ul. Jana Pawła II 39 A;
- Tarnów, ul. Okrężna 4 A;
- Kielce, ul. Jagiellońska 70;
- Sandomierz, ul. Baczyńskiego 18.

Podjęcie i prowadzenie działalności musi być zgodne z ustawą o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) oraz przepisami dotyczącymi produktów leczniczych i wyrobów medycznych w tym szczególnie środków odurzających i substancji psychotropowych oraz nadzoru nad tymi środkami i substancjami.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadniania niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Obrót hurtowy środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi będącymi produktami leczniczymi może być prowadzony przez przedsiębiorcę, o którym mowa w art. 72 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2008, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.).

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Krakowie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Rzeszowie;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Kielcach;
5. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02...2013 r.

GIF-N-4430/11/AB/13

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

o zmianę zezwolenia znak GIF-N-P/4430/3/09 z dnia 19.01.2009 r., zmienionego decyzjami Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 25.05.2009 r. znak GIF-N-P/4430/21-1/09;
- z dnia 17.06.2011 r. znak GIF-N-P/4430/24/11;
- z dnia 14.06.2012 r. znak GIF-N-4430/22/ASz/12;

postanawia

1. W zezwoleniu znak GIF-N-P/4430/3/09 z dnia 19.01.2009 r. na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Rogoźnicy 95, 36-060 Głogów Małopolski, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 19.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-5/AR/09,

wprowadzić zmianę polegającą na:

- zastąpieniu wyrazów: „AZO-SERWIS Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie” wyrazami: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach”.

Wydąć ujednolicony tekst zezwolenia, który stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Krakowie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Rzeszowie;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Kielcach;
5. a/a.



2013.02.01. Główny Inspektor Farmaceutyczny

[Signature]
Główny Inspektor Farmaceutyczny



Warszawa, dnia 09 czerwca 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

DECYZJA nr GIF-N-411/911-1/MSH/15

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.), art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013r. poz. 267 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanowił dokonać zmiany w zezwoleniu na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej
wydanym na rzecz przedsiębiorcy:

Farmacol Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-4111-5/AR/09 z dnia 9 stycznia 2009 roku
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
Farmacol Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *legally registered address of authorization holder*
Ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Address of site*
Rogoźnica 95, 36-060 Głogów Małopolski
Komory przeładunkowe:
Ul. Przemysłowa 9, 38-200 Jasło
Ul. Jagiellońska 70, 25-734 Kielce
Ul. Baczyńskiego 18, 27-600 Sandomierz
Ul. Budowlana 46, 20-469 Lublin
Ul. Hodowlana 14, 33-100 Tarnów
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
– produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi, aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001r.
– Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. nr 45, poz. 271 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

Zofia Ulz

8. Podpis/ Signature

[Signature]

9. Data/ Date

09/06/2015

Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) i innymi przepisami.

2. Hurtownia farmaceutyczna zobowiązana jest do składania Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych kwartalnych raportów zgodnie z odrębnymi przepisami.

3. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne.

Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2005 r. Nr 179, poz. 1485 ze zm.).

Uzasadnienie:

Strona Farmacol Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zwróciła się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o wprowadzenie zmian w zezwoleniu znak GIF-N-4111-5/AR/09 na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, poprzez zmianę adresu komory przeładunkowej zlokalizowanej w Tarnowie – poprzedni adres: ul. Okrężna 4a, nowy adres: ul. Hodowlana 14.

Główny Inspektor Farmaceutyczny po rozpatrzeniu wniosku przychylił się do wnioskowanej zmiany i równocześnie, na podstawie art. 5 ust. 7 i 8 ustawy z dnia 8 lutego 2015 roku o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne i niektórych innych ustaw, dokonał zmiany z urzędu, dostosowując format zezwolenia do obowiązujących przepisów.

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY

[Signature]
Zofia Ulz

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-N-4111-5/AR/09
(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

| |
|--|
| <p>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (<i>with a Marketing Authorisation in EEA country</i>)¹⁾</p> <p>1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (<i>Intended for EEA market</i>)¹⁾</p> <p>1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (<i>Intended for exportation</i>)¹⁾</p> |
| <p>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (<i>Procurement</i>)¹⁾</p> <p>2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (<i>Holding</i>)¹⁾</p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (<i>Supply</i>)¹⁾</p> <p>2.4 eksport (<i>Export</i>)¹⁾</p> |
| <p>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)</p> <p>3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (<i>Products according to Art. 83 of 2001/83/EC</i>)¹⁾</p> <p>3.1.1 produkty krwiopochodne (<i>Medicinal products derived from blood</i>)</p> <p>3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (<i>Immunological medicinal products</i>)</p> <p>3.1.3 produkty radiofarmaceutyczne (w tym preparaty promieniotwórcze) (<i>Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits)</i>)</p> <p>3.2 gazy medyczne (<i>Medicinal gases</i>)</p> <p>3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (<i>Cold chain products (requiring low temperature handling)</i>)</p> <p>3.3.1 poniżej 15° C (<i>Below 15° C</i>)</p> <p>3.3.2 poniżej 8° C (<i>Below 8° C</i>)</p> <p>3.4 inne: wymienić (<i>Other: (please specify)</i>)</p> <p>3.4.1 cytostatyki (<i>Cytotoxic medicinal products</i>)</p> <p>3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (<i>Dangerous medicinal products</i>)</p> <p>3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (<i>Fragrant medicinal products</i>)</p> <p>3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (<i>Medicinal products with very strong effect</i>)</p> <p>3.4.5 zioła (<i>Herbs</i>)</p> |

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law)

3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law)



plet
Zofia Ulz

Otrzymują:

1. Farnacol Logistyka Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-544 Katowice;
2. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 11 czerwca 2015 r.

GIF-N-4431/6/KK/15

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124 z późn. zm.), art. 3. ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004, art. 7 rozporządzenia Komisji (WE) nr 1277/2005 i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.):

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

o zmianę licencji znak: GIF-N-P/4431/4/09 z dnia 19.01.2009 r., zmienionej decyzjami Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 25.05.2009 r. znak GIF-N-P/4431/16-1/09;
- z dnia 17.06.2011 r. znak GIF-N-P/4431/25/11;
- z dnia 30.04.2012 r. znak GIF-N-4431/5/ASz/12;
- z dnia 14.06.2012 r. znak GIF-N-4431/19/ASz/12;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4431/7/AB/13;
- z dnia 09.05.2013 r. znak GIF-N-4431/22/AB/13;
- z dnia 02.07.2013 r. znak GIF-N-4431/30/AB/13;

postanawia

w licencji znak: GIF-N-P/4431/4/09 z dnia 19.01.2009 r. na prowadzenie obrotu hurtowego prekursorami kategorii 1 w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Rogoźnicy 95, 36-060 Głogów Małopolski, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 19.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-5/AR/09,

wprowadzić zmianę polegającą na

- wykreśleniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:
 - Tarnowie przy ul. Okrężna 4A;
- dopisaniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:
 - Tarnowie przy ul. Hodowlanej 14;
- Zastąpieniu wyrazów: „w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Rogoźnicy 95, 36-060 Głogów Małopolski, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 19.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-5/AR/09” wyrazami: „w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Rogoźnicy 95, 36-060 Głogów Małopolski, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 19.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-5/AR/09”

Wydać załącznik do niniejszej decyzji zgodnie z art. 7 ust. 4 rozporządzenia Komisji (WE) nr 1277/2005 z dnia 27 lipca 2005 r.

15.06.2015
[Signature]

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego



Zbigniew Niewiar
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Krakowie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Rzeszowie;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Klecach;
5. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Lublinie;
6. a/a.

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 12 czerwca 2015 r.

GIF-N-4430/19/KK/15

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

o zmianę zezwolenia znak GIF-N-P/4430/3/09 z dnia 19.01.2009 r., zmienionego decyzjami Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 25.05.2009 r. znak GIF-N-P/4430/21-1/09;
- z dnia 17.06.2011 r. znak GIF-N-P/4430/24/11;
- z dnia 14.06.2012 r. znak GIF-N-4430/22/ASz/12;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4430/11/AB/13;
- z dnia 09.05.2013 r. znak GIF-N-4430/24/AB/13;
- z dnia 02.07.2013 r. znak GIF-N-4430/31/AB/13;

postanawia

W zezwoleniu znak GIF-N-P/4430/3/09 z dnia 19.01.2009 r. na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Rogoźnicy 95, 36-060 Głogów Małopolski, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 19.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-5/AR/09,

wprowadzić zmianę polegającą na:

- wykreśleniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:
 - Tarnowie przy ul. Okrężnej 4A;
- dopisaniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:
 - Tarnowie przy ul. Hodowlanej 14;
- zastąpieniu wyrazów „w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Rogoźnicy 95, 36-060 Głogów Małopolski, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 19.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-5/AR/09” wyrazami: „w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Rogoźnicy 95, 36-060 Głogów Małopolski, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 19.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-5/AR/09”

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY

Zofia Ula



Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Krakowie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Rzeszowie;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Kielcach;
5. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Lublinie;
6. a/a.




Wspólnota Europejska

Licencja

(Art. 3 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004)
(Art. 6 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 111/2005)

PC: GIF-N-P/4431/4/09

| | | |
|----------|--|---|
| Oryginał | 1. Posiadacz licencji „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Rzepakowa 2 40-541 Katowice | 2. Organ wydający licencję GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY ul. Senatorska 12 00-082 Warszawa tel: + 48 22 441 07 11 fax: + 48 22 635 99 94 e-mail: gif@gif.gov.pl strona internetowa: www.gif.gov.pl |
| | 1a. Dodatkowe informacje Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana w Rogoźnicy 95, 36-060 Głogów Małopolski, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 19.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-5/AR/09. Dodatkowe komory przeładunkowe: - Jasło, ul. Przemysłowa 9; - Tarnów, ul. Hodowlana 14; - Kielce, ul. Jagiellońska 70; - Sandomierz, ul. Baczyńskiego 18; - Lublin, ul. Budowlana 46. | 1b. Dodatkowe informacje Do wiadomości: Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego w Rzeszowie ul. Warszawska 12a 35-205 Rzeszów tel: + 48 17 862 05 45 fax: + 48 17 862 04 06 e-mail: biuro@rzeszow.wif.gov.pl strona internetowa: www.rzeszow.wif.gov.pl Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego w Krakowie Plac Szczepański 5 31-011 Kraków tel: + 48 12 422 75 41 tel/fax: + 48 12 422 75 52 e-mail: sekretariat@wif.malopolska.pl strona internetowa: www.malopolska.pl/bip/wif Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego w Kielcach ul. Targowa 18 25-520 Kielce tel: + 48 41 345 18 35 fax: + 48 41 345 29 45 e-mail: wifkielce@onet.pl strona internetowa: www.wifkielce.prot.pl Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego w Lublinie ul. Unicka 4 20-126 Lublin tel.: +48 81 532 22 18 fax: +48 81 532 22 19 e-mail: wif@wif.lublin.pl strona internetowa: www.wif.netbip.pl |

| | | | |
|---|---------------|--|---|
| 3. Okres ważności: | | | |
| Początek: 11/06/2015r. | | Koniec: 11/06/2018r. | |
| 4. Licencja dotyczy następującej substancji: | | | |
| Sklassyfikowana substancja | Kod CN | Operacja | Obiekty handlowe |
| Ephedrine | 2939 41 00 | Obrót hurtowy | Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji |
| 5. Dodatkowe informacje/warunki: Licencja stanowi załącznik do decyzji Głównego Inspektora Farmaceutycznego znak GIF-N-4431/6/KK/15. Formy stereoizomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące katyną, w każdym przypadku gdy występowanie takich form jest możliwe Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katyny, w każdym przypadku gdy istnienie takich soli jest możliwe | | | |
| 6. Data: 11/06/2015r. | | Podpis Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  | |

Zdzisław Nowoj
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO



GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY



Załącznik do decyzji

znak GIF-N-4430/14/AB/13

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

ZEZWOLENIE znak GIF-N-P/4430/1/11 (tekst ujednolicony)

Na podstawie art. 40 ust.1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

udziela

zezwolenia na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Żernikach przy ul. Składowej 7, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 05.01.2011 r. znak: GIF-N-4111/138/PŁ/10.

Dodatkowe komory przeładunkowe:

- ul. Jana Pawła II 105, Konin;
- ul. Szajnochy 14, Bydgoszcz;
- ul. Chrobrego 145/147, Toruń.

Podjęcie i prowadzenie działalności musi być zgodne z ustawą o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) oraz przepisami dotyczącymi produktów leczniczych i wyrobów medycznych w tym szczególnie środków odurzających i substancji psychotropowych oraz nadzoru nad tymi środkami i substancjami.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadniania niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Obrót hurtowy środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi będącymi produktami leczniczymi może być prowadzony przez przedsiębiorcę, o którym mowa w art. 72 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2008, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.).

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Poznaniu;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Gorzowie Wielkopolskim;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Bydgoszczy;
5. a/a.



7 up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zastępca Głównego Inspektora Farmaceutycznego



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

GIF-N-4430/14/AB/13

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

o zmianę zezwolenia znak GIF-N-P/4430/1/11 z dnia 05.01.2011 r., zmienionego decyzjami Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 17.06.2011 r. znak GIF-N-P/4430/23/11;
- z dnia 18.05.2012 r. znak GIF-N-4430/17/ASz/12;

postanawia

1. W zezwoleniu znak GIF-N-P/4430/1/11 z dnia 05.01.2011 r. na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Żernikach przy ul. Składowej 7, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 05.01.2011 r. znak: GIF-N-4111/138/PŁ/10;

wprowadzić zmiany polegające na:

- zastąpieniu wyrazów: „AZO-SERWIS Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie” wyrazami: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach”;
- wykreśleniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:
Gorzowie Wielkopolskim przy ulicy Śląskiej 96.
- dodaniu dodatkowych komór przeładunkowych zlokalizowanych w:
Bydgoszczy przy ulicy Szajnochy 14,
Toruniu przy ulicy Chrobrego 145/147.

Wydać ujednolicony tekst zezwolenia, który stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



Prof. Główny Inspektor Farmaceutyczny

[Signature]
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Poznaniu;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Gorzowie Wielkopolskim;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Bydgoszczy;
5. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

GIF-N-4431/10/AB/13

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124), art. 3. ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004, art. 7 rozporządzenia Komisji (WE) nr 1277/2005 i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

o zmianę licencji znak: GIF-N-P/4431/1/11 z dnia 05.01.2011 r., zmienionej decyzjami Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 17.06.2011 r. znak GIF-N-P/4431/24/11;
- z dnia 18.05.2012 r. znak GIF-N-4431/11/ASz/12;

postanawia

w licencji znak: GIF-N-P/4431/1/11 z dnia 05.01.2011 r. na prowadzenie obrotu hurtowego prekursorem kategorii 1 w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Żernikach przy ul. Składowej 7, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 05.01.2011 r. znak: GIF-N-4111/138/PL/10,

wprowadzić zmiany polegające na:

- zastąpieniu wyrazów: „AZO-SERWIS Sp. z o.o., ul. Długa 23/25, 00-238 Warszawa” wyrazami: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice”;
- wykreśleniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:
Gorzowie Wielkopolskim przy ulicy Śląskiej 96.
- dodaniu dodatkowych komór przeładunkowych zlokalizowanych w:
Bydgoszczy przy ulicy Szajnochy 14,
Toruniu przy ulicy Chrobrego 145/147.

Wydać ujednolicony tekst zezwolenia, który stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy prekursorami kategorii 1.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

[Signature]
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Poznaniu;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Gorzowie Wielkopolskim;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Bydgoszczy;
5. a/a.

GLÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY



Warszawa, dnia 20 sierpnia 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

DECYZJA nr GIF-N-412/8/9-2/AM/15

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.), art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013r. poz. 267 ze zm.)

