

Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4a 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 06.10.2022 godz. 08:42:21

Numer KRS: 0000288521

**Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu  
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW**

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym	19.09.2007		
Ostatni wpis	Numer wpisu	77	Data dokonania wpisu
	Sygnatura akt	KA.VIII NS-REJ.KRS/16967/22/83	
	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 UCHWAŁONO 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	FARMACORE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
	2.Imiona	*****
	3.Numer PESEL/REGON	022273732
	4.Numer KRS	0000908523
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	1.041.344 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 481.621.600,00 ZŁ
	6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	TAK

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	ROGÓŻ
	2.Imiona	TOMASZ
	3.Numer PESEL/REGON	71022100298
	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	-----
2	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	GRZYWOK
	2.Imiona	ADAM
	3.Numer PESEL/REGON	78080817836
	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	-----
3	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	STRZEMPA
	2.Imiona	JANINA
	3.Numer PESEL/REGON	71101901785
	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	DŁUGAJ
	2.Imiona	ARTUR KAROL
	3.Numer PESEL	75021707012
	4.Rodzaj prokury	PROKURA ŁĄCZNA, DO REPREZENTACJI Z CZŁONKIEM ZARZĄDU
2	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 ŻYWNOŚCI, 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
	16	17.06.2022	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
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
	13	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	14	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	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

4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	15	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	16	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	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
	16	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021

#### 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 NADZWYCAJNE ZGROMADZENIE WSPÓLNIKÓW SPÓŁKI "VESTFARMA" SPÓŁKA OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ NA KTÓRYM WSPÓLNIK PODJĄŁ UCHWAŁĘ O ZGODZIE NA PLAN PRZEJĘCIA "VESTFARMA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ PRZEZ SPÓŁKĘ AZO - SERWIS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ.
<p style="text-align: center;"><b>Podrubryka 1</b></p> <p style="text-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
Podrubryka 2		

Dane podmiotów, których majątek w całości lub części jest przejmowany w wyniku połączenia lub podziału		
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 06.10.2022

adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: [ekrs.ms.gov.pl](https://ekrs.ms.gov.pl)

## Wpisy Podmiotu w Centralnym Rejestrze Beneficjentów Rzeczywistych

Identyfikator złożonego wniosku: 160CF8EC5C0C408B91E2C15CF021CA13  
 Data i godzina złożenia wniosku: 2022-09-19 10:25:26  
 Data i czas udostępnienia wniosku: 2022-09-19 10:25:26

### Kryteria wyszukiwania

NIP/identyfikator trustu: 5252409576  
 Data od: 2022-09-19  
 Data do: 2022-09-19

*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 Podmiotu

Skorygowane:	Zgłoszenie skorygowano w dniu 2022-03-14 08:36:39		
Początkowa data prezentacji zgłoszenia:	2022-09-19	Kończowa data prezentacji zgłoszenia:	2022-09-19
Nazwa podmiotu:	"FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ	Miejscowość:	KATOWICE
NIP/identyfikator trustu:	5252409576	Kod pocztowy:	40-431
KRS:	0000288521	Ulica:	SZOPIENICKA
Forma organizacyjna:	117 - Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością	Numer domu:	77

### Dane Beneficjentów

Pierwsze imię: MAREK  
 Kolejne imiona: PIOTR  
 Nazwisko: MICHALSKI  
 PESEL: 76032316792  
 Kraj zamieszkania: POLSKA  
 Kraje obywatelstwa: POLSKA

### Uprawnienia Beneficjentów

1. Inne uprawnienia: PROKURA ŁĄCZNA, DO REPREZENTACJI Z CZŁONKIEM ZARZĄDU

Pierwsze imię: TOMASZ  
 Nazwisko: ROGÓŻ  
 PESEL: 71022100298  
 Kraj zamieszkania: POLSKA  
 Kraje obywatelstwa: POLSKA

1. Inne uprawnienia: CZŁONEK ZARZĄDU

Pierwsze imię: ARTUR  
 Nazwisko: DŁUGAJ  
 PESEL: 75021707012  
 Kraj zamieszkania: POLSKA  
 Kraje obywatelstwa: POLSKA

1. Inne uprawnienia: PROKURA ŁĄCZNA, DO REPREZENTACJI Z CZŁONKIEM ZARZĄDU

Pierwsze imię: JANINA  
 Nazwisko: STRZEMPA  
 PESEL: 71101901785  
 Kraj zamieszkania: POLSKA  
 Kraje obywatelstwa: POLSKA

1. Inne uprawnienia: PROKURA ŁĄCZNA, DO REPREZENTACJI Z CZŁONKIEM ZARZĄDU

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

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

## Dane Beneficjentów

## Uprawnienia Beneficjentów

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

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

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

Pierwsze imię: **PIOTR**  
 Nazwisko: **POLOK**  
 PESEL: **66083103872**  
 Kraj zamieszkania: **POLSKA**  
 Kraje obywatelstwa: **POLSKA**

1. Inne uprawnienia: **CZŁONEK ZARZĄDU**

## Reprezentanci/Zgłaszający

Pierwsze imię: **JANINA**  
 Kolejne imiona:  
 Nazwisko: **STRZEMPA**  
 PESEL: **71101901785**  
 Data urodzenia:  
 Kraj obywatelstwa: **POLSKA**  
 Kraj zamieszkania: **POLSKA**  
 Funkcja zgłaszającego: **zgłaszający - prokurent**



Główny Inspektor Farmaceutyczny

GIF-N-4430/51/KK/15

Warszawa, dnia 13 stycznia 2016 r.

## DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012r. poz. 124 z późn. zm.); art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013 r. poz. 267 z późn. zm.) oraz art. 5 ust. 5 Ustawy z dnia 19 grudnia 2014 r. o zmianie ustawy - Prawo farmaceutyczne oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. z 2015 r. poz. 28)

### 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. zmienionego decyzjami

Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 31.01.2013 r. znak GIF-N-4430/8/AB/13;

#### Postanawia

w zezwoleniu znak 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 hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Białymstoku przy ul. Kleeberga 34, działającej 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: „w składzie konsygnacyjnym” wyrazami: „w hurtowni farmaceutycznej”;
- dopisaniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:
  - Olsztynie przy ul. Stalowej 1.

#### Uzasadnienie

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 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. Rzepkowska 2, 40-541 Katowice;
2. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NMO.5520.47.2018.DKO.1

Warszawa, dnia 01 sierpnia 2018 r.

## DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1 w zw. z art. 39 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018r. poz. 1030); art. 104 § 1 i 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017r. poz. 1257)

### 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. zmienionego decyzjami

Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 31.01.2013 r. znak GIF-N-4430/8/AB/13;

- z dnia 13.01.2016 r. znak GIF-N-4430/51/KK/15

#### Postanawia

w zezwoleniu znak 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 hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Białymstoku przy ul. Kleeberga 34, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 22.04.2010 r. znak GIF-N-4111/47/AR/10

wprowadzić zmianę polegającą na:

- wykreśleniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w Olsztynie przy ulicy Stalowej 1
- dopisaniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w Olsztynie przy ulicy Przemysłowej 6

#### Uzasadnienie

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 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks 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 uw. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Janina Świątek - Sołtys  
Wiceprezesa Zarządu Nadzoru

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Szopienicka 77, 40-431 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: NZOH.5521.19.2021.DKO.1

Oryginał	1. Posiadacz licencji „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice Tel: +48 32 20 80 700 Fax: +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	PC: NZOH.5521.19.2021.DKO.1								
	1a. Dodatkowe informacje Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana w Białymstoku przy ul. Kleeberga 34, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego znak: GIF-N-4111/47/AR/10 z dnia 22.04.2010 r.  Dodatkowe komory przeładunkowe: - ul. Przemysłowa 6, 10-418 Olsztyn	1b. Dodatkowe informacje									
	3. Okres ważności:										
	Początek: 27.11.2021 r.	Koniec: 26.11.2024 r.									
	4. Licencja dotyczy następującej substancji:										
	<table><thead><tr><th>Skasifikowana substancja</th><th>Kod CN</th><th>Operacja</th><th>Obiekty handlowe</th></tr></thead><tbody><tr><td>EPHEDRINE</td><td>2939 41 00</td><td>Obrót hurtowy</td><td>Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji</td></tr></tbody></table>	Skasifikowana substancja	Kod CN	Operacja	Obiekty handlowe	EPHEDRINE	2939 41 00	Obrót hurtowy	Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji		
Skasifikowana 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 :

27 września 2021 r.

Podpis

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Jolanta Skorut-Zając  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/

Powierdzam zgodność kopii z dokumentem elektronicznym:

Identyfikator dokumentu	185210.566991.663877
Nazwa dokumentu	L-19 Licencja Farmacol-Logistyka Białystok Sp. z o.o..pdf
Tytuł dokumentu	L-19 Licencja Farmacol-Logistyka Białystok Sp. z o.o.
Sygnatura dokumentu	NZOH.5521.19.2021
Data dokumentu	2021-09-27 13:26:30
Skrót dokumentu	F27AF3A1D0C8DA38A31B016ECFE6BF22A5
Wersja dokumentu	AC8862
Wersja dokumentu	1.3
Data podpisu	2021-09-27
Podpisane przez	Jolanta Skorut-Zajac Zastępcą Dyrektora
Rodzaj certyfikatu	Certyfikat kwalifikowany podpisu elektronicznego karta
	62713.5 (na 10.39.02)
Data wydruku:	2021-09-28 10:39:02
Autor wydruku:	Gulian Mielon



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 20 sierpnia 2015 r.

**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. 165 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-411-47/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

Zofia Ulz

Z. Ulz, Główny Inspektor Farmaceutyczny

Podpis/ Signature

8. Data/ Date

ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA  
FARMACEUTYCZNEGO

2015-08-20

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. Ulz, Główny Inspektor Farmaceutyczny  
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA  
FARMACEUTYCZNEGO

aneks nr 1  
**ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**  
 GIF-N-4111-47/AR/10  
 (Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b>  1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country) <sup>1)</sup> 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) <sup>1)</sup> 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (Intended for exportation) <sup>2)</sup>	<b>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</b>  2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement) <sup>1)</sup> 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (Holding) <sup>1)</sup> 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply) <sup>1)</sup> 2.4 eksport (Export) <sup>1)</sup>	<b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH</b> (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. 68) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC) <sup>1)</sup> 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.

Załącznik do pozwolenia na dystrybucję

Załącznik do pozwolenia na dystrybucję



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

2018-07-16

NWO.5100.38.2018.1072.ANM.1

DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2017 r. poz. 1257 t.j.)

#### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-4111-47/AR/10 z dnia 22 kwietnia 2010 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Białymstoku przy ul. Kleeberga 34, udzielone Farmacoi-Logistyka sp. z o.o. poprzez:

- zmianę adresu siedziby przedsiębiorcy,
- rozszerzenie zakresu działalności o pkt. 2.5,
- wykreślenie komory przeładunkowej i dodanie nowej komory przeładunkowej.

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:  
ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ  
WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number  
GIF-N-4111-47/AR/10
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder  
Farmacoi-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
KRS: 0000288521 Regon: 141107266
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorisation holder  
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ Address of site  
ul. Kleeberga 34, 15-691 Białystok
  - Komora przeładunkowa:
5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation  
ul. Przemysłowa 6, 10-418 Olsztyn  
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 2017 r. poz. 2211 ze zm.)