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanowił dokonać zmiany w zezwoleniu na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej
wydanym na rzecz przedsiębiorcy:

Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-4111-138/PL/10 z dnia 5 stycznia 2011 roku
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *legally registered address of authorization holder*
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Address of site*
ul. Składowa 7, 62-023 Żerniki
Komory przeładunkowe:
Konin, ul. Jana Pawła II 105
Bydgoszcz, ul. Szajnochy 14
Toruń, ul. Chrobrego 145/147
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
- produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. nr 45, poz. 271 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

Zofia Ulz

8. Podpis/Signature

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

9. Data/Date

Zastępca Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) i innymi przepisami.

2. Hurtownia farmaceutyczna zobowiązana jest do składania Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych kwartalnych raportów zgodnie z odrębnymi przepisami.

3. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne.

Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2005 r. Nr 179, poz. 1485 ze zm.).

Uzasadnienie:

Główny Inspektor Farmaceutyczny na podstawie art. 5 ust. 7 i 8 ustawy z dnia 8 lutego 2015 roku o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne i niektórych innych ustaw, dokonał zmiany z urzędu, dostosowując format zezwolenia do obowiązujących przepisów.

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zastępca Głównego Inspektora Farmaceutycznego

aneks nr 1

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-4111-138/PL/10

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

- 1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*with a Marketing Authorisation in EEA country*)¹⁾
- 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*Intended for EEA market*)¹⁾
- 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (*intended for exportation*)¹⁾

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

- 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (*Procurement*)¹⁾
- 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (*Holding*)¹⁾
- 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (*Supply*)¹⁾
- 2.4 eksport (*Export*)¹⁾

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH
(Medicinal products with additional requirements)

- 3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (*Products according to Art. 83 of 2001/83/EC*)¹⁾
 - 3.1.1 produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
 - 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
 - 3.3.1 poniżej 15° C (*Below 15° C*)
 - 3.3.2 poniżej 8° C (*Below 8° C*)
- 3.4 inne: wymienić (*Other: (please specify)*)
 - 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
 - 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
 - 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
 - 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
 - 3.4.5 zioła (*Herbs*)
 - 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)
 - 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)

Otrzymują:

- 1. Farmacol Logistyka, ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
- 2. a/a.

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

[Signature]
GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY
[Stamp]



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

02 PAŹ. 2015

GIF-N-411/1071-2/SU /15

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 w zw. z art. 126 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 267 z późn. zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia

z urzędu sprostować oczywistą omyłkę w zezwoleniu wydanym w drodze decyzji z dnia 20 sierpnia 2015 roku wydanym na rzecz przedsiębiorcy **Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością** z siedzibą w Katowicach na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Żernikach przy ul. Składowej 7 - poprzez zastąpienie omyłkowo wpisanego numeru kancelaryjnego zawierającego po skrócie „nr” następujący ciąg cyfr i znaków: „GIF-N-412/8/9-2/AM/15” - poprawnie nadanym numerem, stosując po skrócie „nr” następujące cyfry i znaki: „**GIF-N-411/1071-1/SU/15**”.

UZASADNIENIE

W dniu 20.08.2015 z urzędu, Główny Inspektor Farmaceutyczny zmienił w drodze decyzji zezwolenie wydane na rzecz przedsiębiorcy **Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością** na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Żernikach przy ul. Składowej 7.

W powyższej decyzji omyłkowo zastosowano numer kancelaryjny, t.j.: „GIF-N-412/8/9-2/AM/15”.

Prawidłowy zapis numeru, po skrócie „nr” powinien zawierać następujący ciąg cyfr i znaków: „**GIF-N-411/1071-1/SU/15**”.

Mając na uwadze, iż na podstawie art. 113 § 1 Kodeksu postępowania administracyjnego organ administracji może prostować z urzędu błędy pisarskie i rachunkowe oraz inne oczywiste omyłki w wydanych przez siebie decyzjach, postanowiono o sprostowaniu oczywistej omyłki .

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 w związku z art. 144 oraz art.113 § 3 i art. 141 § 2 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 7 dni od dnia doręczenia niniejszego postanowienia, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Otrzymują:

1. Strona: Farmacol-Logistyka Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
2. a/a.

GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY

Zofia Iliz



GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY



Załącznik do decyzji

znak GIF-N-4430/15/AB/13

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

ZEZWOLENIE

znak GIF-N-P/4430/7/10
(tekst ujednolicony)

Na podstawie art. 40 ust.1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

udziela

zezwolenia na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym we Wrocławiu przy ul. Rakowieckiej 65/67, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 30.03.2010 r. znak: GIF-N-4111/25/AR/10.

Dodatkowa komora przeładunkowa:

- ul. Poznańska 29G, Legnica.

Podjęcie i prowadzenie działalności musi być zgodne z ustawą o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) oraz przepisami dotyczącymi produktów leczniczych i wyrobów medycznych w tym szczególnie środków odurzających i substancji psychotropowych oraz nadzoru nad tymi środkami i substancjami.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadniania niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy. Obrót hurtowy środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi będącymi produktami leczniczymi może być prowadzony przez przedsiębiorcę, o którym mowa w art. 72 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2008, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.).

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny we Wrocławiu;
3. a/a.





Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

GIF-N-4430/15/AB/13

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

o zmianę zezwolenia znak GIF-N-P/4430/7/10 z dnia 30.03.2010 r., zmienionego decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 11.02.2011 r. znak GIF-N-P/4430/7/11;

postanawia

1. W zezwoleniu znak GIF-N-P/4430/7/10 z dnia 30.03.2010 r. na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym we Wrocławiu przy ul. Rakowieckiej 65/67, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 30.03.2010 r. znak: GIF-N-4111/25/AR/10,

wprowadzić zmianę polegającą na:

- zastąpieniu wyrazów: „AZO-SERWIS Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, wpisanej do Rejestru Przedsiębiorców KRS: 0000288521” wyrazami: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach”.

Wydać ujednolicony tekst zezwolenia, który stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

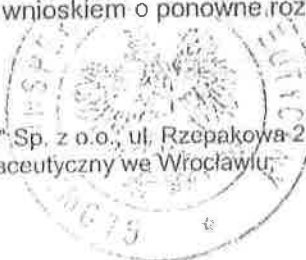
Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny we Wrocławiu;
3. a/a.



Prof. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY
PACJA GŁÓWNEGO



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

GIF-N-4431/11/AB/13

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124), art. 3, ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004, art. 7 rozporządzenia Komisji (WE) nr 1277/2005 i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

o zmianę licencji znak: GIF-N-P/4431/6/10 z dnia 30.03.2010 r., zmienionej decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 11.02.2011 r. znak GIF-N-P/4431/7/11;

postanawia

w licencji znak: GIF-N-P/4431/6/10 z dnia 30.03.2010 r. na prowadzenie obrotu hurtowego prekursorem kategorii 1 w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym we Wrocławiu przy ul. Rakowieckiej 65/67, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 30.03.2010 r. znak: GIF-N-4111/25/AR/10,

wprowadzić zmianę polegającą na:

- zastąpieniu wyrazów: „AZO-SERWIS Sp. z o.o., ul. Długa 23/25, 00-238 Warszawa, wpisanej do Rejestru Przedsiębiorców KRS: 0000288521” wyrazami: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice”.

Wydać ujednolicony tekst zezwolenia, który stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

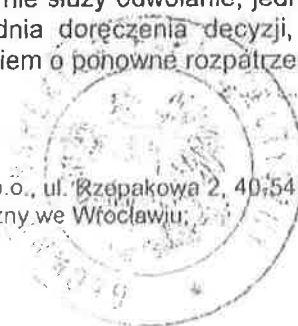
Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy prekursorami kategorii 1.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny we Wrocławiu;
3. a/a.





Warszawa, dnia 10 sierpnia 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

DECYZJA nr GIF-N-412/7-6/AM/15

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.), art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013r. poz. 267 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanowił dokonać zmiany w zezwoleniu na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej
wydanym na rzecz przedsiębiorcy:

Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

**ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-4111/25/AR/10 z dnia 30 marca 2010 roku
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *legally registered address of authorization holder*
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Address of site*
ul. Rakowiecka 65/67, 50-422 Wrocław
Komory przeładunkowe:
Bartoszków 69, Legnickie Pole
Opole, ul. Głogowska 39
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
- produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. nr 45, poz. 271 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Main Pharmaceutical Inspector*

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

Zofia Ulz

8. Podpis/ Signature

9. Data/ Date

2015-08-20

Zbigniew Nowicki
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) i innymi przepisami.

2. Hurtownia farmaceutyczna zobowiązana jest do składania Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych kwartalnych raportów zgodnie z odrębnymi przepisami.

3. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne.

Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2005 r. Nr 179, poz. 1485 ze zm.).

Uzasadnienie:

Główny Inspektor Farmaceutyczny na podstawie art. 5 ust. 7 i 8 ustawy z dnia 8 lutego 2015 roku o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne i niektórych innych ustaw, dokonał zmiany z urzędu, dostosowując format zezwolenia do obowiązujących przepisów.

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zbigniew Nowicki
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-4111/25/AR/10

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

- 1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*with a Marketing Authorisation in EEA country*)
- 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*Intended for EEA market*)
- 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (*intended for exportation*)

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

- 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (*Procurement*)
- 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (*Holding*)
- 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (*Supply*)
- 2.4 eksport (*Export*)

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)

- 3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (*Products according to Art. 83 of 2001/83/EC*)
 - 3.1.1 produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
 - 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
 - 3.1.3 produkty radiofarmaceutyczne (w tym preparaty promieniotwórcze) (*Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits)*)
 - 3.2 gazy medyczne (*Medicinal Gases*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
 - 3.3.1 poniżej 15°C (*Below 15°C*)
 - 3.3.2 poniżej 8°C (*Below 8°C*)
- 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
- 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
- 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
- 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
- 3.4.5 zioła (*Herbs*)
- 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)
- 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)

Otrzymują:

- 1. Farmacol Logistyka, ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
- 2. a/a.

Zm. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
 [Podpis]
 ZASTĘPCY GŁÓWNEGO INSPEKTORA
 FARMACEUTYCZNEGO



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 02 PAŹ. 2015

GIF-N-411/1073-2/SU/15

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 w zw. z art. 126 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 267 z późn. zm.)

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia

z urzędu sprostować oczywistą omyłkę w zezwoleniu wydanym w drodze decyzji z dnia 20 sierpnia 2015 roku wydanym na rzecz przedsiębiorcy **Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością** z siedzibą w Katowicach na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej we Wrocławiu przy ul. Rakowieckiej 65/67 - poprzez zastąpienie omyłkowo wpisanego numeru kancelaryjnego zawierającego po skrócie „nr” następujący ciąg cyfr i znaków: „GIF-N-412/7-6/AM/15” - poprawnie nadanym numerem, stosując po skrócie „nr” następujące cyfry i znaki: „GIF-N-411/1073-1/SU/15”.

UZASADNIENIE

W dniu 20.08.2015 z urzędu, Główny Inspektor Farmaceutyczny zmienił w drodze decyzji zezwolenie wydane na rzecz przedsiębiorcy **Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością** na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej we Wrocławiu przy ul. Rakowieckiej 65/67.

W powyższej decyzji omyłkowo zastosowano numer kancelaryjny, t.j.: „GIF-N-412/7-6/AM/15”. Prawidłowy zapis numeru, po skrócie „nr” powinien zawierać następujący ciąg cyfr i znaków: „GIF-N-411/1073-1/SU/15”.

Mając na uwadze, iż na podstawie art. 113 § 1 Kodeksu postępowania administracyjnego organ administracji może prostować z urzędu błędy pisarskie i rachunkowe oraz inne oczywiste omyłki w wydanych przez siebie decyzjach, postanowiono o sprostowaniu oczywistej omyłki.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 w związku z art. 144 oraz art.113 § 3 i art. 141 § 2 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 7 dni od dnia doręczenia niniejszego postanowienia, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy

Otrzymują:

1. Strona: **Farmacol-Logistyka Sp. z o.o.**, ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
2. a/a.



GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY



Załącznik do decyzji

znak GIF-N-4430/13/AB/13

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

ZEZWOLENIE znak GIF-N-P/4430/51/11 (tekst ujednolicony)

Na podstawie art. 40 ust.1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

udziela

zezwolenia na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Szczecinie przy ul. Pomorskiej 132, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 06.12.2011 r. znak: GIF-N-412/70/5/MSH/11.

Dodatkowe komory przeładunkowe:

- ul. Morska 56B, Koszalin;
- ul. Śląska 96, Gorzów Wielkopolski.

Podjęcie i prowadzenie działalności musi być zgodne z ustawą o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) oraz przepisami dotyczącymi produktów leczniczych i wyrobów medycznych w tym szczególnie środków odurzających i substancji psychotropowych oraz nadzoru nad tymi środkami i substancjami.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadniania niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy. Obrót hurtowy środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi będącymi produktami leczniczymi może być prowadzony przez przedsiębiorcę, o którym mowa w art. 72 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2008, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.).

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Szczecinie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Gorzowie Wielkopolskim;
4. a/a.



[Handwritten signature]
Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

GIF-N-4430/13/AB/13

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124) i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

o zmianę zezwolenia znak GIF-N-P/4430/51/11 z dnia 08.12.2011 r., zmienionego decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 14.11.2012 r. znak GIF-N-4430/21/ASz/12;

postanawia

1. W zezwoleniu znak GIF-N-P/4430/51/11 z dnia 08.12.2011 r. na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Szczecinie przy ul. Pomorskiej 132, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 06.12.2011 r. znak: GIF-N-412/70/5/MSH/11,

wprowadzić zmianę polegającą na:

- zastąpieniu wyrazów: „AZO-SERWIS Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie” wyrazami: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach”;
- dodaniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w Gorzowie Wielkopolskim przy ulicy Śląskiej 96.

Wydać ujednolicony tekst zezwolenia, który stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Szczecinie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Gorzowie Wielkopolskim;
4. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

GIF-N-4431/9/AB/13

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124), art. 3. ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004, art. 7 rozporządzenia Komisji (WE) nr 1277/2005 i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

o zmianę licencji znak: **GIF-N-P/4431/50/11** z dnia **08.12.2011 r.**, zmienionej decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 14.06.2012 r. znak **GIF-N-4431/18/ASz/12;**

postanawia

w licencji znak: **GIF-N-P/4431/50/11** z dnia **08.12.2011 r.** na prowadzenie obrotu hurtowego prekursorem kategorii 1 w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Szczecinie przy ul. Pomorskiej 132, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 06.12.2011 r. znak: **GIF-N-412/70/5/MSH/11,**

wprowadzić zmiany polegające na:

- zastąpieniu wyrazów: „AZO-SERWIS Sp. z o.o., ul. Długa 23/25, 00-238 Warszawa” wyrazami: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice”;
- dodaniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w Gorzowie Wielkopolskim przy ulicy Śląskiej 96.

Wydąć ujednolicony tekst zezwolenia, który stanowi załącznik do niniejszej decyzji.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy prekursorami kategorii 1.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Szczecinie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Gorzowie Wielkopolskim;
4. a/a.

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY



Warszawa, dnia 20 sierpnia 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

DECYZJA nr GIF-N-412/21-3/AM/15

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.), art. 155 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013r. poz. 267 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanowił dokonać zmiany w zezwoleniu na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej
wydanym na rzecz przedsiębiorcy:

Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-412/70/5/MSH/11
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *legally registered address of authorization holder*
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Address of site*
ul. Pomorska 132, 70-812 Szczecin
Komory przeładunkowe:
Koszalin, ul. Morska 56B
Gorzów Wielkopolski, ul. Śląska 96
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
– produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001r.
– Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. nr 45, poz. 271 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Main Pharmaceutical Inspector*

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

Zofia Ulz

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

8. Podpis/Signature

Zastępca Głównego Inspektora
Farmaceutycznego

2015-03-20

Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) i innymi przepisami.

2. Hurtownia farmaceutyczna zobowiązana jest do składania Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych kwartalnych raportów zgodnie z odrębnymi przepisami.

3. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne.

Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2005 r. Nr 179, poz. 1485 ze zm.).

Uzasadnienie:

Główny Inspektor Farmaceutyczny na podstawie art. 5 ust. 7 i 8 ustawy z dnia 8 lutego 2015 roku o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne i niektórych innych ustaw, dokonał zmiany z urzędu, dostosowując format zezwolenia do obowiązujących przepisów.

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zastępca Głównego Inspektora
Farmaceutycznego

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-412/70/5/MSH/11

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

- 1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*with a Marketing Authorisation in EEA country*)¹⁾
- 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*Intended for EEA market*)¹⁾
- 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (*Intended for exportation*)¹⁾

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

- 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (*Procurement*)¹⁾
- 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (*Holding*)¹⁾
- 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (*Supply*)¹⁾
- 2.4 eksport (*Export*)¹⁾

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)

- 3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (*Products according to Art. 83 of 2001/83/EC*)¹⁾
 - 3.1.1 produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
 - 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
 - 3.1.3 produkty radiofarmaceutyczne (w tym preparaty promieniotwórcze) (*Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits)*)
 - 3.2 gazy medyczne (*Medicinal Gases*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
 - 3.3.1 poniżej 15° C (*Below 15° C*)
 - 3.3.2 poniżej 8° C (*Below 8° C*)
- 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
- 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
- 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
- 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone w właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
- 3.4.5 zioła (*Herbs*)
- 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)¹⁾
- 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)¹⁾

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Otrzymują:

- 1. Farmacol Logistyka, ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
- 2. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

2017 -11- 06

NOH.5100.16.2017.1063.MP.2

DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r., poz. 2142 ze zm.) i art. 104 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2017 r. poz. 1257 t.j.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

udziela

ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
NOH.5100.16.2017.1063.MP.2
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
Farmacol - Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 Regon: 141107266
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *Legally registered address of authorization holder*
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Address of site*
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r., poz. 2142 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Main Pharmaceutical Inspector*
Zbigniew Niewójt
8. Podpis/ *Signature*

9. Data/ *Date*

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

- I. Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:
 1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r., poz. 2142 ze zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
 - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.
 2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne.
- II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.
- III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2017 r. poz. 783 t.j.).

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (dalej: kpa) od decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona w terminie 14 dni od doręczenia niniejszej decyzji może zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Ponadto na podstawie art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z prawa złożenia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy - skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wysokość wpisu od skargi wynosi 3000 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art.239-262).

Zgodnie z art. 127a § 1 kpa strona w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



mgr o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walecniuk
Dyrektor Departamentu Nadzoru

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

aneks nr 1

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

NOH.5100.16.2017.1063.MP.2

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

- 1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*with a Marketing Authorisation in EEA country*)
- 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*Intended for EEA market*)
- 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (*Intended for exportation*)

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

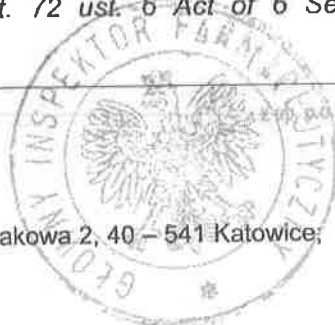
- 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (*Procurement*)
- 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (*Holding*)
- 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (*Supply*)
- 2.4 eksport (*Export*)

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)

- 3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (*Products according to Art. 83 of 2001/83/EC*)
 - 3.1.1 produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
 - 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
 - 3.3.1 poniżej 15° C (*Below 15° C*)
 - 3.3.2 poniżej 8° C (*Below 8° C*)
- 3.4 inne: wymienić (*Other: (please specify)*)
 - 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
 - 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
 - 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
 - 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
 - 3.4.5 zioła (*Herbs*)
 - 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)
 - 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)

Otrzymują:

- 1. Farmacol – Logistyka sp. z o. o., ul. Rzepakowa 2, 40 – 541 Katowice;
- 2. aa.



zł. p. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walencjuk
Dyrektor Departamentu Nadzoru



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 31.12.2018 r.

NMO.5100.69.2018.1063.MG.5

DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 z ze zm.) oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2018 r. poz. 2096 ze zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: NOH.5100.16.2017.1063.MP.2 z dnia 06 listopada 2017 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Katowicach przy ul. Szopienickiej 77, udzielone na rzecz Farmacol-Logistyka Sp. z o.o. poprzez wykreślenie komory przeładunkowej i dopisanie nowej komory przeładunkowej,

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
NOH.5100.16.2017.1063.MP.2
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 Regon: 141107266
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *Legally registered address of authorization holder*
ul. Szopienicka 77, 40 – 431 Katowice;
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Address of site*
ul. Szopienicka 77, 40 – 431 Katowice
 - komory przeładunkowe
 - 1) ul. Podwale 18, 43-300 Bielsko-Biała;
 - 2) ul. Orzechowskiego 23, 42-280 Częstochowa;
 - 3) Skawa 707C, 34-713 Skawa;
 - 4) ul. Przemysłowa 25a, 32-083 Balice.
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r.
- Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Chief Pharmaceutical Inspector*
Paweł Piotrowski
8. Podpis/ *Signature*

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Joanna Szajnik – Solska
Dyrektor Departamentu Nadzoru

9. Data/ *Date*

31.12.2018 r.

- I. Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:
 1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
 - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.
 2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.)
- II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.
- III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1030).

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2018 r. poz. 2096 ze zm.) Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2018 r. poz. 2096 ze zm. dalej: kpa) od decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona w terminie 14 dni od doręczenia niniejszej decyzji może zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Ponadto na podstawie art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z prawa złożenia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy - skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wysokość wpisu od skargi wynosi 3000 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art.239-262).

Zgodnie z art. 127a § 1 kpa strona w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Joanna Szajnik – Solska
Dyrektor Departamentu Nadzoru

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

NOH.5100.16.2017.1063.MP.2

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

- 1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*with a Marketing Authorisation in EEA country*)
- 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*Intended for EEA market*)
- 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (*Intended for exportation*)

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

- 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (*Procurement*)
- 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (*Holding*)
- 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (*Supply*)
- 2.4 eksport (*Export*)
- 2.5 inne działania: wymienić (*Other activities(s): please specify*)
 - Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi.

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH

(*Medicinal products with additional requirements*)

- 3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67; z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (*Products according to Art. 83 of 2001/83/EC*)
 - 3.1.1 produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
 - 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
 - 3.3.1 poniżej 15° C (*Below 15° C*)
 - 3.3.2 poniżej 8° C (*Below 8° C*)
- 3.4 inne: wymienić (*Other: (please specify)*)
 - 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
 - 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
 - 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
 - 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
 - 3.4.5 zioła (*Herbs*)
 - 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)
 - 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)

Otrzymują:

- 1. Strona: Farmacol-Logistyka Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77-40-431 Katowice
- 2. a/a



Jolanta Szajnlik – Salska
Dyrektor Departamentu Nadzoru



Warszawa, dnia 13 listopada 2017 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

NMO.5520.7.2017.KK.1

ZEZWOLENIE

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2017 r., poz. 783)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

Farmacol-Logistyka sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

udziela

zezwolenia na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Katowicach przy ul. Szopienickiej 77, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 06.11.2017 r. znak NOH.5100.16.2017.1063.MP.2.

Podjęcie i prowadzenie działalności musi być zgodne z ustawą o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2017 r., poz. 783) oraz przepisami dotyczącymi produktów leczniczych i wyrobów medycznych, w tym szczególnie środków odurzających i substancji psychotropowych oraz nadzoru nad tymi środkami i substancjami.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadniania niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy. Obrót hurtowy środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi będącymi produktami leczniczymi może być prowadzony przez przedsiębiorcę, o którym mowa w art. 72 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r. poz. 2142).



Barbara Wachciak
Dyrektor Departamentu Nadzoru

Otrzymują:

1. Strona: Farmacol-Logistyka sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. a/a.



Wspólnota Europejska

Licencja

(Art. 3 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004)

(Art. 6 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 111/2005)

PC: NMO.5521.6.2017.KK.1

| | | | | |
|--|---|---|--|---|
| Oryginal | 1. Posiadacz licencji „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Rzepakowa 2 40-541 Katowice Tel: +48 32 20 80 700 e-mail: biurozarzadu@farmacol.com.pl | | 2. Organ wydający licencję GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY ul. Senatorska 12 00-082 Warszawa tel: + 48 22 441 07 04 fax: + 48 22 635 99 94 e-mail: gif@gif.gov.pl strona internetowa: www.gif.gov.pl | |
| | 1a. Dodatkowe informacje Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana w Katowicach przy ul. Szopienickiej 77, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 06.11.2017 r. znak: NOH.5100.16.2017.1063.MP.2 | | 1b. Dodatkowe informacje | |
| | 3. Okres ważności: | | | |
| | Początek: 13.11.2017 r. | | Koniec: 13.11.2020 r. | |
| 4. Licencja dotyczy następującej substancji: | | | | |
| Skasyfikowana substancja | | Kod CN | Operacja | Obiekty handlowe |
| Ephedrine | | 2939 41 00 | Obrót hurtowy | Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji |
| 5. Dodatkowe informacje/warunki: Formy stereoizomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędąca katyną, w każdym przypadku gdy występowanie takich form jest możliwe Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katyny, w każdym przypadku gdy istnienie takich soli jest możliwe | | | | |
| 6. Data : 13.11.2017 r. | | Podpis  Dyrektor Departamentu Nadzoru | | |





Główny Inspektor Farmaceutyczny

NOH.5100.16.2017.1063.MP.3

Warszawa, dnia

2017-11-06

**Farmacol – Logistyka sp. z o. o.
ul. Rzepakowa 2
40 – 541 Katowice**

W związku z wydaniem zezwolenia znak: NOH.5100.16.2017.1063.MP.2, Główny Inspektor Farmaceutyczny informuje, że zgodnie z art. 74 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne za udzielenie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej i hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych weterynaryjnych pobierana jest opłata, określona w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 15 września 2008r. w sprawie wysokości opłaty za udzielenie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (Dz. U. Nr 171, poz. 1064).

Opłata za udzielenie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej wynosi 6756 zł. i należy ją uiścić na konto bankowe Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego: NBP o/o w Warszawie nr: 30 1010 1010 0056 2722 3100 0000.

z up. p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walec
Dyrektor Departamentu Nadzoru

"Farmacol-Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
NIP 5252409576 Regon 141107266
- 7 -

Nazwa i siedziba podmiotu kierującego
zapytanie oraz numer urządzenia
służącego do automatycznego
odbioru informacji

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Data wpływu

Pobrano opłatę w kwocie

09. 06. 2021

miejsce na znak opłaty sądowej*)

Data wystawienia

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O PODMIOCIE ZBIOROWYM**)

| | | | | | | | | | |
|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|
| 0 | 0 | 0 | 0 | 2 | 8 | 8 | 5 | 2 | 1 |
|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|

NUMER KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

(nazwa oraz numer właściwego rejestru***)

1. OZNACZENIE PODMIOTU ZBIOROWEGO

Nazwa/firma FARMACOL-LOGISTYKA SPÓŁKA Z O. O.

2. SIEDZIBA PODMIOTU ZBIOROWEGO

Miejscowość KATOWICE

Województwo ŚLĄSKIE

Kraj POLSKA

ul. SZOPIENICKA 77

Powiat M. KATOWICE

3. WSKAZANIE POSTĘPOWANIA, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o podmiocie zbiorowym

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3 USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019)

4. RODZAJ DANYCH, które mają być przedmiotem informacji o podmiocie zbiorowym

KARTOTEKA PODMIOTÓW ZBIOROWYCH KRK

5. ZAKRES DANYCH, które mają być przedmiotem informacji o podmiocie zbiorowym

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE PODMIOTÓW ZBIOROWYCH
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

Dnia

09. CZE. 2021

«333»

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM

Prezes Zarządu

Michał Malczyk

Prokurent

Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)



STARSZY INSPEKTOR

mjr Jolanta Toczko

*) Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej.

**) Dane identyfikujące podmiot zbiorowy należy podać na podstawie aktualnego odpisu z Krajowego Rejestru Karnego Sądowego. Jeśli dane wpisane do Krajowego Rejestru Sądowego nie odpowiadają aktualnemu stanowi prawnemu albo podmiot nie jest wpisany do Krajowego Rejestru Sądowego, dane identyfikujące podmiot zbiorowy należy podać na podstawie innego dokumentu, który je zawiera.

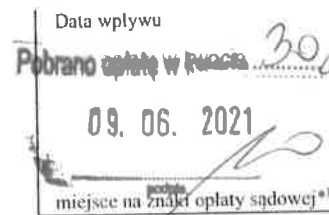
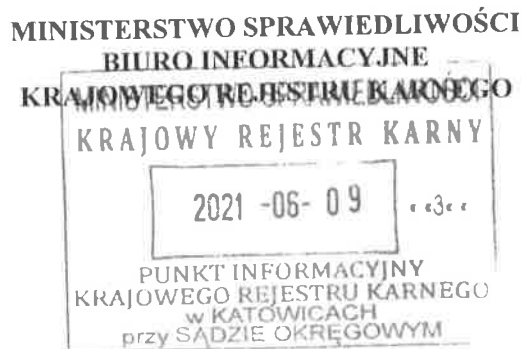
***) Wypełnić, jeśli podmiot podlega wpisowi do innego rejestru niż Krajowy Rejestr Sądowy.

Pouczenie

Uzyskanie bez uprawnienia informacji o podmiocie zbiorowym z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

"Farmacol-Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
NIP 5252409576 Regon 141107266
- 7 -

Nazwa i adres podmiotu kierującego
zapytaniem oraz numer urządzenia
służącego do automatycznego
odbioru informacji



Data wystawienia

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBE**)

7 8 1 0 0 9 0 8 7 3 7

Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

1. Nazwisko rodowe MALCZYK.....
2. Nazwisko (w tym przybrane) MALCZYK
3. Imiona MICHAŁ ANTONI.....
4. Imię ojca ANDRZEJ 5. Imię matki EWA
6. Data urodzenia 09.10.1978 7. Nazwisko rodowe matki PIERON.....
8. Miejsce urodzenia CHORZÓW 9. Obywatelstwo POLSKIE
10. Miejsce zamieszkania UL. DĘBOWA 32, 41-403 CHEŁM ŚLĄSKI.....
11. Wskazanie postępowania, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o osobie

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019)

Rodzaj danych , które mają być przedmiotem informacji o osobie:****)

- ☒ 1. Kartoteka karna ☐ 2. Kartoteka nieletnich
- ☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym

13. Zakres danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

09. 06. 2021 <<<3>>>

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



STARSZY INSPEKTOR

mgr Jolanta Toczko

*) Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej.

**) Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość.

***!) Należy wypełnić w przypadku, gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL.

****!) W punkcie 12 należy wstawić X w odpowiednim kwadracie

Pouczenie

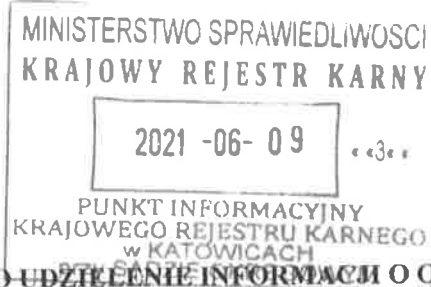
Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

"Farmacol-Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
NIP 5252409576 Regon 141107266
- 7 -

Nazwa i adres podmiotu kierującego
zapytaniem oraz numer urządzenia
służącego do automatycznego
odbioru informacji

Data wystawienia

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBE**)

Data wpływu 30
Pobrano opłatę w kwocie
09. 06. 2021
.....
miejsce na znaki opłaty sądowej*)

6 6 0 8 3 1 0 3 8 7 2

Numer PESEL

.....
numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

1. Nazwisko rodowe **POLOK**.....
2. Nazwisko (w tym przybrane) **POLOK**.....
3. Imiona **PIOTR, RAFAŁ**.....
4. Imię ojca **PAWEŁ**..... 5. Imię matki **BOLESŁAWA**.....
6. Data urodzenia **31.08.1966** 7. Nazwisko rodowe matki **MATYSIK**.....
8. Miejsce urodzenia **KATOWICE**..... 9. Obywatelstwo **POLSKIE**.....
10. Miejsce zamieszkania **40-214 KATOWICE, UL. WRÓBLEWSKIEGO 16D/2**.....
11. Wskazanie postępowania, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o osobie

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3 USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019)

12. Rodzaj danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie:****)

☒ 1. Kartoteka karna

☐ 2. Kartoteka nieletnich

☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym

13. Zakres danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie

**NIE FIGURUJE
w KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO**

09. 06. 2021 <<<3<<<

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM

Prezes Zarządu
Michał Malczyk

Prokurent
Artur Długaj
(podpis osoby uprawnionej)



STARSZY INSPEKTOR
mgr Jolanta Ioczko

*) Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej.

**) Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość.

***)) Należy wypełnić w przypadku, gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL.

****)) W punkcie 12 należy wstawić X w odpowiednim kwadracie.

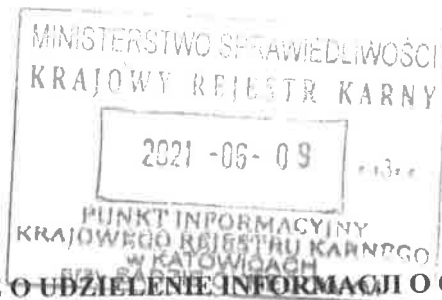
Pouczenie

Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

"Farmacol-Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
NIP 5252409576 Regon 141107266
-7-

Nazwa i adres podmiotu kierującego
zapytanie oraz numer urządzenia
służącego do automatycznego
odbioru informacji

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Data wpływu

Pobrano opłatę w kwocie 30
09.06.2021
miejsce na znaki opłaty sądowej*)

Data wystawienia

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**)

7 5 0 2 0 6 0 0 2 1 7

Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość****)

1. Nazwisko rodowe OLSZEWSKI
2. Nazwisko (w tym przybrane) OLSZEWSKI
3. Imiona MACIEJ ANDRZEJ
4. Imię ojca ANDRZEJ
5. Imię matki ZYTA
6. Data urodzenia 06.02.1975
7. Nazwisko rodowe matki KLONOWSKA
8. Miejsce urodzenia JAWORZNO
9. Obywatelstwo POLSKIE
10. Miejsce zamieszkania TYCHY 43-100, UL. ZIEMIAŃSKA 63

11. Wskazanie postępowania, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o osobie

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019)

Rodzaj danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie:****)

- ☒ 1. Kartoteka karna ☐ 2. Kartoteka nieletnich
- ☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym

13. Zakres danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

09.06.2021 <<<3><<

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM

Prezes Zarządu

Michał Malczyk

Prokurent

(podpis osoby uprawnionej)



STARSZY INSPEKTOR

mgr Jolanta Toczko

*) Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej.

**) Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość.

*** Należy wypełnić w przypadku, gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL.

**** W punkcie 12 należy wstawić X w odpowiednim kwadracie.

Pouczenie

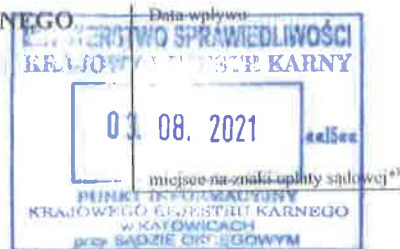
Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

"Farmacol-Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
NIP 5252409576 Regon 141107266
- 7 -

Nazwa i adres podmiotu kieniącego
zapytanie oraz numer urządzenia
służącego do automatycznego
odbioru informacji

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

Pobrano opłatę w kwocie 30
03.08.2021



Data wystawienia

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**)

7 5 1 1 1 8 0 4 1 3 1
Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

1. Nazwisko rodowe NOWAK
2. Nazwisko (w tym przybrane) NOWAK
3. Imiona BARTOSZ RAFAŁ
4. Imię ojca CZESŁAW
5. Imię matki KRYSZYNA
6. Data urodzenia 18.11.1975
7. Nazwisko rodowe matki LEPIARZ
8. Miejsce urodzenia KATOWICE
9. Obywatelstwo POLSKIE
10. Miejsce zamieszkania UL. KRYNICZNA 46A, 42-520 DĄBROWA GÓRNICZA
11. Wskazanie postępowania, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o osobie

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019)

12. Rodzaj danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie:****)

- ☒ 1. Kartoteka karna ☐ 2. Kartoteka nieletnich
☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym

13. Zakres danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

03.08.2021 «13»
PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
W KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM

PROKURENT
Marek Michalski



Prezes Zarządu
(podpis osoby upoważnionej)
Michał Malczyk

Stawomir Wierzbik
Główny Inspektor

- *) Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej
*) Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość
*) Należy wypełnić w przypadku, gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL
*) W punkcie 12 należy wstawić X w odpowiednim kwadracie

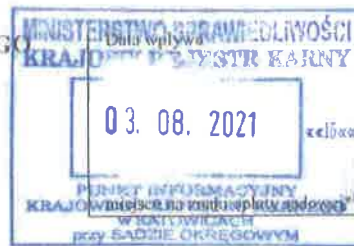
Poniesienie
Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

"Farmacol-Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
NIP 5252409576 Regon 141107266
- 7 -

Nazwa i adres podmiotu kierującego
zapytaniem oraz numer urządzenia
służącego do automatycznego
odbioru informacji

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

Pobrano opłatę w kwocie 32 /
08. 2021



Data wystawienia

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBE**)

8 9 0 4 0 6 1 1 5 5 5

Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

1. Nazwisko rodowe FRANK
2. Nazwisko (w tym przybrane) FRANK
3. Imiona MARCIN, ROMAN
4. Imię ojca JOACHIM 5. Imię matki DOROTA
6. Data urodzenia 06.04.1989 7. Nazwisko rodowe matki WILLIM
8. Miejsce urodzenia RUDA ŚLĄSKA 9. Obywatelstwo POLSKIE
10. Miejsce zamieszkania UL. POKOJU 15A/16, 41-709 RUDA ŚLĄSKA
11. Wskazanie postępowania, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o osobie
art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019)
12. Rodzaj danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie: ****)
☒ 1. Kartoteka karna ☐ 2. Kartoteka nieletnich
☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym
13. Zakres danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
03. 08. 2021 «13»
PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Prezes Zarządu
(policja)

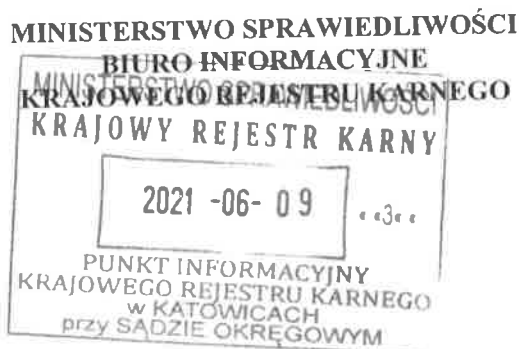
Starszy inspektor
Greta Baranowska-Wojciszyn

*) Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej
**) Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość
***) Należy wypełnić w przypadku, gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL
****) W punkcie 12 należy wstawić X w odpowiednim kwadracie

Ponaczenie
Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

"Farmacol-Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
NIP 5252409576 Regon 141107266

Nazwa i adres podmiotu kierującego
zapytanie oraz numer urządzenia
służącego do automatycznego
odbioru informacji



Data wpływu

Pobrano opłatę w kwocie
miejsce na znaki opłaty sądowej*)
09. 06. 2021

Data wystawienia

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**)

| | | | | | | | | | | |
|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|
| 7 | 1 | 1 | 0 | 1 | 9 | 0 | 1 | 7 | 8 | 5 |
|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|

Numer PESEL

.....
numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

1. Nazwisko rodowe STRZEMPA
2. Nazwisko (w tym przybrane) STRZEMPA
3. Imiona JANINA ELŻBIETA
4. Imię ojca JOACHIM
5. Imię matki ELŻBIETA
6. Data urodzenia 19.10.1971
7. Nazwisko rodowe matki KAPS
8. Miejsce urodzenia MIKOŁÓW
9. Obywatelstwo POLSKIE
10. Miejsce zamieszkania UL. PODLEŚNA 56, 40-748 KATOWICE
11. Wskazanie postępowania, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o osobie

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019)

Rodzaj danych , które mają być przedmiotem informacji o osobie:****)

- ☒ 1. Kartoteka karna ☐ 2. Kartoteka nieletnich
- ☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym

13. Zakres danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

09. 06. 2021 <<<3>>>

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM

Prezes Zarządu
Michał Mańczyk

Prokurent
Artur Długaj
(podpis osoby uprawnionej)



STARSZY INSPEKTOR
mgr inż. Jolanta Toczko

*) Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej.

**) Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość.

***) Należy wypełnić w przypadku, gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL.

****) W punkcie 12 należy wstawić X w odpowiednim kwadracie.

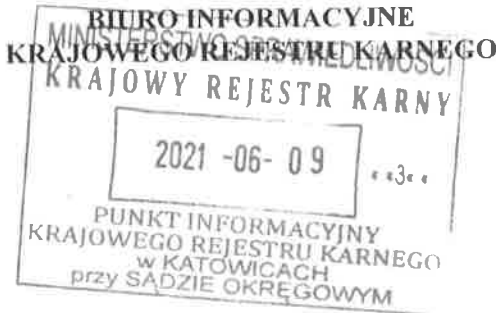
Pouczenie

Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

"Farmacol-Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
NIP 5252409576 Regon 141107266
- 7 -

Nazwa i adres podmiotu kierującego
zapytanie oraz numer urządzenia
służącego do automatycznego
odbioru informacji

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI



Data wpływu 30
Pobrano opłatę w kwocie
09. 06. 2021
.....
miejsce nr znaki opłaty sądowej*

Data wystawienia

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**)

7 5 0 2 1 7 0 7 0 1 2

Numer PESEL

.....
numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

1. Nazwisko rodowe **DŁUGAJ**
2. Nazwisko (w tym przybrane) **DŁUGAJ**
3. Imiona **ARTUR KAROL**
4. Imię ojca **EDWARD** 5. Imię matki **IRENA**
6. Data urodzenia **17.02.1975** 7. Nazwisko rodowe matki **JURCZYK**
8. Miejsce urodzenia **KATOWICE** 9. Obywatelstwo **POLSKIE**
10. Miejsce zamieszkania **UL. FRYDERYKA CHOPINA 36 m. 1, 41-400 MYSŁOWICE**
11. Wskazanie postępowania, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o osobie

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019)

Rodzaj danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie:****)

- ☒ 1. Kartoteka karna ☐ 2. Kartoteka nieletnich
- ☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym

13. Zakres danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie

**NIE FIGURUJE
W KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO**

09. 06. 2021 <<<3<<<

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM

Prezes Zarządu

Michał Mielczyk



STARSZY INSPEKTOR

mgr Jolanta Ioczeko

*1) Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej.

**1) Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość.

***1) Należy wypełnić w przypadku, gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL.

****1) W punkcie 12 należy wstawić X w odpowiednim kwadracie.

Pouczenie

Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

"Farmacol-Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
NIP 5252409576 Regon 141107266
- 7 -

Nazwa i adres podmiotu kierującego
zapytaniem oraz numer urządzenia
służącego do automatycznego
odbioru informacji

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE

KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
KRAJOWY REJESTR KARNY

2021-06-09

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
W KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM

Pobrano opłatę w kwocie 30
09.08.2021
miejscie na znaki opłaty sądowej*)

Data wystawienia

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**)

7 6 0 3 2 3 1 6 7 9 2

Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

1. Nazwisko rodowe **MICHALSKI**
2. Nazwisko (w tym przybrane) **MICHALSKI**
3. Imiona **MAREK PIOTR**
4. Imię ojca **ANDRZEJ**
5. Imię matki **HALINA**
6. Data urodzenia **23.03.1976**
7. Nazwisko rodowe matki **ZBOJAK**
8. Miejsce urodzenia **ZABRZE**
9. Obywatelstwo **POLSKIE**
10. Miejsce zamieszkania **UL. KONARSKIEGO 25B/19, 44-100 GLIWICE**
11. Wskazanie postępowania, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o osobie

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019)

Rodzaj danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie:****)

- ☒ 1. Kartoteka karna ☐ 2. Kartoteka nieletnich
☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym

13. Zakres danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie

NIE FIGURUJE
W KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

09.06.2021

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
W KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM

Prezes Zarządu

Michał Mańczyk

Prokurent

Artur Długaj
(podpis osoby uprawnionej)



STARSZY INSPEKTOR

mgr inż. Jolanta Toczko

*) Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej.

**) Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość.

***)) Należy wypełnić w przypadku, gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL.

****)) W punkcie 12 należy wstawić X w odpowiednim kwadracie

Pouczenie

Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).



ZAKŁAD
UBEZPIECZEŃ
SPOŁECZNYCH

ZAKŁAD UBEZPIECZEŃ SPOŁECZNYCH ODDZIAŁ W CHORZOWIE

ul. GEN. H. DĄBROWSKIEGO 45
41-500 CHORZÓW

Centrum Obsługi Telefonicznej
Tel. 22 560 16 00

CHORZÓW, dnia 07-09-2021 r.

ZASWIADCZENIE O NIEZALEGANIU W OPŁACANIU SKŁADEK

1. Nr zaświadczenia: **060071ZN21/0010383**
2. Dane wnioskodawcy (płatnika składek):
Nazwa / Nazwisko i imię / Adres: "FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ / ul. UL. SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE

NIP

5 2 5 2 4 0 9 5 7 6

REGON

1 4 1 1 0 7 2 6 6

podaje się numery NIP i REGON, a w przypadku braku tych numerów - numer PESEL lub serię i numer dowodu osobistego albo paszportu,

3. Zaświadcza się, że wnioskodawca (płatnik składek) zobowiązany jest do opłacania składek na:

- a) ubezpieczenia społeczne
- b) ubezpieczenie zdrowotne
- c) Fundusz Pracy i Fundusz Solidarnościowy
- d) Fundusz Gwarantowanych Świadczeń Pracowniczych

i nie posiada zaległości według stanu na dzień

0 7 - 0 9 - 2 0 2 1
dzień - miesiąc - rok

Zaświadczenie wydaje się na wniosek płatnika składek, na podstawie art. 50 ust. 4 i art. 123 ustawy z 13 października 1998 r. o systemie ubezpieczeń społecznych (Dz.U. z 2021 r., poz.423 z późn.zm.) oraz art. 217 i 218 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021. poz. 735).

Feliks

pieczęć służbowa i podpis
upoważnionego pracownika

Informacje, o których mowa w art. 13 ust. 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (RODO), są dostępne w Centrali lub terenowych jednostkach organizacyjnych ZUS oraz na stronie internetowej ZUS pod adresem: <http://hip.zus.pl/rodo/rodo-klauszle-informacyjne>

1. Nr zaświadczania:

1471.4050.491202.2021

WYPEŁNIĆ KOMPUTEROWO LUB RĘCZNIE, DUŻYMI, Drukowanymi literami, CZARNYM LUB NIEBIESKIM KOLOREM

Nazwa i adres organu podatkowego

NACZELNIK PIERWSZEGO MAZOWIECKIEGO
URZĘDU SKARBOWEGO W WARSZAWIE
ALOJZEGO FELIŃSKIEGO 2A
01-513 WARSZAWA

WARSZAWA 09-09-2021

(bilansować i data)

ZAS-W

ZAŚWIADCZENIE O NIEZALEGANIU W PODATKACH LUB STWIERDZAJĄCE STAN ZALEGŁOŚCI

Naczelnik
Pierwszego Mazowieckiego
Urzędu Skarbowego
w Warszawie
ul. A. Felińskiego 2A
01-513 Warszawa

2. Kolejny nr egz. / ogółem liczba egzemplarzy

1 / 1

Podstawa prawna: Art. 306e § 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa (Dz. U. z 2019 r. poz. 900 z późn. zm.).