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name Of Main Pharmaceutical Inspector

Paweł Piotrowski

8. Podpis/ Signatura

9. Data/ Date



- 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 2017 r. poz. 2211 ze zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązki:
    - zapatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie 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 2018 r. poz. 1030 t.j.).

#### Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnił 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.

Z upoważnienia  
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenczuk

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)	
<b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b>	
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)	
<b>2. ZAKRES OBJEKTU ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</b>	
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.	
<b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH</b> (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 28.11.2001r., str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, L 27, str. 69) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC)	
3.1.1 produkty kwiopochodne (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. Farmacew-Logistyka sp. z o.o., ul. Szapientnicka 77, 40-431 Katowice;  
2. ad.

Z upoważnienia  
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walecuk



Załącznik do decyzji  
znak GIF-N-4430/8/AB/13

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. Kleberga 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 uwzględnił 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. Przeparkowa 2, 40-541 Katowice, REGON 141540100
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Białymstoku
3. a/a.

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego





Warszawa, dnia 23.01.2013 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.).

### GLÓWNY 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. Kleberga 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 uwzględniła ona w całości zadanie 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. Rzępekowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Białymstoku;
3. al.





Główny Inspektor Farmaceutyczny

NOH.5100.16.2017.1063.MP.2

Warszawa, dnia

2017-11-06

## 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 tj.)

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

#### udziela

#### ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

#### WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORIZATION

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

*Z. Niewójt*  
*6.11.2017*

- 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 obowiązki:
    - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie 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 tj.).

#### Uzasadnienie:

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 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 korzystania 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.



aneks nr 1  
**ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**  
 NOH.5100.16.2017.1063.MP.2  
 (Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<p><b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b></p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country)</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 (Intended for EEA market)</p> <p>1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (intended for exportation)</p>	<p><b>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</b></p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement)</p> <p>2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (Holding)</p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply)</p> <p>2.4 eksport (Export)</p>	<p><b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)</b></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 wspólnego 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)</p> <p>3.1.1 produkty krwiopochodne (Medicinal products derived from blood)</p> <p>3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (Immunological medicinal products)</p> <p>3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling))</p> <p>3.3.1 poniżej 15° C (Below 15° C)</p> <p>3.3.2 poniżej 8° C (Below 8° C)</p> <p>3.4 inne: wymień (Other: (please specify))</p> <p>3.4.1 cytostatyki (Cytotoxic medicinal products)</p> <p>3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (Dangerous medicinal products)</p> <p>3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (Fragrant medicinal products)</p> <p>3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (Medicinal products with very strong effect)</p> <p>3.4.5 zioła (Herbs)</p> <p>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)</p> <p>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)</p>
---	---	--

Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NOH.5100.16.2017.1063.MP.3

Warszawa, dnia


2017 r. 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.

2017.11.06

<div><div>Unia Europejska</div><div>Licencja</div><div>(Art. 3 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 2232/2004) (Art. 6 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 1112/2005)</div></div>		PC: NZOH.5521.1.2022.DKO.2	
1. Posiadacz licencji „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77 40-431 Katowice Tel: +48 32 20 80 700 Fax: +48 32 20 80 700 e-mail: biurozaradu@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	1b. Dodatkowe informacje	
1a. Dodatkowe informacje 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 Dodatkowe komory przeładunkowe: <ul style="list-style-type: none"><li>ul. Przemysłowa 25 a, 32-083 Balice,</li><li>ul. Podwale 18, 43-300 Bielsko Biała,</li><li>ul. Orzechowskiego 23, 42-280 Częstochowa,</li><li>Skawa 707C, 34-713 Skawa</li><li>ul. Tysiąclecia 17B, 95-080 Tuszynek</li></ul> Majorski			
3. Okres ważności:		Koniec:	
Początek: 01.03.2022 r.		13.11.2023 r.	
4. Licencja dotyczy następującej substancji:			
Sklasyfikowana substancja	Kod CN	Operacja	Obiekty handlowe
EFEDRYNA	2939 41 00	Obrót hurtowy	Wymienione w pkt 1 a przedmiotowej decyzji
5. Dodatkowe informacje/warunki: Formy steroizomeryczne 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 : 02 marca 2022 r.	Podpis  z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego Magdalena Rychter Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru /podpisano elektronicznie/
-------------------------------	--



## GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

## Pouczenie

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

NZOH 5520.1.2022.DKO.2

## DECYZJA

Na podstawie art. 39 ust. 3 i art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2020 r., poz. 2050) i art. 104 § 1 i 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735 z późn. zm.)

## GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

Farmacol-Logistyka Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach

o zmianę zezwolenia znak NMO.5520.7.2017.KK.1 z dnia 13.11.2017 r., zmienionego decyzją

Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 08.12.2017 r. znak NMO.5520.12.2017.KK.1;

- z dnia 19.02.2018 r. znak NMO.5520.1.2018.KK.1

## postanawia

w zezwoleniu znak NMO.5520.7.2017.KK.1 z dnia 13.11.2017 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 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., wprowadzić zmianę polegającą na:

dopisaniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:

- 95-080 Tuszynek Majoracki, ul. Tysiąclecia 17B.

## Uzasadnienie

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

## Otrzymują:

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

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Magdalena Rychter  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/



# GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Chief Pharmaceutical Inspector*

Ewa Krajewska

8. Podpis/ *Signature*

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Magdalena Rychter

Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/

2022-02-07

9. Data/ *Date*

NZOH.5100.1.2022.AKE.4

## DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2021 r. poz. 1977 z późn. zm.) oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2021 r. poz. 735 z późn. 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 zmianę formatu zezwolenia oraz dopisanie komory przeładunkowej w Tuszynku Majorskim;

### 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 NIP: 5252409576
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *Legally registered address of authorization holder*  
ul. Szopienicka 77, 40 – 431 Katowice
4. Adres miejsca prowadzenia/ *Address of site*
  - a. hurtowni farmaceutycznej  
ul. Szopienicka 77, 40 – 431 Katowice
  - b. komory przeładunkowej:
    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. ul. Tysiąclecia 17B, 95-080 Tuszynek Majorski
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

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 i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązki:

- zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie 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 wymogów Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie rozpoczął prowadzenia 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.

Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.

II. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 2050 z późn. zm.).

### III. Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2021 r. poz. 735 z późn. zm.) Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

### Pouczenie:

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

Zgodnie z art. 127a § 1 i § 2 w zw. z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego, w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona 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 przez ostatnią ze stron postępowania decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Zgodnie z art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, jeżeli stronie przysługuje prawo do zwrócenia się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z tego prawa. Skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. 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 wskazanej powyżej ustawy).

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Magdalena Rychter

Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru

/podpisano elektronicznie/

aneks nr 1

## ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

NOH.5100.16.2017.1063-IP.2

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

### 1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

1.1 posiadające pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym (with a Marketing Authorisation in EEA country)

1.2 nieposiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do obrotu wyłącznie w tych państwach (without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for EEA market)

1.3 nieposiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do eksportu (without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for exportation)

### 2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

2.1 nabywanie (Procurement)

2.2 przechowywanie (Holding)

2.3 zaopatrywanie (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)

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

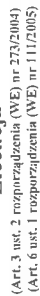
Magdalena Rychter

Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru

/podpisano elektronicznie/

### 3.4.5 ziola (Herbs)

/podpisano elektronicznie/



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

Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katny, w każdym przypadku gdy istnienie takich soli jest możliwe.

2. a/a.

04 maja 2022 r.

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Magdalena Rychter  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/



Wspólnota Europejska

## Licencia

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

PC: NZOH.5521.22.2021.DKO.1

Oryginal	1. Posiadacz licencji „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice Tel: +48 32 20 80 700 Fax: +48 32 20 80 700 e-mail: biurozrzadu@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: <a href="mailto:gif@gif.gov.pl">gif@gif.gov.pl</a> strona internetowa: <a href="http://www.gif.gov.pl">www.gif.gov.pl</a>
	1a. Dodatkowe informacje Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia Farmaceutyczna zlokalizowana w Morach, gmina Ożarów Mazowiecki, przy ul. Wojska Polskiego 4, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 08.10.2008 r. znak: GIF-N-4111-44/AR/08.	1b. Dodatkowe informacje
Dodatkowe komory przeładunkowe: - ul. Polarna 14, 93-465 Łódź; - ul. Trakt Św. Wojciecha 243, 80-017 Gdańsk; - ul. Cicha 12, 08-103 Nowe Opolo; - ul. Pucka 27, 26-612 Radom.		
3. Okres ważności:		
Początek:	27.11.2021 r.	Koniec: 26.11.2024 r.
4. Licencja dotyczy następującej substancji:		
Skasifikowana substancja	Kod CN	Operacja
EPHEDRINE	2939 41 00	Obrot hurtowy
Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji		
5. Dodatkowe informacje/warunki:		
Formy stereoisomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędąca katyną, w każdym przypadku, gdy występowanie takich form jest możliwe. Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katyn, w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe.		

6. Data :  
27 września 2021 r.

Podpis  
  
z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Jolanta Skorut-Zajac  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/

Potwierdzam zgodność kopii z dokumentem elektronicznym:

Identyfikator dokumentu	185214.566842.663887
Nazwa dokumentu	L-22 Licencja Farmacol-Logistyka Sp. z o.o. Mory.pdf
Tytuł dokumentu	L-22 Licencja Farmacol-Logistyka Sp. z o.o. Mory
Sygnatura dokumentu	NZOH.5521.22.2021
Data dokumentu	2021-09-27 13:28:48
Skrót dokumentu	988BECAEFE46FD2A442C91029E153553A04 BFCA0
Wersja dokumentu	1.4
Data podpisu	2021-09-27
Podpisane przez	Jolanta Skorut-Zajac Zastępca Dyrektora
Rodzaj certyfikatu	Certyfikat kwalifikowany podpisu elektronicznego karta
	17433124337578873
Data wydruku:	2021-09-28 10:44:51
Autor wydruku:	Galenia Niechaj



**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

NZOI.5100.46.2022.MG.2

**DECYZJA**

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2021 r. poz. 1977 z późn. zm.) oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2021 r. poz. 735 z późn. zm.)

**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-4111-44/AR/08 z dnia 8 października 2008 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Morach przy ul. Wojska Polskiego 4 udzielone na rzecz Farmacol-Logistyka sp. z o.o. poprzez zmianę formatu zezwolenia oraz wykreślenie komory przeładunkowej w łodzi;

**NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:**

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

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number  
GIF-N-4111-44/AR/08
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder  
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
KRS: 0000288521 NIP: 5252409576
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorisation holder  
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
4. Adres miejsca prowadzenia/ Address of site
  - a. hurtowni farmaceutycznej  
ul. Wojska Polskiego 4, 05-850 Mory, gm. Ożarów Mazowiecki
  - b. komory przeładunkowej
    - 1) ul. Cicha 12, 08-103 Nowe Opolo;
    - 2) ul. Pucka 27, 26-612 Radom;
    - 3) ul. Trakt Św. Wojciecha 243, 80-017 Gdańsk.
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
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Chief Pharmaceutical Inspector  
Ewa Krajewska
8. Podpis/ Signature  
z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Magdalena Rychter  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/
9. Data/ Date  
2022-04-20

# ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-4111-44/AR/08

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b>	
1.1	posiadające pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym (with a Marketing Authorisation in EEA country)
1.2	nieposiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do obrotu wyłącznie w tych państwach (without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for EEA market)
1.3	nieposiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydane o państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do eksportu (without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for exportation)
<b>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</b>	
2.1	nabywanie (Procurement)
2.2	przechowywanie (Holding)
2.3	zaopatrywanie (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.
<b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)</b>	
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	cytotoksyczne produkty lecznicze (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)

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Magdalena Rychter  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/

Ortzymują:

1. Strona: Farmacol-Logistyka sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice

2. aa.