A. DANE WNIOSKODAWCY

A.1. DANE IDENTYFIKACYJNE

3. Identyfikator podatkowy NIP / PESEL:

5 2 5 2 4 0 9 5 7 6

4. Nazwa pełna / Nazwisko, pierwsze imię

'FARMACOL-LOGISTYKA' SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

5. Data urodzenia (dzień - miesiąc - rok)

A.2. ADRES SIEDZIBY/ ADRES ZAMIESZKANIA

6. Kraj

POLSKA

7. Województwo

ŚLĄSKIE

8. Powiat

M. KATOWICE

9. Gmina

M. KATOWICE

10. Ulica

SZOPIENICKA

11. Nr domu

77

12. Nr lokalu

13. Miejscowość

KATOWICE

14. Kod pocztowy

40-431

Odpowiednie części I, II i III wypełnia się w zależności od żądanego przez wnioskodawcę zakresu informacji.

- I. **Zaświadcza się, że nie ujawniono zaległości podatkowych/ujawniono zaległości podatkowe**) wnioskodawcy, wymienionemu w części A**

wg stanu na dzień

09-09-2021

(dzień - miesiąc - rok)

wynoszą ogółem

0

zł

00

gr,

słownie:

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr,

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr,

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr,

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr,

ZAS-W₍₄₎

1/3

- II. Zaświadczają, że nie ujawniono odsetek za zwłokę, o których mowa w art. 53a ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa / ujawniono odsetki za zwłokę, o których mowa w art. 53a ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa*) wnioskodawcy, wymienionego w części A

wg stanu na dzień

09-09-2021

(dzień - miesiąc - rok)

wynosząc ogółem

zł

gr

słownie:

z tego, od zaliczki

za okres

w kwocie

zł

gr

z tego, od zaliczki

za okres

w kwocie

zł

gr

z tego, od zaliczki

za okres

w kwocie

zł

gr

z tego, od zaliczki

za okres

w kwocie

zł

gr

- III. Zaświadczają, że wnioskodawcy wymienionemu w części A. 1)*)

kwota

zł

gr, została odroczone do dnia

(dzień - miesiąc - rok)

kwota

zł

gr, została odroczone do dnia

(dzień - miesiąc - rok)

kwota

zł

gr, została odroczone do dnia

(dzień - miesiąc - rok)

kwota

zł

gr, została odroczone do dnia

(dzień - miesiąc - rok)

kwota

zł

gr została rozłożona na

rat, z terminem płatności ostatniej raty w dniu

(dzień - miesiąc - rok)

kwota

zł

gr została rozłożona na

rat, z terminem płatności ostatniej raty w dniu

(dzień - miesiąc - rok)

kwota

zł

gr została rozłożona na

rat, z terminem płatności ostatniej raty w dniu

(dzień - miesiąc - rok)

kwota

zł

gr została rozłożona na

rat, z terminem płatności ostatniej raty w dniu

(dzień - miesiąc - rok)

- IV. Zaświadczają, że wobec wnioskodawcy wymienionego w części A (zaznaczyć właściwe kwadraty):

1. jest prowadzone postępowanie egzekucyjne w administracji, również w zakresie innych niż podatkowe zobowiązań wnioskodawcy

☐ 1. tak☐ 2. nie

2. jest prowadzone postępowanie w sprawach o przestępstwa skarbowe lub wykroczenia skarbowe

☐ 1. tak☐ 2. nie

1. Nr zaświadczenia:

1471.4050.491202.2021

WYPEŁNIĆ KOMPUTEROWO LUB RĘCZNIE DUŻYM Drukowanymi literami, czarnym lub niebieskim kolorem

V. Na podstawie art. 306e § 3 oraz w związku z art. 306e § 7 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa informuje się, że jest/ nie jest ¹⁾ prowadzone postępowanie mające na celu ustalenie lub określenie wysokości zobowiązań wnioskodawcy lub odsetek za zwłokę, o których mowa w art. 53a ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa albo postępowanie mające na celu ustalenie lub określenie wysokości zobowiązań wnioskodawcy lub odsetek za zwłokę, o których mowa w art. 53a ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa zostało zakończone.

VI. ²⁾ Dokonano zapłaty opłaty skarbowej


21,00

zł,

słownie dwadzieścia jeden złotych i zero groszy

VII. ²⁾ Nie pobrano opłaty skarbowej na podstawie

VIII. ²⁾ Nie podlega opłacie skarbowej / zwolniono od opłaty skarbowej ²⁾ na podstawie

| | |
|--|---|
|  | <p>Samodzielny Księgowy</p> |
| | <p><i>Anna Wicchowicz</i> Anna Wicchowicz (podpis)²⁾</p> |

(pieczęć urzędowa. Jeżeli zaświadczenie nie jest wydawane w formie dokumentu elektronicznego)*

¹⁾ Wypełnia się w przypadku wydania zaświadczenia na więcej niż jednym egzemplarzu druku.

²⁾ Niepotrzebne skreślić.

³⁾ Jeżeli zapłata zaległości podatkowej wraz z odsetkami za zwłokę lub odsetek za zwłokę, o których mowa w art. 53a ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa, została odroczone lub rozłożona na raty, uznaje się, że odpowiednio podatnik, płatnik lub inkasent do dnia upływu terminów, o których mowa w art. 49 § 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa, nie posiada zaległości podatkowych (art. 306e § 5 i 7 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa).

⁴⁾ Jeżeli zaświadczenie nie jest wydawane w formie dokumentu elektronicznego, należy podać imię i nazwisko oraz stanowisko służbowe.



Polisa nr 436000233819

Okres ubezpieczenia: od 01.12.2020 00:00 do 30.11.2021 23:59

Ubezpieczyciel: Sopockie Towarzystwo Ubezpieczeń ERGO Hestia SA

Ubezpieczający:**FARMACOL LOGISTYKA SP. Z O.O.**

NIP: 525-24-09-576

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

Ubezpieczeni:**Silesian Pharma Sp. z o.o.**

NIP: 966-20-15-459

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

PZF CEFARM WARSZAWA S.A.

NIP: 525-00-04-237

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

Przedsiębiorstwo Zaopatrzenia Farmaceutycznego "Cefarm-Szczecin" Spółka Akcyjna Spółka Komandytowo-Akcyjna

NIP: 954-27-27-950

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

Przedsiębiorstwo Zaopatrzenia Farmaceutycznego Cefarm Kielce Spółka Komandytowo Akcyjna

NIP: 954-27-16-426

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

AZ ASSET SPÓŁKA AKCYJNA

NIP: 954-27-68-601

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

KWIATY POLSKIE SP. Z O.O.

NIP: 725-20-87-576

UL. KS. WUJAKA 2, 92-551 ŁÓDŹ

POD ORLIKIEM SP. Z O.O.

NIP: 689-11-85-747

UL. RYNEK 20, 38-700 USTRZYKI DOLNE

PZF CEFARM-WARSZAWA S.A. SPÓŁKA JAWNA

NIP: 686-15-29-225

UL. PODWALE 2, 36-200 BRZOSZÓW



EHM01010509461207

**APTEKA MILENIUM SP. Z O.O.**

NIP: 869-17-21-567

UL. KRÓLOWEJ JADWIGI 3, 32-800 BRZESKO

PHARMA-FLOS SP. Z O.O.

NIP: 646-10-12-263

UL. BUDOWLANYCH 4, 43-100 TYCHY

FUNDACJA NIEBIESKIE SERCE

NIP: 954-27-80-045

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

FARMAPROFIT SP. Z O. O.

NIP: 954-27-71-520

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

FARMACOL INWESTYCJE SP. Z O.O.

NIP: 525-25-69-423

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

FARMACOL SERWIS S.A.

NIP: 897-16-28-449

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

**PRZEDSIĘBIORSTWO ZAOPATRZENIA FARMACEUTYCZNEGO
CEFARM SZCZECIN SA**

NIP: 851-10-50-411

UL. POMORSKA 132, 70-812 SZCZECIN

**FARMACOL INWESTYCJE SP. Z O.O. SPÓŁKA KOMANDYTOWO-
AKCYJNA**

NIP: 525-25-69-570

UL. RAKOWIECKA 65/67, 50-422 WROCŁAW

FARMACOL LOGISTYKA SP. Z O.O.

NIP: 525-24-09-576

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

FARMACOL SPÓŁKA AKCYJNA

NIP: 634-00-23-629

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

CEFARM Białystok S.A.

NIP: 542-02-02-500



EHM01010509461207

Sepaście Towarzystwo Ubezpieczeń ERGO Hestia SA, 85-731 Sopot, ul. Hestia 1, KRS 000024812 (Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS), NIP: 585-000-16-90. Kapitał zakładowy, opłacony w całości: 190 580 900 zł. Spółka posiada status hurtownika przedsiębiorcy w rozumieniu art. 15 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 9 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu nadmiernej opodatkowaniu w transakcjach handlowych.

801 107 107*

* opłata zgodna z cennikiem operatora

www.ergohestia.pl



UL. GEN. KLEEBERGA 34, 15-691 BIAŁYSTOK

Ubezpieczeni:**Przedsiębiorstwo Zaopatrzenia Farmaceutycznego CEFARM-KIELCE S.A.**

NIP: 657-10-27-260

UL. Jagiellońska 70, 25-734 Kielce

Apteka HELIOS Sp. z o.o.

NIP: 955-20-26-166

UL. RYDLA 50, 70-783 SZCZECIN

Apteka Tęczowa Sp. z o.o.

NIP: 851-27-54-982

AL. WYZWOLENIA 85, 71-411 SZCZECIN

Firma ZDROWIE Sp. z o.o.

NIP: 626-30-18-012

UL. STOLARZOWICKA 44, 41-923 BYTOM

NASZA APTEKA Sp. z o.o.

NIP: 734-35-29-554

UL. DŁUGOSZA 22, 33-300 NOWY SĄCZ

FARMACOL SERWIS SPÓŁKA AKCYJNA SPÓŁKA KOMANDYTOWO-AKCYJNA

NIP: 899-27-47-774

UL. RAKOWIECKA 65/67, 50-422 WROCŁAW

AZ ASSET SPÓŁKA AKCYJNA SPÓŁKA KOMANDYTOWA

NIP: 584-27-94-026

UL. Wypoczynkowa 28 / 33, 80-341 GDAŃSK

Warunki ubezpieczenia:**Ubezpieczenie OC z tytułu prowadzenia działalności gospodarczej lub użytkowania mienia****M04-27**

EHM01010509461207

Strona 3 z 11

Sopockie Towarzystwo Ubezpieczeń ERGO Hestia SA, 81-731 Sopot, ul. Hestii 1, KRS 0000024812 (Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS), NIP: 585 000 16 90. Kapitał zakładowy, opłacony w całości: 196 580 900 zł. Spółka posiada status dużego przedsiębiorcy w rozumieniu ustawy z dnia 8 marca 2013r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych

801 107 107*

* opłata zgodna z cennikiem operatora

www.ergohestia.pl**Jesteśmy częścią
międzynarodowej
grupy ERGO**



436000233819

ORYGINAŁ

Przedmiot ubezpieczenia:

Odpowiedzialność cywilna za szkody wyrządzone w związku z działalnością wskazaną w umowie ubezpieczenia, użytkowaniem mienia, oraz wprowadzeniem produktu do obrotu (Odpowiedzialność cywilna za produkt Sublimit 500.000,00PLN na jeden i 1.000.000,00PLN na wszystkie wypadki w okresie ubezpieczenia - Odpowiedzialność cywilna z tytułu wprowadzeniem produktu do obrotu dotyczy wyłącznie produktów: Wyrób medyczny, Produkt kosmetyczny, Suplement diety, Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego, Środek spożywczy, Środek spożywczy wzbogacony, Artykuł AGD (np. kasetka na leki), Środek ochrony indywidualnej (np. stopery do uszu), Dobro konsumpcyjne, Wyrób higieniczny (np. chusteczki), Środek higieniczny, Detergent, Przedmioty użytkowe - produkcji własnej Grupy Farmacol - tj. spółki Silesian Pharma Sp. z o. o.)

Działalność przyjęta do ubezpieczenia:

Działalność przyjęta do ochrony - wyłącznie Główny przedmiot działalności, z uwzględnieniem zapisów przedmiotowych OWU i polisy ubezpieczeniowej: Magazynowanie i przechowywanie pozostałych towarów - działalność przeważająca oraz działalność podmiotów Współubezpieczonych (wykazanych w polisie) w zakresie :
Hurtowa i detaliczna sprzedaż wyrobów farmaceutycznych i medycznych
Detaliczna sprzedaż wyrobów farmaceutycznych i medycznych
Hurtowa sprzedaż wyrobów farmaceutycznych i medycznych oraz usługi logistyczne
Działalność marketingowa
Wynajem powierzchni biurowych i magazynowych oraz zarządzanie prawami własności intelektualnej
Hurtowa i detaliczna sprzedaż wyrobów farmaceutycznych i medycznych
Detaliczna sprzedaż wyrobów farmaceutycznych i medycznych
Hurtowa sprzedaż wyrobów farmaceutycznych i medycznych oraz usługi logistyczne
Usługi finansowo-księgowe, kadrowo-płacowe oraz doradztwo w zakresie informatyki – tylko w zakresie z tytułu posiadania i użytkowania nieruchomości, ruchomości
Usługi finansowe oraz świadczenie usług marketingowych - tylko w zakresie z tytułu posiadania i użytkowania nieruchomości, ruchomości, oraz prowadzenia biura
Usługi najmu oraz obsługa floty
Zarządzanie nieruchomościami – tylko w zakresie z tytułu posiadania i użytkowania nieruchomości, ruchomości, oraz prowadzenia biura
Działalność związana z organizacją targów, wystaw i kongresów - w zakresie OC dobrowolnej
Działalność firm centralnych (head offices) i holdingów, z wyłączeniem holdingów finansowych - tylko w zakresie z tytułu posiadania i użytkowania nieruchomości, ruchomości, oraz prowadzenia biura.

Podstawa zawarcia umowy:

Zgodnie z zapisami przedmiotowych OWU - zakres ochrony nie obejmuje OC zawodowej, OC obowiązkowej, OC świadczeń medycznych.

Miejsce ubezpieczenia:

Teren RP zgodnie z zapisami OWU

Zakres ubezpieczenia:

Zgodnie z OWU i postanowieniami szczególnymi wskazanymi w niniejszym dokumencie

Suma gwarancyjna:

15 000 000,00 PLN



EHM01010509461207

Strona 4 z 11

Spółdzielcze Towarzystwo Ubezpieczeń ERGO Hestia SA, 81-731 Sopot, ul. Hestia 1. KRS 0000024812 (Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS). NIP: 585-000-16-90. Kapitał zakładowy, opłacony w całości: 299 580 900 zł. Spółka posiada status dużego przedsiębiorcy w rozumieniu ustawy z dnia 8 marca 2013r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych.

801 107 107*

*opłata zgodna z cennikiem operatora

www.ergohestia.pl**Jesteśmy częścią
międzynarodowej
grupy ERGO**



Franszyza:

Redukcyjna 1.200,00 PLN - dla szkód w mieniu, chyba że dla poszczególnych zakresów ubezpieczenia wskazano inaczej.

Składka:

54 000,00 PLN

Postanowienia dodatkowe:**A/ DODATKOWE ZAPISY SZCZEGÓLNE**

Z zachowaniem obowiązywania pozostałych niezmienionych niniejszymi zapisami postanowień Ogólnych warunków ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej z tytułu prowadzenia działalności gospodarczej lub użytkowania mienia z dnia 24-09-2018 (OC/OWO34/1809) - (zwane w skrócie OWU), w tym wyłączeń odpowiedzialności ubezpieczyciela tam zawartych, uzgadnia się, że:

Wprowadza się Sublimit odpowiedzialności w zakresie OC z tytułu wprowadzeniem produktu do obrotu (odpowiedzialność cywilna za produkt) w wysokości 500.000,00 PLN na jeden i 1.000.000,000 PLN na wszystkie wypadki w okresie ubezpieczenia. Odpowiedzialność cywilna z tytułu wprowadzeniem produktu do obrotu dotyczy wyłącznie produktów: Wyrób medyczny, Produkt kosmetyczny, Suplement diety, Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego, Środek spożywczy, Środek spożywczy wzbogacony, Artykuł AGD (np. kaszka na leki), Środek ochrony indywidualnej (np. stopery do uszu), Dobro konsumpcyjne, Wyrób higieniczny (np. chusteczki), Środek higieniczny, Detergent, Przedmioty użytkowe - produkcji własnej Grupy Farmacol, tj. spółki Silesian Pharma Sp. z o. o.

- do umowy zostaje włączona klauzula definicji pracownika, w brzmieniu:

a) Odmienne niż stanowi § 4 pkt 7 OWU, pod pojęciem pracownik rozumie się osobę zatrudnioną na podstawie umowy o pracę, powołania, wyboru, mianowania lub spółdzielczej umowy o pracę lub też osobę, która wyłącznie osobiście świadczy pracę na podstawie umowy cywilnoprawnej, w tym z włączeniem osoby fizycznej, która zawarła umowę jako przedsiębiorca. Za pracownika uznaje się także wolontariusza, praktykanta, studenta, stażystę, osobę świadczącą pracę z grzeczności lub osobę świadczącą pracę w podobnej formie, której Ubezpieczony powierzył wykonywanie pracy osobiście. Również pracownika agencji pracy tymczasowej świadczącego pracę u pracodawcy użytkownika uznaje się za pracownika w rozumieniu niniejszej umowy, przy czym w dopuszczalnych przez powszechnie obowiązujące przepisy sytuacjach, ubezpieczyciel zachowuje prawo regresu do agencji pracy tymczasowej. Wskazane powyżej osoby nie są uznawane za podwykonawców w rozumieniu § 4 pkt 6 OWU.

b) w odniesieniu do pracowników (zgodnie z definicją wskazaną powyżej) innych niż osoby zatrudnione na podstawie umowy o pracę, powołania, wyboru, mianowania, spółdzielczej umowy o pracę, za wypadek przy pracy uważa się zdarzenia określone jako wypadki przy pracy w art. 3 ustawy z dnia 30.10.2002 r. o ubezpieczeniu społecznym z tytułu wypadków przy pracy i chorób zawodowych.

- do umowy zostaje włączona klauzula szkód w pojazdach pracowniczych, w brzmieniu - odmiennie niż stanowi § 8 ust 1 pkt 6 OWU, zakres ubezpieczenia obejmuje szkody w pojazdach mechanicznych stanowiących własność pracowników zatrudnionych przez osoby objęte ubezpieczeniem lub osób bliskich pracownikom. Dla szkód objętych ochroną na podstawie powyższego zapisu wprowadza się Sublimit odpowiedzialności w wysokości 100.000,00 PLN na jeden i wszystkie wypadki w okresie ubezpieczenia

- częściowo odmiennie niż stanowi § 8 ust 1 pkt 8 OWU, zakres ubezpieczenia obejmuje szkody powstałe wskutek cofnięcia się cieczy w systemach kanalizacyjnych, dla szkód objętych ochroną na podstawie powyższego zapisu wprowadza się Sublimit odpowiedzialności w wysokości 1.000.000,00 PLN na jeden i wszystkie wypadki w okresie ubezpieczenia.

B/DODATKOWE WYJAŚNIENIA (poniższe zapisy nie zmieniają zakresu ochrony w stosunku do postanowień Ogólnych Warunków Ubezpieczenia lub innych szczególnych postanowień umowy ubezpieczenia, w tym także wyłączeń odpowiedzialności tam zawartych):

Z zachowaniem pozostałych postanowień Ogólnych warunków ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej z tytułu prowadzenia działalności gospodarczej lub użytkowania mienia z dnia 24-09-2018 (OC/OWO34/1809) (zwane też OWU), w tym w szczególności wyłączeń odpowiedzialności zawartych w § 8 i § 9 OWU, Ubezpieczyciel potwierdza, że:

1) przedmiot ubezpieczenia wskazany w § 5 Ogólnych Warunków Ubezpieczenia obejmuje między innymi odpowiedzialność cywilną osób objętych ubezpieczeniem

m za szkody:

a. będące następstwem wypadku, który miał miejsce w okresie ubezpieczenia, bez względu na termin zgłoszenia roszczeń przez osoby poszkodowane, o ile zostaną zgłoszone przed upływem terminu przedawnienia, przy czym wszystkie szkody będące następstwem tego samego wypadku, albo wynikające z tej samej przyczyny, niezależnie od liczby osób poszkodowanych, uważa się za jeden wypadek i przyjmuje, że miały miejsce w chwili powstania pierwszej szkody (szkoda seryjna);

b. w postaci utraconych korzyści i innych strat poniesionych przez poszkodowanego, wynikających z wypadku, o ile szkoda na osobie lub w



EHM01010509461207

Strona 5 z 11

Spółka Towarzystwo Ubezpieczeń ERGO Hestia SA, 81-731 Sopot, ul. Hestii 1, KRS 0000024812 (Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS), NIP: 585-000-16-00. Kapitał zakładowy, opłacony w całości: 195 540 000 zł. Spółka posiada status dużego przedsiębiorcy w rozumieniu ustawy z dnia 8 marca 2013r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych.

801 107 107*

*opłata zgodna z cennikiem operatora

www.ergohestia.pl**Jesteśmy częścią
międzynarodowej
grupy ERGO**



mieniu jest objęta ochroną ubezpieczeniową;

c. powstałe na skutek popełnienia czynu niedozwolonego (odpowiedzialność w reżimie deliktowym) oraz powstałe na skutek niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania (odpowiedzialność w reżimie kontraktowym);

d. wyrządzone nieumyślnie, w tym wskutek rażącego niedbalstwa;

e. w nieruchomościach osób trzecich, z których osoby objęte ubezpieczeniem korzystały na podstawie umowy najmu, dzierżawy, leasingu lub innego pokrewnego stosunku prawnego;

f. powstałe po wykonaniu pracy lub usługi wyniku z nienależytego wykonania zobowiązania;

g. wyrządzone w środkach transportu podczas prac ładunkowych;

h. wyrządzone przez pojazdy, przy czym wyłączone pozostają wszelkie szkody podlegające obowiązkowym ubezpieczeniom odpowiedzialności cywilnej, niezależnie od wysokości zgłaszanych roszczeń;

i. wyrządzone w podziemnych instalacjach lub urządzeniach;

j. wyrządzone przez podwykonawców, jak również dalszych podwykonawców, o ile odpowiedzialność za takie szkody może być przypisana ubezpieczonemu;

k. powstałe w trakcie organizowanych imprez organizowanych przez ubezpieczonego w związku z działalnością przyjętą do ubezpieczenia, z wyłączeniem jednakże szkód powstałych w trakcie imprez masowych podlegających obowiązkowemu ubezpieczeniu OC organizatora imprez masowych określonego w stosownych przepisach prawa,

l. powstałe poza terytorium RP wyrządzone przez pracowników Ubezpieczającego lub Ubezpieczonego podczas podróży służbowych, z wyłączeniem szkód powstałych na terytorium USA, Kanady, Nowej Zelandii i Australii;

m. powstałe poza terytorium RP wyrządzone konsumentom przez produkty lub usługi nabyte na terytorium RP, z wyłączeniem szkód powstałych na terytorium USA, Kanady, Nowej Zelandii i Australii.

C / DODATKOWE ZAPISY SZCZEGÓLNE

Z zachowaniem obowiązkiwania pozostałych niezmienionych niniejszymi zapisami postanowień Ogólnych warunków ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej z tytułu prowadzenia działalności gospodarczej lub użytkowania mienia z dnia 24-09-2018 (OC/OWO34/1809) - (zwane w skrócie OWU), w tym wyłączeń odpowiedzialności ubezpieczyciela tam zawartych, uzgadnia się, że:

- zakres ochrony nie obejmuje OC zawodowej, OC obowiązkowej, OC świadczeń medycznych,

- zakres ochrony nie obejmuje OC Aptek oraz sprzedaży detalicznej poza wymienionymi literalnie Firmami / Aptekami w ofercie / polisie.

Klauzule dodatkowe:

Klauzula czystych strat finansowych (wielobranżowa)

Sublimit: 1 000 000,00 PLN na jeden i wszystkie wypadki

Postanowienia dodatkowe do klauzuli: Franszyza redukcjna 10% wartości szkody nie mniej niż 1.200,00 PLN

Klauzula nr 003 Włączenie szkód w rzeczach ruchomych osób trzecich, z których osoby objęte ubezpieczeniem korzystały na podstawie umowy najmu, dzierżawy, leasingu, użyczenia lub innego pokrewnego stosunku prawnego

Sublimit: 1 000 000,00 PLN na jeden i wszystkie wypadki

Klauzula nr 004 Włączenie szkód wyrządzonych pracownikom osób objętych ubezpieczeniem

Sublimit: 1 000 000,00 PLN na jeden i wszystkie wypadki

Klauzula nr 006 Włączenie szkód wynikłych bezpośrednio lub pośrednio z emisji, wycieku lub innej formy przedostania się do powietrza, wody, gruntu jakichkolwiek substancji niebezpiecznych

Sublimit: 1 000 000,00 PLN na jeden i wszystkie wypadki

Postanowienia dodatkowe do klauzuli: Franszyza redukcjna 10% wartości szkody nie mniej niż 1.200,00 PLN

Klauzula nr 007 Włączenie szkód w rzeczach stanowiących przedmiot obróbki, naprawy lub innych czynności w ramach usług wykonywanych przez osoby objęte ubezpieczeniem

Sublimit: 1 000 000,00 PLN na jeden i wszystkie wypadki



EHM01010509461207

**Postanowienia dodatkowe:**

Umowę ubezpieczenia zawarto na podstawie Ogólnych Warunków Ubezpieczenia określonych powyżej, z zastosowaniem klauzul dodatkowych określonych powyżej – stanowiących integralną część umowy. Umowę przygotowano na podstawie oferty A/WA50/0657889/5.

PODMIOTY WSPÓŁUBEZPIECZONE : NAZWA / ADRES / NIP / REGON / PROFIL DZIAŁALNOŚCI

FARMACOL-LOGISTYKA SP. Z O. O.
SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 5252409576 141107266 / 52, 10, B, MAGAZYNOWANIE I PRZECHOWYWANIE POZOSTAŁYCH TOWARÓW

FARMACOL S.A.
SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE / 6340023629/ 273352747 / 70, 10, Z, DZIAŁALNOŚĆ FIRM CENTRALNYCH (HEAD OFFICES) I HOLDINGÓW, Z WYŁĄCZENIEM HOLDINGÓW FINANSOWYCH

FARMACOL SERWIS S.A.
SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 8971628449 932149338/ 77, 40, Z, DZIERŻAWA WŁASNOŚCI INTELEKTUALNEJ I PODOBNYCH PRODUKTÓW, Z WYŁĄCZENIEM PRAC CHRONIONYCH PRAWEM AUTORSKIM

PZF CEFARM KIELCE S.A.
JAGIELLOŃSKA 70 25-956 KIELCE 6571027260 290558600 / 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
PZF CEFARM WARSZAWA S.A.

SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 5250004237 012859010 / 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
PZF CEFARM SZCZECIN S.A.
POMORSKA 132 70-812 SZCZECIN 8511050411 810790392 / 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

SILESIA PHARMA SP. Z O. O.
SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 9662015459 200312644/ 21, 20, Z, PRODUKCJA LEKÓW I POZOSTAŁYCH WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH

CEFARM BIAŁYSTOK S.A.
KLEEBERGA 34 15-691 BIAŁYSTOK 5420202500 000289472 / 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

PZF CEFARM KIELCE S.A. SKA
SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 9542716426 241823781/ 46, 46, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZYNYCH

PZF CEFARM SZCZECIN S.A. SKA
SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 9542727950 241961112 / 64, 20, Z, DZIAŁALNOŚĆ HOLDINGÓW FINANSOWYCH

FARMACOL SERWIS S.A. SKA 50-422 WROCŁAW 8992747774 / 022273732 68, 10, Z, KUPNO I SPRZEDAŻ NIERUCHOMOŚCI NA WŁASNY RACHUNEK

FARMACOL INWESTYCJE SP. Z O. O.
SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 5252569423 146941130 / 70, 22, Z, POZOSTAŁE DORADZTWO W ZAKRESIE PROWADZENIA DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ I ZARZĄDZANIA

FARMACOL INWESTYCJE SP. Z O. O. SKA
RAKOWIECKA 65/67 50-422 WROCŁAW 5252569570 146941689/ 64, 99, Z, POZOSTAŁA FINANSOWA DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANA, Z WYŁĄCZENIEM UBEZPIECZEŃ I FUNDUSZÓW EMERYTALNYCH



EHM01010509461207

Strona 7 z 11

Sopockie Towarzystwo Ubezpieczeń ERGO Hestia SA, 81-733 Sopot, ul. Hestii 1, KRS 000024812 (Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS), NIP: 585-000-16-00, Kapitał zakładowy, opłacony w całości: 196 580 300 zł. Spółka posiada status doległego przedsiębiorcy w rozumieniu ustawy z dnia 8 marca 2013r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych.

801 107 107*

* opłata zgodna z cennikiem operatora

www.ergohestia.pl

Jesteśmy częścią
międzynarodowej
grupy **ERGO**



NASZA APTEKA SP. Z O. O.

JANA DŁUGOSZA 22 33-300 NOWY SĄCZ 7343529554 360511256/ 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

APTEKA TĘCZOWA SP. Z O. O.

AL. WYZWOLENIA 85 71-411 SZCZECIN 8512754982 812412903 /47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

APTEKA HELIOS SP. Z O. O.

RYDLA 50 70-783 SZCZECIN 9552026166 812412910 /47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

FIRMA ZDROWIE SP. Z O. O.

STOLARZOWICKA 44 41-908 BYTOM 6263018012 361457926 / 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

KWIATY POLSKIE SP. Z O. O.

KS. ZDZIŚŁAWA WUJAKA 2 92-551 ŁÓDŹ 7252087576 361650592/ 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

"POD ORLIKIEM" SP. Z O. O.

RYNEK 20 38-700 USTRZYKI DOLNE 6891185747 371163559 /47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

"PZF CEFARM-WARSZAWA S.A." SPÓŁKA JAWNA

PODWALE 2 36-200 BRZOZÓW 6861529225 371033271 / 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

APTEKA MILENIUM SP. Z O. O.

KRÓLOWEJ JADWIGI 3 32-800 BRZESKO 8691721567 851784439 / 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

AZ ASSET S.A.

SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 9542768601 365353678 / 70, 10, Z, DZIAŁALNOŚĆ FIRM CENTRALNYCH (HEAD OFFICES) I HOLDINGÓW, Z WYŁĄCZENIEM HOLDINGÓW FINANSOWYCH

AZ ASSET S.A. SKA 80-341 GDAŃSK 5842794026 386235557/ 68, 20, Z, WYNAJEM I ZARZĄDZANIE NIERUCHOMOŚCIAMI WŁASNYMI LUB DZIERŻAWIONYMI

FARMAPROFIT SP. Z O. O.

SZOPIENICKA 77 / 40-431 KATOWICE 9542771520 365910305 / 70, 22, Z, POZOSTAŁE DORADZTWO W ZAKRESIE PROWADZENIA DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ I ZARZĄDZANIA

PHARMA-FLOS SP. Z O. O.

BUDOWLANYCH 4 43-100 TYCHY 6461012263 003492216 / 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

FUNDACJA NIEBIESKIE SERCE SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 9542780045 / 82, 30, Z, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z ORGANIZACJĄ TARGÓW, WYSTAW I KONGRESÓW

Spory wynikające z Umowy ubezpieczenia pomiędzy Ubezpieczającym, Ubezpieczonym lub innym uprawnionym z umowy ubezpieczenia, będącą osobą fizyczną, a Ubezpieczycielem mogą być rozpoznane w drodze pozasądowego postępowania przed Rzecznikiem Finansowym - Al. Jerozolimskie 87, 02-001 Warszawa, www.rf.gov.pl, który jest podmiotem uprawnionym do prowadzenia pozasądowych postępowań w świetle przepisów Ustawy z dnia 5 sierpnia 2015 r. o rozpatrywaniu reklamacji przez podmioty rynku finansowego i o Rzeczniku Finansowym.