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 i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązki:

- zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie 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 wymogów Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie rozpoczął prowadzenia 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.

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 2020 r. poz. 2050 z późn. zm.).

## Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

## Pouczenie:

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

Zgodnie z art. 127a § 1 i § 2 w zw. z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego, w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona 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 przez ostatnią ze stron postępowania decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Zgodnie z art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, jeżeli stronie przysługuje prawo do zwrócenia się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z tego prawa. Skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. 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 wskazanej powyżej ustawy).

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Magdalena Rychter  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/



Załącznik do decyzji  
znak GIF-N-4430/12/AB/13

Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Warszawie

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)

**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:  
„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

udziela

zezwoleń 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 Opolo;
- 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.  
Obrot 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. Rzepkowska 2, 40-541 Kalowice;
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



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.).

### GLÓWNY 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/AR08,

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 przeladunkowych zlokalizowanych w:

- Bydgoszcz, 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 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 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

NZOH.5520.19.2022.DKO.2

## DECYZJA

Na podstawie art. 39 ust. 3 i art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2020 r., poz. 2050) i art. 104 § 1 i 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r., poz. 735 z późn. zm.)

## GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

Farmacol-Logistika 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;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4430/12/AB/13;
- z dnia 02.07.2013 r. znak GIF-N-4430/34/AB/13;
- z dnia 04.06.2014 r. znak GIF-N-4430/17/AB/14;
- z dnia 13.01.2016 r. znak GIF-N-4430/50/KK/15;
- z dnia 16.11.2020 r. znak NZOH.5520.41.2020.DKO.1

## postanawia

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 hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Morach, gmina Ożarów Mazowiecki, przy ul. Wojska Polskiego 4, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 08.10.2008 r. znak: GIF-N-4111-44/AR/08 wprowadzić zmianę polegającą na:

wykreśleniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:

- ul. Polarna 14, 93-465 Łódź;

Pozostałe komory przeładunkowe:

- ul. Pucka 27, 26-612 Radom;
- ul. Cicha 12, 08-103 Nowe Oполе;
- ul. Trakt Św. Wojciecha 243, 80-017 Gdańsk.

## 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, od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona może zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji.

Zgodnie z art. 127 a § 1 i § 2 w zw. z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego, w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona 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 przez ostatnią ze stron postępowania, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Zgodnie z art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. - Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, jeżeli stronie przysługuje prawo do zwrócenia się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z tego prawa. Skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. 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 wskazanej powyżej ustawy).



z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Magdalena Rychter  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/

Główny Inspektor Farmaceutyczny

NZOH.5520.41.2020.DKO.1

Warszawa, dnia 16.11.2020

## DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1, art. 39 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2019 r., poz. 852), rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 sierpnia 2018 r. w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych (Dz.U. z 2018 r. poz. 1591) i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2020 r., poz. 256, dalej „k.p.a.”)

## 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;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4430/12/AB/13;
- z dnia 02.07.2013 r. znak GIF-N-4430/34/AB/13;
- z dnia 04.06.2014 r. znak GIF-N-4430/17/AB/14;
- z dnia 13.01.2016 r. znak GIF-N-4430/50/KK/15.

## Postanawia

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 hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Morach, gmina Ożarów Mazowiecki, przy ul. Wojska Polskiego 4, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 08.10.2008 r. znak: GIF-N-4111-44/AR/08 wprowadzić zmiany polegające na:

- wykreśleniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:
  - Toruniu 87-100, przy ul. Chrobrego 145/147;
- dopisaniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:
  - Gdańsku 80-017, przy ulicy Trakt Św. Wojciecha 243;

Pozostałe komory przeładunkowe:

ul. Polarna 14, 93-465 Łódź;

ul. Cicha 12, 08-103 Nowe Opolo;

ul. Pucka 27, 26-612 Radom;

Otrzymują:

1. Strona: Farmacol-Logistyka Sp. z o.o., ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
2. 2/3

## 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 200 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.



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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NZOH.5520.30.2020.DKO.2

Warszawa, dnia 12.05.2020r.

## DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1, art. 39 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2019 r., poz. 852), rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 sierpnia 2018 r. w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych (Dz.U. z 2018 r., poz. 1591) i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2020 r., poz. 256, dalej „k.p.a.”)

## 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-P/4430/22/ASZ/12;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-P/4430/11/AB/13;
- z dnia 09.05.2013 r. znak GIF-N-P/4430/24/AB/13;
- z dnia 02.07.2013 r. znak GIF-N-P/4430/31/AB/13;
- z dnia 12.06.2015 r. znak GIF-N-P/4430/19/KK/15;
- z dnia 11.10.2017 r. znak NMO.5520.4.2017.KK.1;
- z dnia 31.07.2018 r. znak NMO.5520.46.2018.DKO.1

## 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 Głogowie Małopolskim przy ul. św. Maksymiliana Kolbego 20, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 19.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-5/AR/09.

**wprowadzić zmiany polegającą na:**

- **zmianie administracyjnej adresu hurtowni farmaceutycznej Farmacol – Logistyka Sp. z o.o. z: Rogoźnica 95, 36-060 Głogów Małopolski na: ul. św. Maksymiliana Kolbego 20, 36-060 Głogów Małopolski.**

## Uzasadnienie

Strona do wniosku o zmianę zezwolenia 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 dołączyła zawiadomienie Burmistrza Głogowa Małopolskiego z 7 lutego 2020r, informujące o nadaniu nowego numeru administracyjnego



Główny Inspektor Farmaceutyczny  
Warszawa, dnia 11 października 2017 r.

NMO.5520.4.2017.KK.1

nieuchomości Rogoźnica 95. Nowy numer administracyjny 36-060 Głogów Małopolski ul. św. Maksymiliana Kolbego 20 został nadany na podstawie Uchwały Rady Miejskiej w Głogowie Małopolskim z 28.11.2019r. – nr uchwały XVII/240/2019.

W związku z powyższym Główny Inspektor Farmaceutyczny orzekł jak w sentencji.

#### 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 200 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.

Zgodnie z art. 157z ust. 1 pkt 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U. z 2020 r. poz. 374 ze zm.) w okresie stanu zagrożenia epidemicznego lub stanu epidemii ogłoszonego z powodu COVID bieg terminów procesowych w postępowaniach administracyjnych nie rozpoczyna się, a rozpoczęty ulega zawieszeniu na ten okres.

Przy czym zgodnie z art. 157z ust. 7 ww. ustawy czynności dokonane w okresie, o którym mowa w ust. 1, w postępowaniach i kontrolach, o których mowa w ust. 1, są skuteczne.



2 ul. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Łukasz Szoltysek  
Dyrektor Departamentu Nadzoru

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

## DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2017 r., poz. 783) i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017 r., poz. 1257).

### 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;
- z dnia 12.06.2015 r. znak GIF-N-4430/19/KK/15;

#### 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:
  - Sandomierzu przy ul. Baczyńskiego 18;

#### Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnił 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.



Odrzucając:  
1. Stronę: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice,  
2. a/a

6. Data :  
12 kwietnia 2021 r.

Podpis  
Główny Inspektor Farmaceutyczny  
Ewa Krajewska  
/podpisano elektronicznie/

 <b>Wspólnota Europejska</b> <b>Licencja</b> (Art. 3 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004) (Art. 6 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 111/2005)		PC: NZOH.5521.7.2021.DKO.2	
Oryginal	1. Posiadacz licencji „Farmacol-Logistika” Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice Tel: +48 32 20 80 600 Fax: +48 32 20 22 497 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 Głogowie Małopolskim przy ul. św. Maksymiliana Kolbego 20 posiadająca zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej znak: GIF-N-4111-5/AR/09 z dnia 19.01.2009r. Dodatkowe komory przeładunkowe: <ul style="list-style-type: none"><li>• ul. Przemysłowa 9, 38-200 Jasło</li><li>• ul. Jagiellońska 70, 26-734 Kielce</li><li>• ul. Hodowlana 14, 33-100 Tarnów</li><li>• ul. Budowlana 26, 20-469 Lublin</li></ul>	1b. Dodatkowe informacje	
3. Okres ważności:			
Początek: 24.05.2021 r.		Koniec: 23.05.2024 r.	
4. Licencja dotyczy następującej substancji:			
Sklasyfikowana substancja	Kod CN	Operacja	Obiekty handlowe
EPHEDRINUM	2939 41 00	Obrót hurtowy	Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji
5. Dodatkowe informacje/warunki: Formy stereoisomeryczne 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			

Potwierdzam zgodność kopii z dokumentem elektronicznym:

Identyfikator dokumentu	157836.465438.529637
Nazwa dokumentu	L-7 Licencja Farmacol Logistyka Glogów.pdf
Tytuł dokumentu	L-7 Licencja Farmacol Logistyka Glogów
Sygnatura dokumentu	NZOH.5321.7.2021
Data dokumentu	2021-04-09 16:59:37
Skrót dokumentu	0F154E872B5D86FDD8F63DD14778F11BE19 C09B2
Wersja dokumentu	1.3
Data podpisu	2021-04-09
Podpisane przez	Ewa Krajewska Główny Inspektor Farmaceutyczny
Rodzaj certyfikatu	Certyfikat kwalifikowany podpisu elektronicznego kartki
	157836.465438.529637
Data wydruku:	2021-04-12 11:26:43
Autorem wydruku:	Julia Sólwa



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

19 WRZ. 2017

NOH.5100.8.2017.911.MP.1

**DECYZJA**

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2016 r. poz. 2142) oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2017 r. poz. 1257)

**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-4111-5/AR/09 z dnia 19 stycznia 2009 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Rogoźnicy 95, 36 – 060 Głogów Małopolski udzielone Farmacol – Logistyka sp. z o. o.

**NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:**

**ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

**WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORIZATION**

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number  
GIF-N-4111-5/AR/09
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  
Rogoźnica 95, 36 – 060 Głogów Małopolski;
  - komora przeładunkowa/adres:
    - 1) ul. Przemysłowa 9, 38 – 200 Jasło;
    - 2) ul. Jagiellońska 70, 25 – 734 Kielce;
    - 3) ul. Budowlana 46, 20 – 469 Lublin;
    - 4) 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 2001 r.  
- Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2016 r. poz. 2142)

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

Zbigniew Niewójt

8. Podpis/ Signature

*Z. Niewójt*

9. Data/ Date

*19.09.2017*

**ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**  
(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<p><b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b></p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country)</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 (Intended for EEA market)</p> <p>1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (Intended for exportation)</p>	<p><b>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALER DISTRIBUTION OPERATIONS)</b></p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement)</p> <p>2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (Holding)</p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply)</p> <p>2.4 eksport (Export)</p>	<p><b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH</b> (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) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC)</p> <p>3.1.1 produkty krwiopochodne (Medicinal products derived from blood)</p> <p>3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (Immunological medicinal products)</p> <p>3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling))</p> <p>3.3.1 poniżej 15° C (Below 15° C)</p> <p>3.3.2 poniżej 8° C (Below 8° C)</p> <p>3.4 inne: wymienić (Other: (please specify))</p> <p>3.4.1 cytotatki (Cytotoxic medicinal products)</p> <p>3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (Dangerous medicinal products)</p> <p>3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (Fragrant medicinal products)</p> <p>3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (Medicinal products with very strong effect)</p> <p>3.4.5 zioła (Herbs)</p> <p>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)</p> <p>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)</p>
---	--	--

**Odrzuca:**

1. Farmacol – Logistyk sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. a/a.

- 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 2016 r., poz.2142) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
    - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie 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 (t.j. Dz. U. z 2017 r., poz. 783).

**Uzasadnienie:**

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 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.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 02.03.2020 r.

NZOH.5100.14.2020.MG.1

### DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 499 z zm.) oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 256)

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-4111-5/AR/09 z dnia 19 stycznia 2009 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Rogoźnicy 95, 36-060 Głogów Małopolski udzielone na rzecz Farmacol-Logistyka Sp. z o.o. poprzez zmianę administracyjnego adresu hurtowni farmaceutycznej;

### NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

#### ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

#### WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number  
GIF-N-4111-5/AR/09
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. św. Maksymiliana Kolbego 20, 36-060 Głogów Małopolski

#### komory przeładunkowe

- 1) ul. Przemysłowa 9, 38-200 Jasło;
- 2) ul. Jagiellońska 70, 25-734 Kielce;
- 3) ul. Hodowlana 14, 33-100 Tarnów;
- 4) ul. Budowlana 26, 20-469 Lublin.

#### 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 2019 r. poz. 499 ze zm.)

#### 7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Chief Pharmaceutical Inspector

Paweł Piotrowski

#### 8. Podpis/ Signature

*Paweł Piotrowski*

#### 9. Data/ Date

02.03.2020 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 i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
  - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie 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 wymogów Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie rozpoczął prowadzenia 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.

#### III. 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 2019 r. poz. 852).

#### Uzasadnienie:

W dniu 7 lutego 2020 r. do kancelarii Głównego Inspektora Farmaceutycznego wpłynął wniosek spółki Farmacol-Logistyka Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach (dalej: Strona); w sprawie zmiany adresu hurtowni farmaceutycznej w decyzji GIF-N-4111-5/AR/09 z dnia 19 stycznia 2009 r. Strona załączyła zawiadomienie Burmistrza Głogowa Małopolskiego informujące o nadaniu nowego numeru administracyjnego nieruchomości oznaczonej Rogoźnica 95. Nowy numer administracyjny 36-060 Głogów Małopolski, ul. św. Maksymiliana Kolbego 20 nadano na podstawie uchwały nr XVII/240/2019 Rady Miejskiej w Głogowie Małopolskim z dnia 28 listopada 2019 r. W związku z powyższym Główny Inspektor Farmaceutyczny orzekł jak w sentencji.

#### Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 256; 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.



## ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-4111-5IAR/09

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b>	
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)
<b>2. ZAKRES OBIEKTU ZEZWOLENIA (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</b>	
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) <ul style="list-style-type: none"><li>• Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi.</li></ul>
<b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH</b> (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. Sirona: Farmacol-Logistyka Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice

2. a/a

Rada Główna Inspekcji Farmaceutycznej





Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

2018-07-16

NMO.5100.31.2018.911.ANM.1

## DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2017 r. poz. 1257 tj.)

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-4111-5/AR/09 z dnia 19 stycznia 2009 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Rogoźnicy 95, 36-060 Głogów Małopolski udzielone Farmacol-Logistyka sp. z o. o. poprzez:

- zmianę adresu siedziby przedsiębiorcy,
- rozszerzenie zakresu działalności o pkt. 2.5,
- wykreślenie komory przeladunkowej i dodanie nowej komory przeladunkowej,

### NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE: ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number  
GIF-N-4111-5/AR/09
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  
Rogoźnica 95, 36-060 Głogów Małopolski;
  - Komory przeladunkowe:
    - 1) ul. Przemysłowa 9, 38-200 Jasło;
    - 2) ul. Jagiellońska 70, 25-734 Kielce;
    - 3) ul. Hódowlana 14, 33-100 Tarnów;
    - 4) ul. Budowlana 26, 20-469 Lublin;
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 2017 r. poz. 2211 ze zm.)

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

Paweł Piotrowski

8. Podpis/ Signature

B. Piotrowski

9. Data/ Date

16.07.2018



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

<p><b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b></p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country)</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 (Intended for EEA market)</p> <p>1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (Intended for exportation)</p>	<p><b>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</b></p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement)</p> <p>2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (Holding)</p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply)</p> <p>2.4 eksport (Export)</p> <p>2.5 inne działania: wymieniać (Other activities(s): please specify)</p> <p>• Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego, na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi.</p>	<p><b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH</b> (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) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC)</p> <p>3.1.1 produkty kwiocochodne (Medicinal products derived from blood)</p> <p>3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (Immunological medicinal products)</p> <p>3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling))</p> <p>3.3.1 poniżej 15° C (Below 15° C)</p> <p>3.3.2 poniżej 8° C (Below 8° C)</p> <p>3.4 inne: wymieniać (Other: (please specify))</p> <p>3.4.1 cytostatyki (Cytotoxic medicinal products)</p> <p>3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żujące (Dangerous medicinal products)</p> <p>3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (Fragrant medicinal products)</p> <p>3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (Medicinal products with very strong effect)</p> <p>3.4.5 zioła (Herbs)</p> <p>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)</p> <p>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)</p>
---	---	---

**OIRZYMIENIA:**

1. Farmacel-Logistyka sp. z o.o., ul. Szopilemiska 77, 40-431 Katowice;
2. a/a.

Z upoważnienia

Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenciuk Strona 4 z 4

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 2017 r. poz. 2211 ze zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:

- zapatrywać 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 2018 r. poz. 1030 t.j.).

**Uzasadnienie:**

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 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (dalej: kpa) od decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona 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 zrezygnować z 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 upoważnienia

Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenciuk



Załącznik do decyzji  
znak GIF-N-4430/11/AB/13

Warszawa, dnia 21.02.2013 r.

## ZEZWOLENIE

znak 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)

### 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 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. Okreżna 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 uwzględnił ona w całości zadanie 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.  
Obrotu 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. Rzepekowa 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.

Dr hab. Sławomir Napierkowski, farmaceutyczny





Warszawa, dnia 14.02.2013 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.),

### GLÓWNY 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 Rogożnicy 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”.

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 zadanie 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/o.





Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 14 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;
- dopisanu 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 uwzględniła 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.

14.06.2015  
Zofia Błaż



### 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.



Warszawa, dnia 10 sierpnia 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Zofia Ulz

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

8. Podpis/Signature

Złoty Pieczęć Głównego Inspektora Farmaceutycznego

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. Rzepkowska 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

2015-08-20

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.



Złoty Pieczęć Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO

**aneks nr 1**  
**ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**  
**GIF-N-412/70/5/MSH/11**  
*(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)*

<p><b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b></p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej <i>(with a Marketing Authorisation in EEA country)</i><sup>1)</sup></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><sup>1)</sup></p> <p>1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich <i>(intended for exportation)</i><sup>2)</sup></p>	<p><b>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</b></p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych <i>(Procurement)</i><sup>3)</sup></p> <p>2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych <i>(Holding)</i><sup>3)</sup></p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy <i>(Supply)</i><sup>3)</sup></p> <p>2.4 eksport <i>(Export)</i><sup>3)</sup></p>	<p><b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH</b>  <i>(Medicinal products with additional requirements)</i></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 wspólnego 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><sup>1)</sup></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>3.4.1 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> <p>3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne <i>(Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law)</i></p> <p>3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne <i>(Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law)</i></p>
---	---	---

Otrzymuję:

1. Farmacoi Logistyka, ul. Rzepakowa 2, 40-541 Kalowice
2. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

GIF-N-4430/16/KK/16

Warszawa, dnia 12 kwietnia 2016 r.

## DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2016 r., poz. 224) i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2016 r., poz. 23) oraz art. 5 ust. 5 Ustawy z dnia 19 grudnia 2014 r. o zmianie ustawy - Prawo farmaceutyczne oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. z 2015 r., poz. 28)

### 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;

- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4430/13/ABI/13;

#### postanawia

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 hurtowni farmaceutycznej (dawniej składzie konsygnacyjnym) zlokalizowanej w Szczecinie przy ul. Pomorskiej 132, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 06.12.2011 r. znak: GIF-N-41270/5/MSH/11,

wprowadzić zmianę polegającą na:

- zastąpieniu wyrazów: „w składzie konsygnacyjnym” wyrazami: „w hurtowni farmaceutycznej”

#### Uzasadnienie

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

p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Otrzymują:

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

 <b>Wspólnota Europejska</b> <b>Licencja</b> (Art. 3 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004) (Art. 6 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 117/2005)			
<b>1. Posiadacz licencji</b> „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice Tel.: +48 32 20 80 700 Fax: +48 32 20 80 700 e-mail: biurozrzadu@farmacol.com.pl	<b>2. Organ wydający licencję</b> 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		
<b>1a. Dodatkowe informacje</b> Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana w Szczecinie przy ul. Pomorskiej 132, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego znak: GIF-N-41270/5/MSH/11 z dnia 06.12.2011r.  Dodatkowe komory przeładunkowe: - ul. Morska 56B, 75-234 Koszalin; - ul. Śląska 96, 66-400 Gorzów Wielkopolski.	<b>1b. Dodatkowe informacje</b>		
<b>3. Okres ważności:</b>	<b>Koniec:</b>		
<b>Początek:</b>	<b>27.11.2021 r.</b>		
<b>26.11.2024 r.</b>			
<b>4. Licencja dotyczy następującej substancji:</b>			
<b>Skasifikowana substancja</b>	<b>Kod CN</b>	<b>Operacja</b>	<b>Obiekty handlowe</b>
<b>EPHEDRINE</b>	<b>2939 41 00</b>	<b>Obrót hurtowy</b>	<b>Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji</b>
<b>5. Dodatkowe informacje/warunki:</b> Formy stereozomeryczne 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 :  
27 września 2021 r.

Podpis  
  
z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Jolanta Skorut-Zajac  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/

Potwierdzam zgodność kopii z dokumentem elektronicznym:

Identyfikator dokumentu	185211.566946.663881
Nazwa dokumentu	L-20 Licencja Farmacol-Logistyka Sp. z o.o..pdf
Tytuł dokumentu	L-20 Licencja Farmacol-Logistyka Sp. z o.o.
Sygnatura dokumentu	NZOH.5521.20.2021
Data dokumentu	2021-09-27 13:27:34
Skrót dokumentu	2006D0573DF5A7DF39388E11FC93AAAECA 6D9B5E
Wersja dokumentu	1.3
Data podpisu	2021-09-27
Podpisane przez	Jolanta Skorut-Zajac Zastępca Dyrektora
Rodzaj certyfikatu	Certyfikat kwalifikowany podpisu elektronicznego karta
	1/21/1 0/4 17/17 99/3
Data wydruku	2021-09-28 10:43:41
Author wydruku	Gigant H&M



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

15 MAJ 2018

NOH.5100.41.2018.1004.MP.1

DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2017 r. poz. 1257 t.j.)

## GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-41270/5/MSH/11 z dnia 06 grudnia 2011 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Szczecinie przy ul. Pomorskiej 132, udzielone Farmacol-Logistyka sp. z o.o. poprzez

- rozszerzenie zakresu działalności o pkt.2.5
- wykreślenie produktów leczniczych określonych w pkt 3.1.3 i 3.2;

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:  
ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ  
WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number  
GIF-N-41270/5/MSH/11
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. 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 2001 r.  
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r., poz. 2211 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name Of Main Pharmaceutical Inspector  
Barbara Walenciuk

8. Podpis/ Signature

9. Data/ Date

15.05.2018

GIF-N-41270/SM/SH/11

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b>	
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)
<b>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALERS DISTRIBUTION OPERATIONS)</b>	
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: wymienił (Other activities(s); please specify)
<ul style="list-style-type: none"> <li>Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi.</li> </ul>	
<b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH</b>	
(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 wspólnego 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 kwiapochodne (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: wymienił (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. a/a.

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 2017 r. poz. 2211 ze zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązki:
  - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie 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.

I. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.

II. 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 tj.).

**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.





NMO.5100.34.2018.1004.ANM.1

## DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2017 r. poz. 1257 t.j.)

## GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-41270/5/MSH/11 z dnia 06 grudnia 2011 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Szczecinie przy ul. Pomorskiej 132, udzielone Farmacol-Logistyka sp. z o.o. poprzez zmianę adresu siedziby przedsiębiorcy,

**NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:**  
**ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**  
**WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number  
GIF-N-41270/5/MSH/11
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. Pomorska 132, 70-812 Szczecin  
• Komory przeładunkowe:  
1) Koszalin, ul. Morska 56B  
2) 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 2001 r.  
- Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name Of Main Pharmaceutical Inspector  
Paweł Piotrowski

8. Podpis/ Signature

9. Data/ Date

16.07.2018



ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

(GIF-N-41270/5/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)
- 1.2. 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 23.11.2001, 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)

O T R Z Y M I A :

1. Farmacol-Logistyka sp. z o.o., ul. Szopenowska 27, 40-031 Katowice
2. u/a.

Z upoważnienia  
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Wolenczuk

- 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 2017 r. poz. 2211 ze zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązki:
  - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie 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 2018 r. poz. 1030 t.j.).

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnił 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 srona 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 srona 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 upoważnienia  
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Wolenczuk



Unia Europejska

Licencja

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

PC: NZOH.5521.13.2022.DKO.2

Oryginal	<b>1. Posiadacz licencji</b> „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice Tel: +48 32 20 80 700 Fax: +48 32 20 80 700 e-mail: biurozarzadu@farmacol.com.pl	<b>2. Organ wydający licencję</b> 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
	<b>1a. Dodatkowe informacje</b> Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana we Wrocławiu przy ul. Rakowieckiej 65/67, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego znak: GIF-N- 4111/25/AR/10 z dnia 30.03.2010 r. Dodatkowe komory przeładunkowe: - Bartoszew 69, 59-241 Legnickie Pole; - Ozimska 18, 46-053 Falmirowice.	<b>1b. Dodatkowe informacje</b>
<b>3. Okres ważności:</b>		
Początek:	20.05.2022 r.	Koniec: 26.11.2024 r.
<b>4. Licencja dotyczy następującej substancji:</b>		
Sklasyfikowana substancja	Kod CN	Operacja
EPHEDRINE	2939 41 00	Obrót hurtowy
<b>5. Dodatkowe informacje/warunki:</b> Formy sterydizymenyczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędąca katyry, 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 :

20 maja 2022 r.

Podpis

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Magdalena Rychter  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NZO.H.5520.18.2022.DKO.3

## POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 w zw. z art. 123 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735 z późn. zm.)

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

#### postanawia

sprostować omyłką pisarską w decyzji znak: NZOH.5520.18.2022.DKO.2 z dnia 20 maja 2022 r. zmieniającej zezwolenie 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 hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej we Wrocławiu ul. Rakowiecka 65/67, udzielone na rzecz przedsiębiorcy Farmacol-Logistyka sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach poprzez zmianę zapisu umieszczonego na stronie pierwszej decyzji:

z:

„- z dnia 12.04.2016 r. znak: GIF-N-4430/18/KK/16”

na:

„- z dnia 12.04.2016 r. znak: GIF-N-4430/17/KK/16;

#### UZASADNIENIE

We wskazanym punkcie sentencji decyzji znak: NZOH.5520.18.2022.DKO.2 z dnia 20 maja 2022 r. w wyniku omyłki pisarskiej zamieszczono błędny numer decyzji zmieniającej przedmiotowe zezwolenie. Wobec powyższego decyzję należało sprostować.

#### POUCZENIE

Zgodnie z art. 113 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego, na postanowienie w sprawie sprostowania stronie służy zażalenie w terminie 7 dni od daty doręczenia niniejszego postanowienia.



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Magdalena Rychter  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/

NZOH.5100.45.2022.MG.2

DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2021 r. poz. 1977 z późn. zm.) oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2021 r. poz. 735 z późn. zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-4111/25/AR/10 z dnia 30 marca 2010 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej we Wrocławiu przy ul. Rakowieckiej 65/57 udzielone na rzecz Farmacol-Logistyka sp. z o.o. poprzez wykreślenie komory przeładunkowej w Opolu;

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number  
GIF-N-4111/25/AR/10
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder  
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
KRS: 0000288521 NIP: 5252409576
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorization holder  
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
4. Adres miejsca prowadzenia/ Address of site
  - a. hurtowni farmaceutycznej  
ul. Rakowiecka 65/67, 50-422 Wrocław
  - b. komory przeładunkowej
    - 1) Bartosów 69, 59-241 Legnickie Pole
    - 2) ul. Ozińska 18, 46-053 Falmirowice
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
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Chief Pharmaceutical Inspector  
Ewa Krajewska
8. Podpis/ Signature  
z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Magdalena Rychter  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/
9. Data/ Date  
2022-04-21

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

**ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNE**  
GIF-N-4111/25/AR/10

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<p><b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b></p> <p>1.1 posiadające pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym (with a Marketing Authorisation in EEA country)</p> <p>1.2 nieposiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydanego w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do obrotu wyłącznie w tych państwach (without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for EEA market)</p> <p>1.3 nieposiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydanego w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do eksportu (without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for exportation)</p>	<p><b>2. ZAKRES OBIEKTÓW ZEZWOLENIA (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)</b></p> <p>2.1 nabywanie (Procurement)</p> <p>2.2 przechowywanie (Holding)</p> <p>2.3 zaopatrywanie (Supply)</p> <p>2.4 eksport (Export)</p> <p>2.5 inne działania: wymienić (Other activities(s): please specify)</p> <p>Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktów leczniczych.</p>
<p><b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH</b> (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) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC)</p> <p>3.1.1 produkty krwipochodne (Medicinal products derived from blood)</p> <p>3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (Immunological medicinal products)</p> <p>3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling))</p> <p>3.3.1 poniżej 15° C (Below 15° C)</p> <p>3.3.2 poniżej 8° C (Below 8° C)</p> <p>3.4 inne: wymienić (Other: please specify)</p> <p>3.4.1 cytostatyczne produkty lecznicze (Cytotoxic medicinal products)</p> <p>3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (Dangerous medicinal products)</p> <p>3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (Fragrant medicinal products)</p> <p>3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (Medicinal products with very strong effect)</p> <p>3.4.5 zioła (Herbs)</p>	

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Magdalena Rychter  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/

Otrzymują:  
1. Strona: Farmacol-Logistika sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice  
2. aa.

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 i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązki:

- 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 wymogów Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie rozpoczął prowadzenia 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 2020 r. poz. 2050 z późn. zm.).

**Uzasadnienie:**

Zgodnie z art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

**Pouczenie:**

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

Zgodnie z art. 127a § 1 i § 2 w zw. z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego, w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona 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 przez ostatnią ze stron postępowania decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Zgodnie z art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, jeżeli stronie przysługuje prawo do zwrócenia się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z tego prawa. Skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. 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 wskazanej powyżej ustawy).

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Magdalena Rychter  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/



## GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NZOH.5520.18.2022.DKO.2

## DECYZJA

Na podstawie art. 39 ust. 3 i art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2020 r., poz. 2050 z późn. zm.) i art. 104 § 1 i 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735 z późn. zm.)

## GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

Farmacoli-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 decyzjami Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 11.02.2011 r. znak GIF-N-P/4430/7/11;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4430/15/AB/13;
- z dnia 11.02.2014 r. znak GIF-N-4430/3/AB/14;
- z dnia 17.06.2014 r. znak GIF-N-4430/20/AB/14;
- z dnia 12.04.2016 r. znak: GIF-N-4430/18/KK/16;
- z dnia 28.02.2022 r. znak: NZOH.5520.14.2021.DKO.3

## postanawia

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 hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej 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:

wykreśleniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:

- 45-315 Opole, ul. Głogowska 39.

## 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, od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona może zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji.

Zgodnie z art. 127 a § 1 i § 2 w zw. z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego, w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona 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 przez ostatnią ze stron postępowania, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Zgodnie z art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. - Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, jeżeli stronie przysługuje prawo do zwrócenia się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z tego prawa. Skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. 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 wskazanej powyżej ustawy).

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Magdalena Rychter  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/

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 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 we Wrocławiu;
3. a/a.



Otrzymują:

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



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, tel. 76 71 11 11
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny we Wrocławiu
3. a/a.





Wspólnota Europejska

Licencja

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

PC: NZOH.5521.23.2021.DKO.2

Original	<p>1. Posiadacz licencji „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice Tel: +48 32 20 80 700 Fax: +48 32 20 80 700 e-mail: biurozrazadu@farmacol.com.pl</p>	<p>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</p>								
	<p>1a. Dodatkowe informacje Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana w Żernikach przy ul. Składowej 7, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego znak: GIF-N-4111/138/PL/10 z dnia 05.01.2011 r.  Dodatkowe komory przeładunkowe: - ul. Jana Pawła II 105, 62-510 Konin; - ul. Szajnochy 14, 85-738 Bydgoszcz; - ul. Mazowiecka 70a, 87-100 Toruń.</p>	<p>1b. Dodatkowe informacje</p>								
<p>3. Okres ważności:</p> <table><tr><td>Początek:</td><td>27.11.2021 r.</td><td>Koniec:</td><td>26.11.2024 r.</td></tr></table>			Początek:	27.11.2021 r.	Koniec:	26.11.2024 r.				
Początek:	27.11.2021 r.	Koniec:	26.11.2024 r.							
<p>4. Licencja dotyczy następującej substancji:</p> <table><tr><td>Skłasyfikowana substancja</td><td>Kod CN</td><td>Operacja</td><td>Obiekty handlowe</td></tr><tr><td>EPHEDRINE</td><td>2939 41 00</td><td>Obrót hurtowy</td><td>Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji</td></tr></table>			Skłasyfikowana substancja	Kod CN	Operacja	Obiekty handlowe	EPHEDRINE	2939 41 00	Obrót hurtowy	Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji
Skłasyfikowana substancja	Kod CN	Operacja	Obiekty handlowe							
EPHEDRINE	2939 41 00	Obrót hurtowy	Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji							
<p>5. Dodatkowe informacje/warunki:</p> <p>Formy sterczomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędąca katyną, w każdym przypadku, gdy występowanie takich form, jest możliwe.</p> <p>Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katyny, w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe.</p>										

6. Data :  
04 października 2021 r.

Podpis  
  
z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Jolanta Skorut-Zając  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/

Potwierdzam zgodność kopii z dokumentem elektronicznym:

Identyfikator dokumentu	185213.569972.669942
Nazwa dokumentu	L-23 Licencja Farmacol Logistyka Sp. z o.o. Żemiki doc.pdf
Tytuł dokumentu	L-23 Licencja Farmacol Logistyka Sp. z o.o. Żemiki doc
Signatura dokumentu	NZOH.5521.23.2021
Data dokumentu	2021-10-04 16:04:23
Skrót dokumentu	080789F10EE581A352EC62D50CBB7886716 368D
Wersja dokumentu	1.3
Data podpisu	2021-10-04
Podpisane przez	Jolanta Skorut-Zając Zastępca Dyrektora
Rodzaj certyfikatu	Certyfikat kwalifikowany podpisu elektronicznego karta
	1071310837279455
Data wydruku	2021-10-05 13:44:24
Autor wydruku	Krzysztof Dorek



# 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/4431/11/11  
Załącznik do decyzji znak NMO.5521.24.2018.DKO.1

Oryginal

1. Posiadacz licencji  
„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o.  
ul. Szopienicka 77  
40-431 Katowice

2. Organ wydający licencję  
GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY  
ul. Senatorska 12  
00-082 Warszawa  
tel.: + 48 22 441 07 12  
fax: + 48 22 635 99 94  
e-mail: [gif@gif.gov.pl](mailto:gif@gif.gov.pl)  
strona internetowa: [www.gif.gov.pl](http://www.gif.gov.pl)

### 1a. Dodatkowe informacje

Miejsce prowadzenia działalności:  
Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana  
w Żernikach przy ul. Składowej 7,  
działająca na podstawie zezwolenia  
Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
z dnia 05.01.2011 r.  
znak: GIF-N-4111/138/PL/10.

Dodatkowe komory przeładunkowe:

- ul. Jana Pawła II 105, Konin;
- ul. Szajnochy 14, Bydgoszcz.

### 1b. Dodatkowe informacje

### 3. Okres ważności:

Początek:

14.01.2016 r.

Koniec:

14.01.2019 r.

### 4. Licencja dotyczy następującej substancji:

Sklasyfikowana  
substancja

Kod CN

Operacja

Obiekty handlowe

Ephedrine

2939 41 00

Obrót hurtowy

Wymianione w punkcie 1a  
przedmiotowej decyzji

### 5. Dodatkowe informacje/warunki:

Formy stereoisomeryczne 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 :

31.03.2018 r.

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Joanna Szulnik-Sobolew

Dyrektor Departamentu Nadzoru

Pieczęć



Główny Inspektor Farmaceutyczny  
Paweł Piotrowski

Warszawa, 04.05.2020

NZO.H.5521.2.2020.DKO.2

## DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 2 pkt 1 w związku z art. 39 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2019 r., poz. 852), art. 3 ust. 4 rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2015/1013 z dnia 25 czerwca 2015 r. ustanawiającego przepisy dotyczące rozporządzenia (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Unią a państwami trzecimi, art. 3. ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 11 lutego 2004 r. w sprawie prekursorów narkotykowych, art. 6 ust. 1 rozporządzenie Rady (WE) nr 111/2005 z dnia 22 grudnia 2004 r. określające zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Unią a państwami trzecimi i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2020 r., poz. 256, dalej „k.p.a.”)

### GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

o zmianę licencji znak: NMO.5521.39.2018 z dnia 26.11.2018 r.

#### postanawia

w licencji znak: NMO.5521.39.2018 z dnia 26.11.2018 r. na prowadzenie obrotu hurtowego prekursorami kategorii 1 – Ephedrinum w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Żernikach ul. Składowa 7 działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego znak: GIF-N-4111-138/PL/10 z dnia 05.01.2011 r.

wprowadzić zmiany polegające na:

- dopisaniu komory przeładunkowej zlokalizowanej w 87-100 Toruń ul. Mazowiecka 70a.

#### Uzasadnienie

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 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 200 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.

Zgodnie z art. 152z ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U. z 2020 r., poz. 374 ze zm.) w okresie stanu zagrożenia epidemicznego lub stanu epidemii ogłoszonego z powodu COVID bieg terminów procesowych w postępowaniach administracyjnych nie rozpoczyna się, a rozpoczęty ulega zawieszeniu na ten okres.

Przy czym zgodnie z art. 152zs ust. 7 ww. ustawy czynności dokonane w okresie, o którym mowa w ust. 1, w postępowaniach i kontrolach, o których mowa w ust. 1, są skuteczne.



Paweł Piotrowski

Otrzymała:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 14 stycznia 2016 r.

GIF-N-4431/28/KK/15

## DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 2 pkt 1 w związku z art. 39 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124 ze zm.), art. 3 ust. 4 rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2015/1013 z dnia 25 czerwca 2015 r. ustanawiające przepisy dotyczące rozporządzenia (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie prekursorów narkotycznych i rozporządzenia Rady (WE) nr 111/2005 określającego zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Unią a państwami trzecimi, art. 3. ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 11 lutego 2004 r. w sprawie prekursorów narkotyków, art. 6 ust. 1 rozporządzenia Rady (WE) nr 111/2005 z dnia 22 grudnia 2004 r. określające zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Unią a państwami trzecimi 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.), oraz art. 5 ust. 5 Ustawy z dnia 19 grudnia 2014 r. o zmianie ustawy - Prawo farmaceutyczne oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. z 2015 r., poz. 28).

## 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;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4430/14/AB/13;

## postanawia

w licencji znak: GIF-N-P/4431/1/11 z dnia 05.01.2011 r. na prowadzenie obrotu hurtowego prekursorami kategorii 1 w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Żernikach przy ul. Składowej 7, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 05.01.2011 r. znak: GIF-N-4111/138/PZ/10,

wprowadzić zmiany polegające na:

- zastąpieniu wyrazów „w składzie konsygnacyjnym” wyrazami: „w hurtowni farmaceutycznej”;
- wykreśleniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w: 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 zadanie 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.

  
Zbigniew Niewiński



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 232/2004)  
(Art. 6 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 111/2005)

PC: GIF-N-P/4431/1/11 Załącznik do decyzji znak GIF-N-4431/28/KK/15			
1. Posiadacz licencji „Farmacoli-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 12 fax: + 48 22 635 99 94 e-mail: gif@gif.gov.pl strona internetowa: <a href="http://www.gif.gov.pl">www.gif.gov.pl</a>		
1a. Dodatkowe informacje Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana w Żernikach przy ul. Składowej 7, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 05.01.2011 r. znak: GIF-N-4111/138/PL/10. Dodatkowe komory przeładunkowe: - ul. Jana Pawła II 105, Konin; - ul. Szajnochy 14, Bydgoszcz.	1b. Dodatkowe informacje		
3. Okres ważności:			
Początek: 14/01/2016 r.	Koniec: 14/01/2019 r.		
4. Licencja dotyczy następującej substancji:			
Skasifikowana substancja	Kod CN	Operacja	Obiekty handlowe
Ephedrine	2939 41 00	Obrót hurtowy	Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji
5. Dodatkowe informacje/warunki: Formy stereoisomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące katyną, w każdym przypadku gdy występowanie takich form jest możliwe. Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katyn, w każdym przypadku gdy istnienie takich soli jest możliwe.			
6. Data: 2016 -01- 14		Podpis  Pieczęć 	



Wspólnota Europejska

Licencja

(Art. 3 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 723/2004)  
(Art. 6 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 111/2005)

1. Posiadacz licencji „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77 40-431 Katowice		2. Organ wydający licencję GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY ul. Senatorska 12 00-082 Warszawa tel: + 48 22 441 07 03 fax: + 48 22 635 99 94 e-mail: gif@gif.gov.pl strona internetowa: <a href="http://www.gif.gov.pl">www.gif.gov.pl</a>		PC: NMO.5521.39.2018	
1a. Dodatkowe informacje Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana w Żernikach przy ul. Składowej 7, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego znak: NOH.5100.16.1063.MP.2 Dodatkowe komory przeładunkowe: - ul. Jana Pawła II 105, Korlin; - ul. Szajnochy 14, Bydgoszcz.		1b. Dodatkowe informacje			
3. Okres ważności:		Początek: 2018-01-26		Koniec: 2021-01-26	
4. Licencja dotyczy następującej substancji:					
Skasifikowana substancja		Kod CN		Operacja	
Ephedrine		2939 41 00		Obrót hurtowy	
Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji					
5. Dodatkowe informacje/warunki: Formy sterylizowane 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:		2018-01-26		Podpis	
				Płoczyć	

Główny Inspektor Farmaceutyczny

NMO.5521.39.2018.2

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 w zw. z art. 126 i art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2018 r. poz. 2096).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia

sprostować na wniosek strony oczywistą omyłkę pisarską w licencji na obrót hurtowy prekursorami kategorii 1 znak NMO.5521.39.2018, w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Żernikach przy ul. Składowej 7, polegającą na:

- w punkcie 1a licencji znak NMO.5521.39.2018 zastąpieniu numeru zezwolenia „GIF-N-P/4431/1/11”, numerem: „GIF-N-4111/138/PK/10”

UZASADNIENIE

Opisany powyżej błąd jest błędem pisarskim, popełnionym omyłkowo przy sporządzaniu przedmiotowej decyzji. Błąd ten nosi znamiona omyłki w rozumieniu art. 113 § 1 Kodeksu postępowania administracyjnego.

Zgodnie z art. 113 § 1 Kodeksu Postępowania Administracyjnego organ administracji publicznej może sprostować z urzędu błędy pisarskie i rachunkowe oraz inne oczywiste omyłki w wydanych przez siebie decyzjach.

W tym stanie rzeczy należało oczywistą omyłkę sprostować.

POUCZENIE

Zgodnie z art. 113 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego na postanowienie w sprawie sprostowania stronie służy zażalenie w terminie 7 dni od daty doręczenia niniejszego postanowienia.



Otrzymują:  
1. Strona: Farmacol-Logistyka, ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice  
2. a/a.



Warszawa, dnia 10 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.)

#### 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-4111-138/PŁ/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.)