Oświadczenie administratora danych osobowych stanowi załącznik do niniejszej polisy i jest jej integralną częścią.



EHM01010509461207

Strona 8 z 11

Supackie Towarzystwo Ubezpieczeń ERGO Hestia SA, 81-741 Sopot, ul. Hestii 1, KRS 0070024812 (Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS), NIP: 585-000-16-90. Kapitał zakładowy, opłacony w całości: 196 580 000 zł. Spółka posiada status dużego przedsiębiorcy w rozumieniu ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych.

801 107 107*

* opłata zgodna z cennikiem operatora

www.ergohestia.pl

Jesteśmy częścią
międzynarodowej
grupy **ERGO**

Treść klauzul dodatkowych:**Klauzule do produktów na polisie:****Klauzula czystych strat finansowych (wielobranżowa)**

1. Na potrzeby niniejszej klauzuli zmienia się § 4 pkt 13 OWU, który otrzymuje brzmienie: „za wypadek uważa się śmierć, doznanie rozstroju zdrowia, uszczerbek na zdrowiu, uszkodzenie lub zniszczenie mienia, a także wystąpienie czystej straty finansowej”.
2. Na potrzeby niniejszej klauzuli zmienia się § 4 pkt 15 OWU, który otrzymuje brzmienie: „za poszkodowanego uważa się osobę trzecią, która poniosła szkodę na osobie, w mieniu lub czystą stratę finansową”, a w przypadku rozszerzenia zakresu ubezpieczenia o klauzulę 002 lub 004, za poszkodowanych w zakresie wyżej wymienionych klauzul uważa się również osoby objęte ubezpieczeniem i ich podwykonawców oraz pracowników.
3. Na potrzeby niniejszej klauzuli skreśla się § 8 ust 1 pkt 3 OWU.
4. Z zachowaniem pozostałych niezmienionych niniejszą klauzulą postanowień OWU i/lub umowy ubezpieczenia strony postanowiły rozszerzyć zakres ubezpieczenia o czyste straty finansowe poniesione przez osoby trzecie powstałe w związku z posiadaniem przez Ubezpieczającego mienia, prowadzeniem działalności gospodarczej i wprowadzeniem produktów do obrotu.
5. Przez czyste straty finansowe rozumie się zgodnie z § 4 pkt. 1 OWU szkody niewynikające ze szkód w mieniu i na osobie.
6. Z zachowaniem pozostałych wyłączeń określonych w § 6, 8 i 9 OWU ubezpieczenie nie obejmuje czystych strat finansowych:
 - a. związanych z działalnością polegającą na projektowaniu, doradztwie, planowaniu, kontroli lub wycenie,
 - b. związanych z działalnością dotyczącą obrotu gotówkowego, udzielania kredytów, zawierania umów ubezpieczenia i pozostałą działalnością bankową lub ubezpieczeniową, a także z działalnością leasingową lub pokrewną, obrotem i administracją gruntami, wszelką działalnością związaną z realizacją płatności lub doradztwem finansowym albo prowadzeniem kasy,
 - c. związanych z niedotrzymaniem terminów, przekroczeniem kosztorysów i kalkulacji wstępnych,
 - d. związanych z poleceniami, wskazówkami lub poradami udzielanymi powiązanym kapitałowo lub gospodarczo podmiotom,
 - e. związanych z działalnością dotyczącą przetwarzania danych, racjonalizacją, automatyzacją, udzielaniem informacji, emisją reklam, tłumaczeniem, pośrednictwem lub organizacją podróży,
 - f. związanych z błędami w oprogramowaniu, błędną instalacją oprogramowania,
 - g. związanych z utratą rzeczy wszelkiego rodzaju,
 - h. związanych z niedostarczeniem energii,
 - i. związanych z koniecznością zapłaty kar umownych,
 - j. za szkody polegające na konieczności poniesienia kosztów na przebudowę i naprawę części lub całości przedmiotu umowy,
 - k. poniesionych przez producentów finalnych,
 - l. poniesionych na przebudowę i naprawę produktu,
 - m. pokrywanych na podstawie gwarancji i rękojmi za wady,
 - n. związanych z odpowiedzialnością ponoszoną na podstawie przepisów stanowiących transpozycję Dyrektywy 2004/35/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 21 kwietnia 2004 (.....),
 - o. powstałych w związku ze sprawowaniem funkcji członka władz spółki kapitałowej.

Klauzula nr 003 Włączenie szkód w rzeczach ruchomych osób trzecich, z których osoby objęte ubezpieczeniem korzystały na podstawie umowy najmu, dzierżawy, leasingu, użyczenia lub innego pokrewnego stosunku prawnego

1. Z zachowaniem pozostałych, nie zmienionych niniejszą klauzulą, postanowień umowy ubezpieczenia określonych we wniosku i w ogólnych warunkach ubezpieczenia, strony postanowiły rozszerzyć zakres ubezpieczenia o szkody polegające na uszkodzeniu lub zniszczeniu rzeczy ruchomych oddanych w użytkowanie osób objętych ubezpieczeniem na podstawie umowy najmu, dzierżawy, leasingu, użyczenia albo innego pokrewnego stosunku prawnego.
2. Ubezpieczenie nie obejmuje:
 - 1) szkód w przedmiotach ze szkła, ceramiki, terakoty lub tworzyw sztucznych, chyba że stanowią część składową rzeczy, o których mowa w ust. 1,
 - 2) szkód wynikłych ze zużycia rzeczy w trakcie ich użytkowania,
 - 3) szkód w pojazdach mechanicznych,
 - 4) szkód w sprzęcie elektronicznym lub komputerowym,
3. Odpowiedzialność Ubezpieczyciela za szkody, o których mowa w ust. 1, ograniczona jest do wysokości sublimitu ustalonego w umowie ubezpieczenia.
4. Dla szkód określonych w ust. 1 ustala się w umowie ubezpieczenia franszyzę redukcyjną.
5. Za rozszerzenie zakresu ubezpieczenia w sposób określony w ust. 1 Ubezpieczający opłaci dodatkową składkę w wysokości ustalonej w umowie ubezpieczenia.

Klauzula nr 004 Włączenie szkód wyrządzonych pracownikom osób objętych ubezpieczeniem

1. Z zachowaniem pozostałych, nie zmienionych niniejszą klauzulą, postanowień umowy ubezpieczenia określonych we wniosku i w



EHM01010509461207

Strona 9 z 11

Spółdzielcze Towarzystwo Ubezpieczeń ERGO Hestia SA, 81-731 Szepietów, ul. Hestii 1, KRS 0000024812 [Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS], NIP: 545-000-16-80. Kapitał zakładowy, opłacony w całości: 196 580 000 zł. Spółka posiada status dużego przedsiębiorcy w rozumieniu ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opodatkowaniu w transakcjach handlowych.

801 107 107*

* opłata zgodna z cennikiem opłat

www.ergohestia.pl

Jesteśmy częścią
międzynarodowej
grupy **ERGO**



ogólnych warunkach ubezpieczenia, strony postanowiły rozszerzyć zakres ubezpieczenia o szkody na osobie i w mieniu wynikające z wypadków przy pracy w rozumieniu art. 3 ustawy z dnia 30.10.2002 o ubezpieczeniu społecznym z tytułu wypadków przy pracy i chorób zawodowych, wyrządzone pracownikom ubezpieczającego lub ubezpieczonego.

2. Zakres ubezpieczenia nie obejmuje:

- 1) szkód wynikłych z wypadków przy pracy mających miejsce poza okresem ubezpieczenia,
 - 2) szkód powstałych wskutek stanów chorobowych nie wynikających z wypadków, o których mowa w ust. 1,
 - 3) świadczeń przysługujących poszkodowanemu na podstawie przepisów ustawy, o której mowa w ust. 1.
3. Za rozszerzenie zakresu ubezpieczenia w sposób określony w ust. 1 Ubezpieczający opłaci dodatkową składkę w wysokości ustalonej w umowie ubezpieczenia.

Klauzula nr 006 Włączenie szkód wynikłych bezpośrednio lub pośrednio z emisji, wycieku lub innej formy przedostania się do powietrza, wody, gruntu jakichkolwiek substancji niebezpiecznych

1. Z zachowaniem pozostałych, nie zmienionych niniejszą klauzulą, postanowień umowy ubezpieczenia określonych we wniosku i w ogólnych warunkach ubezpieczenia, strony postanowiły rozszerzyć zakres ubezpieczenia o:

- 1) szkody na osobie lub w mieniu powstałe pośrednio lub bezpośrednio z emisji, wycieku lub innej formy przedostania się do powietrza, wody, gruntu jakichkolwiek substancji niebezpiecznych,
 - 2) koszty usunięcia neutralizacji lub oczyszczenia gleby z substancji zanieczyszczających poniesione przez osoby trzecie.
2. Szkody i koszty określone w ust. 1 objęte są zakresem ubezpieczenia o ile są spowodowane przez nagłe, możliwe do zidentyfikowania, niezamierzone i nieoczekiwane zdarzenie, które w całości zaistnieje w określonym czasie i miejscu.
3. Wszystkie szkody będące następstwem tego samego zdarzenia uważa się za jeden wypadek, z którego roszczenia mogą być zgłoszone do umowy ubezpieczenia obowiązującej w dniu zaistnienia wypadku.
4. Ochrona ubezpieczeniowa nie obejmuje grzywnien, kar umownych, odszkodowań za straty moralne wynikające pośrednio lub bezpośrednio z emisji, wycieku lub innej formy przedostania się do powietrza, wody, gruntu jakichkolwiek substancji niebezpiecznych.
5. Dla szkód określonych w ust. 1 ustala się w umowie ubezpieczenia franszyzę redukcyjną.
6. Za rozszerzenie zakresu ubezpieczenia w sposób określony w ust. 1 Ubezpieczający opłaci dodatkową składkę w wysokości ustalonej w umowie ubezpieczenia.

Klauzula nr 007 Włączenie szkód w rzeczach stanowiących przedmiot obróbki, naprawy lub innych czynności w ramach usług wykonywanych przez osoby objęte ubezpieczeniem

1. Z zachowaniem pozostałych, nie zmienionych niniejszą klauzulą, postanowień umowy ubezpieczenia określonych we wniosku i w ogólnych warunkach ubezpieczenia, strony postanowiły rozszerzyć zakres ubezpieczenia o szkody w rzeczach (ruchomych lub nieruchomych) stanowiących przedmiot obróbki, naprawy lub innych czynności wykonywanych przez osoby objęte ubezpieczeniem, powstałe w czasie ich wykonywania.

2. W razie wątpliwości w ustaleniu, w oparciu o zapisy umowy zawartej przez osoby objęte ubezpieczeniem z poszkodowanym, czy przedmiotem obróbki, naprawy lub innych czynności jest cała rzecz, czy jej część, za przedmiot tych czynności uznaje się możliwą do wyodrębnienia pod względem funkcjonalnym lub konstrukcyjnym część rzeczy poddaną obróbce, naprawie lub innym czynnościom.

3. Ubezpieczenie nie obejmuje:

- 1) szkód w rzeczach, z których osoby objęte ubezpieczeniem korzystały na podstawie umowy najmu, dzierżawy, użyczenia, leasingu albo innego pokrewnego stosunku prawnego,
 - 2) utraty rzeczy nie wynikającej z ich zniszczenia lub uszkodzenia,
 - 3) szkód w wartościach pieniężnych i wszelkiego rodzaju dokumentach,
 - 4) szkód wyrządzonych podczas prac ładunkowych wszelkiego rodzaju.
4. Odpowiedzialność Ubezpieczyciela za szkody, o których mowa w ust. 1, ograniczona jest do wysokości sublimitu ustalonego w umowie ubezpieczenia.
5. Dla szkód określonych w ust. 1 ustala się franszyzę redukcyjną w wysokości ustalonej w umowie ubezpieczenia.
6. Za rozszerzenie zakresu ubezpieczenia w sposób określony w ust. 1 Ubezpieczający opłaci dodatkową składkę w wysokości ustalonej w umowie ubezpieczenia.

Składka i sposób płatności:

Składka łączna: **54 000,00 PLN** (słownie: pięćdziesiąt cztery tysiące złotych 0/100)

Składka płatna na rachunek bankowy: **92 1240 6960 6013 4360 0023 3819**

Warunki płatności składki: **płatna jednorazowo**

Termin płatności i kwota raty: **14.12.2020** **54 000,00 PLN**



EHM01010509461207

Strona 10 z 11

Siedzisko: Towarzystwo Ubezpieczeń ERGO Hestia SA, 81-731 Sopot, ul. Hestii 1, KRS 000024812 (Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS), NIP: 585-030-16-90. Kapitał zakładowy, opłacony w całości: 196 580 900 zł. Spółka posiada status dużego przedsiębiorcy w rozumieniu ustawy z dnia 8 marca 2013r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych.

801 107 107*

* opłata zgodna z cennikiem operatora

www.ergohestia.pl

Jesteśmy częścią
międzynarodowej
grupy **ERGO**

Oświadczenie Ubezpieczającego:

Oświadczam, że przed zawarciem umowy ubezpieczenia dystrybutor:

- zbadał i określił moje wymagania oraz potrzeby ubezpieczeniowe
- przekazał mi w zrozumiałej formie, jako ustandaryzowany dokument, wymagane ustawowo obiektywne informacje o proponowanym produkcie ubezpieczeniowym
- przekazał mi wymagane ustawowo informacje o dystrybutorze

Oświadczam, że zostało mi okazane i zapoznałem się z treścią pełnomocnictwa do zawarcia umowy ubezpieczenia w imieniu Sopockiego Towarzystwa Ubezpieczeń Ergo Hestia SA oraz potwierdzam, że przed zawarciem umowy otrzymałem tekst Ogólnych Warunków Ubezpieczenia wraz z klauzulami dodatkowymi, na podstawie których umowę zawarto oraz zapoznałem się z nimi i zaakceptowałem ich treść.