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

Zofia Ulz

8. Podpis/ Signature  
9. Data/ Date

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. 61 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.



aneks nr 1

**ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**  
**GIF-N-4111-138/PL/10**  
*(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)*

<p><b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b></p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej <i>(with a Marketing Authorisation in EEA country)</i><sup>1)</sup></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><sup>1)</sup></p> <p>1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich <i>(intended for exportation)</i><sup>1)</sup></p>	<p><b>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</b></p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych <i>(Procurement)</i><sup>1)</sup></p> <p>2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych <i>(Holding)</i><sup>1)</sup></p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy <i>(Supply)</i><sup>1)</sup></p> <p>2.4 eksport <i>(Export)</i><sup>1)</sup></p>	<p><b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH</b>  <i>(Medicinal products with additional requirements)</i></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><sup>1)</sup></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>3.3 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>3.3.3 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 zrające <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> <p>3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne <i>(Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law)</i></p> <p>3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne <i>(Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law)</i></p>
---	---	---



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NZOH.5100.4.2020.MG.4

Warszawa, dnia 6.04.2020r.

#### DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 499 z ze zm.) oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 256)

#### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-4111/138/PL/10 z dnia 5 stycznia 2011 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Żernikach przy ul. Składowej 7, udzielone na rzecz Farmacol-Logistyka Sp. z o.o. poprzez dopisanie komory przeladunkowej,  
NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

#### ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

##### WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number  
GIF-N-4111/138/PL/10
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder  
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
KRS: 0000268521 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. Składowa 7, 62 – 023 Żerniki
  - komory przeladunkowe
  - 1) ul. Jana Pawła II 105, 62-510 Konin;
  - 2) ul. Szajnoch 14, 85-738 Bydgoszcz;
  - 3) ul. Mazowiecka 70a, 87-100 Toruń.
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 2019 r. poz. 499 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Chief Pharmaceutical Inspector  
Paweł Piotrowski

8. Podpis/ Signature

*Gracjanę Wojcik-Szota*

9. Data/ Date

6.04.2020r.

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 i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązki:

- zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie 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 wymogów Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie rozpoczął prowadzenia 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.

III. 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 2019 r. poz. 852).

#### Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 256) Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła 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 2020 r. poz. 256; 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. 62 § 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.



aneks nr 1

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-4111/138/PL/10

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b>	
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)
<b>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</b>	
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)
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi.</li> </ul>
<b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH</b>	
(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	cytotoksyki (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: Farmaco-Logistyska Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice. Dział: Logistyka
2. a/a



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

2018-07-18

NMO.5100.37.2018.1071.ANM.1

## DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2017 r. poz. 1257 t.j.)

## GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-4111-138/PL/10 z dnia 5 stycznia 2011 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Żernikach przy ul. Składowej 7, udzielone Farmacol-Logistyka sp. z o.o. poprzez:

- zmianę adresu siedziby przedsiębiorcy,
- rozszerzenie zakresu działalności o pkt. 2.5,

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:  
ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ  
WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORIZATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number  
GIF-N-4111-138/PL/10
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. Składowa 7, 62-023 Żerniki
  - Komory przeładunkowe:
    - 1) ul. Jana Pawła II 105, 62-510 Konin
    - 2) ul. Szajnochy 14, 85-738 Bydgoszcz
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 2017 r. poz. 2211 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name Of Main Pharmaceutical Inspector

Paweł Piotrowski

8. Podpis/ Signature

9. Data/ Date



- 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 2017 r. poz. 2211 ze zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązki:
    - zapatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie 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 2018 r. poz. 1030 t.j.).

## Uzasadnienie:

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 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 korzystania 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 upoważnienia  
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenciuk

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)
1.2 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 OBIEKTU ZEZWOLENIA (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 wspólnego 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. 68) (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)

Oświadczam:

1. Farmacol Logistyka sp. z o.o., ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice.

Z upoważnienia  
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenciak



Załącznik do decyzji  
znak GIF-N-4430/14/AB/13

Warszawa, dnia 04.02.2013 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-411/138/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 uwzględnił 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.  
Obrot 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. Rzepkowska 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





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.).

### GLÓWNY 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 Zernikach przy ul. Składowej 7, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 05.01.2011 r. znak: GIF-N-4111/136/PL/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 przeladunkowej zlokalizowanej w: Gorzowie Wielkopolskim przy ulicy Śląskiej 96.
- dodaniu dodatkowych komór przeladunkowych 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.



*[Handwritten signature]*  
GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

### Otrzymują:

1. Sirona: „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

GIF-N-4430/52/KK/15

Warszawa, dnia 15 stycznia 2016 r.

## DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012r. poz. 124 z późn. zm.); art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013 r. poz. 267 z późn. zm.) oraz art. 5 ust. 5 Ustawy z dnia 19 grudnia 2014 r. o zmianie ustawy - Prawo farmaceutyczne oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. z 2015 r. poz. 28):

### 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;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4430/14/AB/13;

#### postanawia

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 hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Żernikach przy ul. Składowej 7, działającej 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: „w składzie konsygnacyjnym” wyrazami: „w hurtowni farmaceutycznej”;
- wykreśleniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w: Toruniu przy ulicy Chrobrego 145/147.

#### Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnił 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.

Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NZOH.5520.1.2020.DKO.2

Warszawa, dnia 04.05.2020

## DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1, art. 39 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2019 r., poz. 652), rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 sierpnia 2018 r. w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1591) i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2020 r., poz. 256, dalej „k.p.a.”)

### 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;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4430/14/AB/13;
- z dnia 13.01.2016 r. znak GIF-N-4430/52/KK/15

#### Postanawia

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 hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Żernikach przy ul. Składowej 7, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 05.01.2011 r. znak: GIF-N-4111/138/PL/10,

wprowadzić zmiany polegające na:

- dopisaniu komory przeładunkowej zlokalizowanej w 87-100 Toruń ul. Mazowiecka 70a.

#### Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnił 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 200 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.

Zgodnie z art. art. 15zss ust. 1 pkt 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U. z 2020 r. poz. 374 ze zm.) w okresie stanu zagrożenia epidemicznego lub stanu epidemii ogłoszonego z powodu COVID bieg terminów procesowych w postępowaniach administracyjnych nie rozpoczyna się, a rozpoczęty ulega zawieszeniu na ten okres.


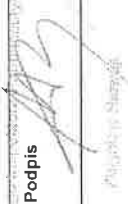

Przy czym zgodnie z art. 15zss ust. 7 ww. ustawy czynności dokonane w okresie, o którym mowa w ust. 1, w postępowaniach i kontrolach, o których mowa w ust. 1, są skuteczne.

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Jerzy Szulc – Szef  
Dyrektor Biura Generalnego Nadzoru

Orzeczono:

1. Farmacol-Logistyka Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice,
2. a/3

 <b>Wspólnota Europejska</b>			
<b>Licencja</b> (Art. 3 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004) (Art. 6 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 111/2005)			
<b>PC: GIF-N-PI/4431/1/11</b> Załącznik do decyzji znak GIF-N-4431/28/KK/15	<b>2. Organ wydający licencję</b> <b>GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY</b> ul. Senatorska 12 00-082 Warszawa tel: + 48 22 441 07 12 fax: + 48 22 635 99 94 e-mail: <a href="mailto:gif@gif.gov.pl">gif@gif.gov.pl</a> strona internetowa: <a href="http://www.gif.gov.pl">www.gif.gov.pl</a>		
<b>1. Posiadacz licencji</b> „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Rzepakowa 2 40-541 Katowice	<b>1a. Dodatkowe informacje</b> <b>Miejsce prowadzenia działalności:</b> Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana w Żernikach przy ul. Składowej 7, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 05.01.2011 r. znak: GIF-N-4111/138/PL/10. <b>Dodatkowe komory przeładunkowe:</b> - ul. Jana Pawła II 105, Konin; - ul. Szajnochy 14, Bydgoszcz.		
<b>Original</b>	<b>1b. Dodatkowe informacje</b>		
<b>3. Okres ważności:</b>			
<b>Początek:</b> 14/01/2016	<b>Koniec:</b> 14/01/2019		
<b>4. Licencja dotyczy następującej substancji:</b>			
<b>Skasifikowana substancja</b>	<b>Kod CN</b>	<b>Operacja</b>	<b>Obiekty handlowe</b>
Ephedrine	2939 41 00	Obrot hurtowy	Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji
<b>5. Dodatkowe informacje/warunki:</b> Formy sterciozomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące katyną, w każdym przypadku gdy występowanie takich form jest możliwe. Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katyn, w każdym przypadku gdy istnienie takich soli jest możliwe.			
<b>6. Data :</b> 2016 -01- 14 <b>Podpis</b>  <b>Pieczęć</b> 			



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 08-09-2022 r.

### ZAŚWIADCZENIE O NIEZALEGANIU W OPŁACANIU SKŁADEK

1. Nr zaświadczenia: 060071ZN22/0009072
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	8
---	---

 - 

0	9
---	---

 - 

2	0	2	2
---	---	---	---

  
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 2022 r., poz.1009 z późn.zm.) oraz art. 217 i 218 Kodeksu postępowania administracyjnego ( Dz. U. z 2021. poz. 735).

SPECJALISTA  
+  
F. J. J.  
Jacek Peliks

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://bip.zus.pl/rodo/rodo-klauzule-informacyjne>.

1. Nr zaświadczenia:

1471.4050.441103.2022

WYPEŁNIĆ KOMPUTEROWO LUB RĘCZNIE, DUŻYM, DRUKOWANYM LITERAMI, CZARNYM LUB NIEBIESZYM KOLOREM.

Nazwa i adres organu podatkowego

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

WARSZAWA 14-09-2022

(Miejscowość i data)

**ZAS-W**  
Naczelnik  
Pierwszego Mazowieckiego  
Urzędu Skarbowego  
w Warszawie  
ul. A. Felńskiego 2A  
01-513 Warszawa

## ZAŚWIDCZENIE O NIEZALEGANIU W PODATKACH LUB STWIERDZAJĄCE STAN ZALEGŁOŚCI

2. Kolejny nr egz. / ogółem liczba egzemplarzy

1

1

Podstawa prawna:

Art. 306a § 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa (Dz. U. z 2021 r. poz. 1540, 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

14-09-2022

(dzień – miesiąc – rok)

wynosząc 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<sub>(5)</sub>

1/3

- II. Zaświadczam się, 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

14-09-2022

(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. ~~Zaświadczam się, że wnioskodawcy wymienionemu w części A. I\*\*)~~

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. Zaświadczam się, że wobec wnioskodawcy wymienionego w części A jest / nie jest \*\*) prowadzone postępowanie egzekucyjne w administracji, również w zakresie innych niż podatkowe zobowiązań wnioskodawcy.

- V. Na podstawie art. 306e § 3 oraz w związku z art. 306e § 7 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa informuję się, że jest / nie jest \*\*) 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. \*\*) Dokonano zapłaty opłaty skarbowej

21,00

zł,

słownie: dwadzieścia jeden złotych i zero groszy

- VII. \*\*) Nie pobrano opłaty skarbowej na podstawie

1. Nr zaświadczenia:

1471.4050.441103.2022

WYPEŁNIĆ KOMPUTEROWO LUB RĘCZNIE, DZIŚMI, DRUKOWANYMI LITERAMI CZARNYM LUB NIEBIESZYM KOLOREM.