ZASADY SKŁADANIA I ROZPATRYWANIA REKLAMACJI W ERGO HESTII

(1) Ubezpieczający, ubezpieczony, uposażony lub uprawniony z umowy ubezpieczenia, poszukujący ochrony ubezpieczeniowej lub zleceńodawca gwarancji ubezpieczeniowej (Klient) mogą wnieść reklamację dotyczące usług świadczonych przez ERGO Hestię lub agenta ubezpieczeniowego, to jest: (a) dotyczące działalności ubezpieczeniowej świadczonej przez ERGO Hestię oraz dotyczące czynności agencyjnych wykonywanych przez Agentów ERGO Hestii, w tym w zakresie niezwiązanym z udzielaną ochroną ubezpieczeniową – ubezpieczycielowi w następujący sposób; poprzez formularz na stronie: www.ergohestia.pl; telefonicznie, pod numerem: 801107107 lub 585555555; pisemnie, na adres siedziby Sopockiego Towarzystwa Ubezpieczeń ERGO Hestia SA, ul. Hestii 1, 81-731 Sopot; ustnie lub pisemnie podczas wizyty w jednostce Sopockiego Towarzystwa Ubezpieczeń ERGO Hestia SA. (b) dotyczące czynności agencyjnych wykonywanych przez Agentów w zakresie niezwiązanym z udzielaną ochroną ubezpieczeniową, o ile Agent wykonuje czynności agencyjne na rzecz więcej, niż jednego zakładu ubezpieczeń w zakresie tego samego działu zgodnie z załącznikiem do ustawy z dnia 11 września 2015 r. o działalności ubezpieczeniowej i reasekuracyjnej (ubezpieczenia na życie lub ubezpieczenia majątkowe). (2) Reklamacje wskazane w ust. 1a. rozpatrywane są przez jednostkę organizacyjną powołaną w tym celu przez Zarząd ERGO Hestii. (3) Reklamacje wskazane w ust. 1b. rozpatrywane są przez Agentów, którego działalność reklamacja dotyczy i powinny być wniesione bezpośrednio temu Agentowi. W przypadku wpływu takiej reklamacji do ERGO Hestii, ERGO Hestia przekaże reklamację niezwłocznie Agentowi, informując o tym jednocześnie Klienta występującego z reklamacją. (4) Odpowiedź na reklamację zostanie wysłana w terminie 30 dni od dnia jej otrzymania na piśmie lub za pomocą innego trwałego nośnika informacji albo pocztą elektroniczną - na wniosek osoby zgłaszającej reklamację. (5) W szczególnie skomplikowanych przypadkach, uniemożliwiających rozpatrzenie reklamacji i udzielenie odpowiedzi w terminie określonym powyżej, odpowiedź zostanie wysłana w terminie 60 dni od dnia jej otrzymania. O konieczności przedłużenia terminu do udzielenia odpowiedzi na reklamację Klient zostanie poinformowany w podanym w punkcie 4 powyżej 30-dniowym terminie. (6) W niestandardowych sprawach Klient może zwrócić się do Rzecznika Klienta ERGO Hestii poprzez formularz na stronie: www.ergohestia.pl. (7) Klient może wystąpić z wnioskiem o rozpatrzenie sprawy do Rzecznika Finansowego www.rf.gov.pl

SOPOCKIE TOWARZYSTWO UBEZPIECZEŃ
ERGO HESTIA SA
Przedstawicielstwo Korporacyjne
w Warszawie
15-402 Białystok ul. Marijańskiego 3
TEL. /85/ 665 55 55, / 85/665 55 98



Signed by /
Podpisano przez:

Marek Michalski

Date / Data:
2020-11-27 11:26



Podpisany certyfikatem
wyemitowanym dla Marii Katarzyny
Pruskiej (Certyfikat kwalifikowany)
podpisu. Utworzony w dniu:
2020-11-27 13:56:42 +0100

Poprawność nieznana

Dokument podpisany przez DANIEL
FASZCZEŃSKI; STERGO Hestia SA
Data: 2020.11.27 10:13:44 CET

Ubezpieczający**Ubezpieczyciel**

Przedstawicielstwo Korporacyjne Warszawa

Umowa przygotowana przez: Daniel Faszczeński, nr UWR 000862

Numer Pośrednika: 000000

Polisę wystawiono w BIAŁYMSTOKU, dnia 26.11.2020



EHM01010509461207

Strona 11 z 11

Sopockie Towarzystwo Ubezpieczeń ERGO Hestia SA, 81-731 Sopot, ul. Hestii 1, KRS 0000024812 (Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS). NIP: 585-000-16-90. Kapitał zakładowy, opłacony w całości: 195 580 000 zł. Spółka posiada status dużego przedsiębiorcy w rozumieniu ustawy z dnia 3 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym spozyciom w transakcjach handlowych.

801 107 107*

* opłata zgodna z cennikiem operatora

www.ergohestia.pl

Jesteśmy częścią
międzynarodowej
grupy **ERGO**

**Oświadczenie Administratora Danych Osobowych**

1. Administratorem danych osobowych jest Sopotkie Towarzystwo Ubezpieczeń ERGO Hestia S.A. (dalej: ERGO Hestia). Osoba fizyczna, której dane dotyczą, może skontaktować się z administratorem danych osobowych:
 - 1) pisemnie, na adres ul. Hestii 1, 81-731 Sopot;
 - 2) telefonicznie, pod numerem: 801 107 107 lub (58) 555 55 55.
2. Administrator danych osobowych wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można się kontaktować we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z przetwarzaniem danych. Osoba, której dane dotyczą, może skontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych:
 - 1) pisemnie, na adres ul. Hestii 1, 81-731 Sopot;
 - 2) za pośrednictwem adresu mailowego: lod@ergohestia.pl;
 - 3) poprzez formularz kontaktowy w sekcji Ochrona Danych Osobowych na stronie www.ergohestia.pl.
3. Administrator danych osobowych przetwarza dane osobowe w następujących celach:
 - 1) oceny ryzyka ubezpieczeniowego w celu przedstawienia oferty ubezpieczeniowej, zawarcia umowy ubezpieczenia lub objęcia ochroną ubezpieczeniową – w tych celach oraz w celu ustalenia wysokości składki będziemy stosować profilowanie. Decyzje będą podejmowane na podstawie danych zebranych w procesie zawarcia umowy ubezpieczenia lub objęcia ochroną ubezpieczeniową (w przypadku zawarcia umowy na odległość decyzje te będą podejmowane automatycznie – bez udziału człowieka). Decyzje będą oparte o automatyczną ocenę ryzyka ubezpieczeniowego zawarcia z Panią/Panem umowy. Dla przykładu, im więcej szkód miało miejsce w historii ubezpieczenia, tym większe może być ryzyko ubezpieczeniowe i w związku z tym składka ubezpieczeniowa może być wyższa. W przypadku przedłużenia umowy ubezpieczenia na kolejny okres decyzje będą podejmowane automatycznie (bez udziału człowieka), na podstawie danych zebranych podczas zawarcia i wykonania pierwotnej umowy ubezpieczenia. Pod warunkiem udzielenia odrębnej zgody, przy ocenie ryzyka ubezpieczeniowego mogą zostać również uwzględnione dane uzyskane za pośrednictwem Biura Informacji Kredytowej oraz Krajowego Rejestru Długów;
 - 2) wykonania umowy ubezpieczenia m.in. wykonania czynności ubezpieczeniowych związanych z likwidacją roszczeń. W przypadku zgłoszenia roszczenia, w celu ustalenia ścieżki likwidacyjnej stosowane jest profilowanie. Decyzje o wyborze ścieżki likwidacyjnej będą podejmowane na podstawie danych zebranych w trakcie procesu zgłoszenia szkody oraz danych szkodowych zawartych w bazach administratora danych osobowych. Dla przykładu, jeżeli w ostatnim roku nie zgłoszono szkody z danej polisy, istnieje prawdopodobieństwo, że szkoda zostanie zlikwidowana w sposób uproszczony, a zatem bez konieczności przeprowadzenia oględzin pojazdu lub mienia przez przedstawiciela ERGO Hestii;
 - 3) reasekuracji ryzyk;
 - 4) dochodzenia roszczeń;
 - 5) marketingu bezpośredniego produktów i usług własnych administratora – w przypadku marketingu bezpośredniego produktów i usług własnych będziemy stosować profilowanie. Oznacza to, że na podstawie Pani/Pana danych opracujemy profil marketingowy, aby przedstawiać oferty dopasowane do Pani/Pana potrzeb;
 - 6) przeciwdziałania przestępstwom ubezpieczeniowym – w zakresie niezbędnym do przeciwdziałania nadużyciom oraz wykorzystywaniu działalności ERGO Hestii dla celów przestępczych;
 - 7) rozpatrzenia zgłoszonych reklamacji i odwołań dotyczących usług świadczonych przez ERGO Hestię, a także wniosków i zapytań skierowanych do ERGO Hestii;
 - 8) wypełnienia obowiązków ciążyących na Administratorze w związku z sankcjami wprowadzonymi stosownymi regulacjami Organizacji Narodów Zjednoczonych, Unii Europejskiej lub Stanów Zjednoczonych Ameryki;
 - 9) analitycznych i statystycznych.
4. Podstawy prawne przetwarzania danych osobowych:
 - 1) przetwarzanie danych osobowych jest niezbędne do oceny ryzyka ubezpieczeniowego, zawarcia umowy ubezpieczenia lub objęcia ochroną ubezpieczeniową, wykonania umowy ubezpieczenia, reasekuracji ryzyk;
 - 2) prawnie uzasadniony interes administratora danych osobowych, taki jak marketing bezpośredni produktów i usług własnych administratora, dochodzenie roszczeń z tytułu zawartej umowy ubezpieczenia, przeciwdziałanie i ściganie przestępstw popełnianych na szkodę zakładu ubezpieczeń, zmniejszenie ryzyka ubezpieczeniowego związanego z obejmowaniem ochroną i zawarciem umowy ubezpieczenia, analityka i statystyka;
 - 3) wypełnienie obowiązków prawnych administratora danych (wynikających z przepisów prawa krajowego i międzynarodowego, w tym prawa Unii Europejskiej);
 - 4) uzasadniony interes strony trzeciej, to jest podmiotu dominującego w grupie kapitałowej MunichRe (do której należy Administrator), jako podmiotu bezpośrednio zobowiązanego do stosowania sankcji Stanów Zjednoczonych Ameryki oraz zapewnienia ich przestrzegania przez podmioty powiązane;
 - 5) zgoda w przypadku jej dobrowolnego wyrażenia.
5. Dane osobowe mogą być przekazywane: zakładom reasekuracji, podmiotom wykonującym działalność leczniczą, innym zakładom ubezpieczeń w przypadku udzielenia odrębnej zgody w celu oceny ryzyka ubezpieczeniowego oraz ustalenia prawa do świadczenia i jego wysokości, innym podmiotom w przypadku udzielenia odrębnej zgody w celu marketingu bezpośredniego ich produktów i usług, innym administratorom w przypadku prawnie uzasadnionych interesów administratora danych a także podmiotom przetwarzającym dane osobowe na zlecenie ERGO Hestii m.in. dostawcom usług IT, podmiotom przetwarzającym dane w celu windykacji należności, świadczenia usług archiwizacyjnych, przeprowadzającym postępowanie likwidacyjne świadczeń ubezpieczeniowych, podmiotom organizującym lub wykonującym czynności związane z oceną ryzyka lub prowadzonym postępowaniem likwidacyjnym świadczeń ubezpieczeniowych, agentom ubezpieczeniowym.
6. ERGO Hestia przekaze dane osobowe do odbiorców znajdujących się w państwach poza Europejskim Obszarem Gospodarczym, jeżeli okaże się to niezbędne do wykonania zawartej umowy ubezpieczenia. ERGO Hestia zapewni odpowiednio zabezpieczenia tych danych. W sprawie informacji o sposobach uzyskania kopii tych zabezpieczeń lub o miejscu ich udostępnienia należy się skontaktować z administratorem danych osobowych lub z Inspektorem Ochrony Danych.
7. Osoby, których dane osobowe przetwarzane są przez ERGO Hestię, mają w związku z przetwarzaniem następujące prawa:
 - 1) prawo dostępu do swoich danych osobowych;
 - 2) prawo żądania sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania ich danych osobowych;
 - 3) prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych osobowych – w takim zakresie, w jakim są one przetwarzane na potrzeby marketingu bezpośredniego, w tym profilowania;
 - 4) prawo do przenoszenia danych osobowych, tj. do otrzymania od administratora danych osobowych, w ustrukturyzowanym, powszechnie używanym formacie nadającym się do odczytu maszynowego oraz prawo przesłania do innego administratora;
 - 5) prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego zajmującego się ochroną danych osobowych;
 - 6) prawo do wycofania zgody, bez wpływu na zgodność z prawem czynności podjętych przed jej wycofaniem;
 - 7) w przypadku podejmowania decyzji w sposób automatyczny, prawo do otrzymania stosownych wyjaśnień co do podstaw podjętej decyzji, jej zakwestionowania oraz wyrażenia własnego stanowiska lub żądania interwencji człowieka celem ponownej analizy danych oraz uzyskania indywidualnej decyzji.
8. W celu skorzystania z praw określonych w ust. 7 należy skontaktować się z administratorem danych lub z Inspektorem Ochrony Danych.
9. W przypadku, gdy doszło do zawarcia umowy ubezpieczenia lub objęcia ochroną ubezpieczeniową, dane osobowe będą przechowywane do momentu przedawnienia roszczeń z tytułu umowy ubezpieczenia lub do momentu wygaśnięcia obowiązku przechowywania danych wynikającego z przepisów prawa, w szczególności obowiązku przechowywania dokumentów księgowych dotyczących umowy ubezpieczenia. Jeśli nie doszło do zawarcia umowy ubezpieczenia lub objęcia ochroną ubezpieczeniową, dane osobowe będą przechowywane do czasu przedawnienia roszczeń z tego tytułu. W przypadku udzielenia stosownej zgody dane osobowe będą wykorzystywane do celów określonych w tej zgodzie (np. w celach marketingowych), do momentu jej wycofania. Dane będą przetwarzane dla celów analitycznych i statystycznych przez okres 12 lat od dnia rozwiązania umowy ubezpieczenia.
10. Podanie danych osobowych jest konieczne do dokonania oceny ryzyka ubezpieczeniowego, do zawarcia umowy ubezpieczenia lub objęcia ochroną ubezpieczeniową i wykonywania umowy ubezpieczenia. Niepodanie danych osobowych będzie skutkowało brakiem możliwości zawarcia umowy ubezpieczenia lub objęcia ochroną ubezpieczeniową. Podanie danych osobowych w innych celach niż określone powyżej np. w celach marketingowych jest dobrowolne.





ING Bank Śląski S.A.
ul. Sokolska 34
40-086 Katowice

Potwierdzenie transakcji

Nr transakcji w ING Banku Śląskim S.A.: 64001430779 Data księgowania: 30.11.2020 Data transakcji: 30.11.2020

Dane Płatnika:

49 1050 0086 1000 0023 2364 1403
ING Bank Śląski
FARMACOL-LOGISTYKA SP. Z O.O.
UL. SZOPIENICKA 77
40-431 KATOWICE

Dane Odbiorcy:

92 1240 6960 6013 4360 0023 3819
SOPOCKIE TOWARZYSTWO UBEZPIECZENIOW
ERGO HESTIA SA
HESTII 1
81 731 SOPOT

Tytuł operacji:

436000233819
S0280039580

Szczegóły operacji:

PRZELEW

Kwota:

54 000,00

Waluta:

PLN

Dokument wygenerowany elektronicznie, nie wymaga pieczęci ani podpisu. Dokument sporządzony na podstawie art.7 Ustawy Prawo Bankowe (Dz. U. Nr 72 z 2002 roku, poz. 665 z późniejszymi zmianami).



ING BANK ŚLĄSKI Spółka Akcyjna
Centrum Wsparcia Klientów Strategicznych
Zespół Administracji Kredytów
ul. Puławska 2, 02-566 Warszawa

Warszawa, 03.11.2021 r.
Ref.:CWKS/ZAK/605/21/AS

FARMACOL-LOGISTYKA SP. Z O. O.
UL. SZOPIENICKA 77
40-431 KATOWICE

OPINIA BANKOWA

ING Bank Śląski S.A. informuje, że klient FARMACOL-LOGISTYKA SP. Z O. O. z siedzibą:
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice:

Współpracę z naszym bankiem rozpoczął w październiku 2007 roku.

Posiada w ING Bank Śląski S.A. rachunki bieżące prowadzone w PLN, EUR, USD.

Wielkość średnich, miesięcznych obrotów w okresie ostatnich trzech miesięcy na rachunkach przedstawiała się następująco:

| Nr IBAN | Waluta | Obroty WN/MA |
|----------------------------------|--------|-------------------|
| 49 1050 0086 1000 0023 2364 1403 | PLN | dziesięciocyfrowe |
| 33 1050 0086 1000 0090 3086 1406 | PLN | dziesięciocyfrowe |

W ramach grupy kapitałowej klient korzysta z przyznanego limitu kredytowego na finansowanie kapitału obrotowego oraz z limitu na wystawianie gwarancji i otwieranie akredytyw do wysokości 120.000.000,00 PLN.

Na dzień 02.11.2021 r. środki dostępne w ramach ww. limitu wynosiły 119.254.874,24 PLN.

Na dzień 02.11.2021 r. rachunki klienta były wolne od wszelkich zajęć.

Niniejsza opinia zostaje wydana przez bank na wniosek klienta oraz na podstawie stanu faktycznego, jaki bank ustalił w oparciu o posiadane dane na dzień 02.11.2021 r.
ING Bank Śląski S.A. nie ponosi odpowiedzialności za wnioski wyciągnięte z powyższej opinii.

Z poważaniem
Agnieszka Skoczewska

Podpis jest prawdziwy

Dokument podpisany przez
Izabela Tuchan

Data: 2021.11.03 14:07:35 CET