VIII. ~~\*)~~ Nie podlega opłacie skarbowej / zwolniono od opłaty skarbowej ~~\*)~~ na podstawie:

 (pieczęć urzędowa, jeżeli zaświadczenie nie jest wydawane w na piśmie utrwalonym w postaci elektronicznej)	<p>Z up. Naczelnika Urzędu Skarbowego</p> <p>Samodzielny Księgowy</p>  <p>Anna Wicchowśka</p> <p>(podpis)<sup>2)</sup></p>
--	--

<sup>1)</sup> Wypełnia się w przypadku wydania zaświadczenia na więcej niż jednym egzemplarzu druku.

<sup>2)</sup> Niepotrzebne skreślić.

<sup>1)</sup> 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).

<sup>2)</sup> Jeżeli zaświadczenie nie jest wydawane na piśmie utrwalonym w postaci elektronicznej, należy podać imię i nazwisko oraz stanowisko służbowe.

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
BIURO INFORMACYJNE  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

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

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



Data wpływu  
Pobrano opłatę w kwocie 30 zł  
13-06-2022  
miejsce na znak opłaty sądowej\*)  
podpis

Data wystawienia .....

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O PODMIOTACH ZBIOROWYCH\*\*)

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

Kraj POLSKA .....

Miejscowość KATOWICE ..... ul. SZOPIENICKA 77 .....

Województwo ŚLĄSKIE ..... 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 2021 r. poz. 1129)

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 13 06. 2022

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
W KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

Prokurent

Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

STARSZY INSPEKTOR

mgr hwna Parzyšek-Ciesiołka

\*) 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.

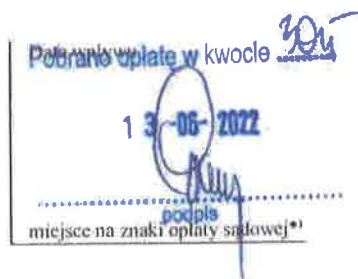
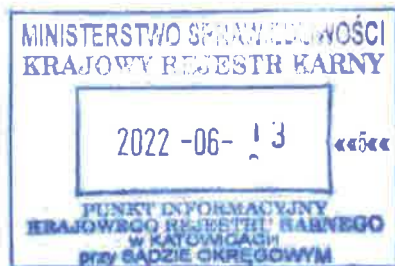
Pouczenie

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  
zapytanie oraz numer urządzenia  
służącego do automatycznego  
odbioru informacji

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
BIURO INFORMACYJNE  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Data wystawienia .....

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE\*\*)

7 1 0 2 2 1 0 0 2 9 8

Numer PESEL

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

1. Nazwisko rodowe **ROGÓŻ**
2. Nazwisko (w tym przybrane) **ROGÓŻ**
3. Imiona **TOMASZ PAWEŁ**
4. Imię ojca **JERZY**
5. Imię matki **ZOFIA**
6. Data urodzenia **21.02.1971**
7. Nazwisko rodowe matki **GWIZDAŁA**
8. Miejsce urodzenia **SKAWINA**
9. Obywatelstwo **POLSKIE**
10. Miejsce zamieszkania **32-087 BIBICE, UL. PARKOWA 30**
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.2021.poz. 1129)

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

13-06-2022  
PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
w KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu  
Tomasz Rogóż

Prokurent  
Artur Długaj

(podpis osoby uprawnioncej)

SIARZY INSPEKTOR  
mgr Iwona Parzyśzek

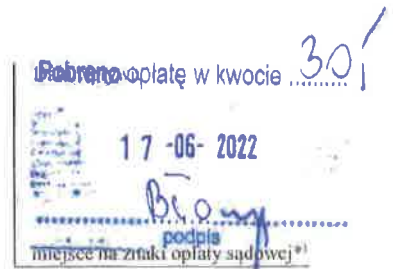
\* ) Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej  
\*\* ) Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość  
\*\*\* ) Należy wypełnić w przypadku, gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL  
\*\*\*\* ) W punkcie 12 należy wstawić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

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
BIURO INFORMACYJNE  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Data wystawienia .....

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBE\*\*)

7 8 0 8 0 8 1 7 8 3 6

Numer PESEL

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

1. Nazwisko rodowe **GRZYWOK** .....
2. Nazwisko (w tym przybrane) **GRZYWOK** .....
3. Imiona **ADAM ZBIGNIEW** .....
4. Imię ojca **JAN** ..... 5. Imię matki **STEFANIA** .....
6. Data urodzenia **08.08.1978** ..... 7. Nazwisko rodowe matki **TABACKA** .....
8. Miejsce urodzenia **KNURÓW** ..... 9. Obywatelstwo **POLSKIE** .....
10. Miejsce zamieszkania **43-180 ORZESZE, UL. POWSTAŃCÓW 28D** .....
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 2021 r. poz. 1129)

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 .....

Członek Zarządu  
Tomasz Rogoziński

Prokurent  
Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

NIE FIGURUJE  
W KARTOTECE KARNEJ  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

17-06-2022

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
W KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



STARSZY INSPEKTOR  
mgr Anna Błaszczak

\*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).

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

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
KRAJOWY REJESTR KARNY

2022-06-13

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
DNY RADZIE ONOGOWYM

Data wpływu  
Pobrano opłatę w kwocie .....  
13-06-2022  
miejsce na znak opłaty sądowej\*\*

### ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE\*\*)

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

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

13 -06- 2022



Tomasz Rogóż

Artur Dlugaj

(podpis osoby uprawnionej)

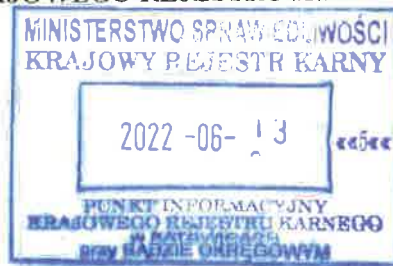
mgr inż. Andrzej Kozłowski

**Powzelenie**  
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 urzędzenia  
służącego do automatycznego  
odbioru informacji

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
BIURO INFORMACYJNE  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Data wpływu

Pobrano opłatę w kwocie 30 zł

13-06-2022

miejsce na znak opłaty sądowej\*)

podpis

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 2021 r. poz. 1129)

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

Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

Prokurent

Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

NIE FIGURUJE  
W KARTOTECE KARNEJ  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

13-06-2022

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
w KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



STARSZY INSPEKTOR

mgr Iwona Parczak-Olszowska

\*) 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

# MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI

## BIURO INFORMACYJNE

### KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

### KRAJOWY REJESTR KARNY

2022-06-13

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
w KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM

Data wpływu

Pobrano opłatę w kwocie

13-06-2022

miejsce na znak opłaty sądowej\*\*

podpis

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 **KRYSTYNA**
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 2021 r. poz. 1129)

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

13-06-2022

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
w KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu

Tomasz Rogoż

Prokurent

Artur Dziugał

(podpis osoby uprawnionej)

STARSZY INSPEKTOR

mgr Iwona Parzyśzek-Ciżak

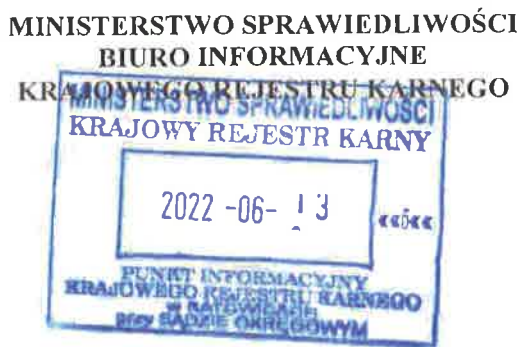
Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej  
Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość  
Należy wypełnić w przypadku, gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL  
W punkcie 12 należy wstawić X w odpowiednim kwadracie

Pouczenie

Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone przysw. 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\*\*)

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 2021 r. poz. 1129)

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

13-06-2022

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
W KATOWICACH  
PRZY SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu

Tomasz Rogoż

Prokurent

Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

STARSZY INSPEKTOR

mgr Iwona Parzyśzek

\* 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 urzędzenia  
służącego do automatycznego  
odbioru informacji

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
BIURO INFORMACYJNE  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Data wpływu  
Pobrano opłatę w kwocie 200  
13-06-2022  
"miejsce na znak opłaty sądowej"

Data wystawienia .....

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBE\*\*)

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 2021 r. poz. 1129)

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 FIGUJE  
W KARTOTECE KARNEJ  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

13-06-2022

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
W KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

Prokurent

Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

STARSZY INSPEKTOR

mgr Iwona Parniszek-Ciastka

\*\* 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 urzędzenia  
służącego do automatycznego  
odbioru informacji

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
BIURO INFORMACYJNE  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



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 2021 r. poz. 1129)

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

13 -06- 2022  
PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
w KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu

Tomasz Rogoż

Prokurent

Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

STARSZY INSPEKTOR

mgr Joanna Parzymas

\*\* 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).

Polisa nr 436000265467

Okres ubezpieczenia: od 01.12.2021 00:00 do 30.11.2022 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

**Cefarm Szczecin II Sp. z o.o.**

NIP: 954-27-27-950

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

**Farmacol III Sp. z o.o.**

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. PODWAŁE 2, 36-200 BRZOZÓW

**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 II Sp. z o.o.**

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

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

**Farmacore Sp. z o.o.**

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****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. kasетка 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:

Ogólne Warunki Ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej z tytułu prowadzenia działalności gospodarczej lub użytkowania mienia z dnia 24-09-2018 (OC/OW034/1809)

Zakres ubezpieczenia:

Teren RP zgodnie z zapisami OWU

Suma gwarancyjna:

15 000 000,00 PLN na jeden i wszystkie wypadki

Franszyza:

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

Składka:

53 787,00 PLN

Postanowienia dodatkowe:

A/ DODATKOWE ZAPISY SZCZEGÓLNE

Z zachowaniem obowiązującego pozostałych niezmienionych niniejszymi zapisami postanowień Ogólnych warunków ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej z tytułu prowadzenia działalności gospodarczej lub użytkowania mienia z dnia 24-09-2018 (OC/OW034/1809) - (zwane w skrócie OWU), w tym wyłączeń odpowiedzialności ubezpieczyciela tam zawartych, uzgadnia się, że:

Wprowadza się Sublimit odpowiedzialności w zakresie OC z tytułu wprowadzenia 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 wprowadzenia 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.

- 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 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 wynikłe 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 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:

- 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 chorób zakaźnych (M04)****Klauzula czystych strat finansowych (wielobranżowa)**

Sublimit: 1 000 000,00 PLN na jeden i wszystkie wypadki  
Postanowienia dodatkowe do klauzuli: Franszyza redukcyjna 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 redukcyjna 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

**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/WA50/0727424/2.  
Kontynuacja polisy 436000233819

**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

Farmacol III Sp. z o.o.  
SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 9542716426 241823781/ 46, 46, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I  
MEDYCZNYCH

Cefarm Szczecin II Sp. z o.o.  
SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 9542727950 241961112 / 64, 20, Z, DZIAŁALNOŚĆ HOLDINGÓW FINANSOWYCH

Farmacore Sp. z o.o.  
RAKOWIECKA 65/67; 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 II Sp. z o.o.  
RAKOWIECKA 65/67 50-422 WROCŁAW 5252569570 146941689/ 64, 99, Z, POZOSTAŁA FINANSOWA DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA, GDZIE  
INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANA, Z WYŁĄCZENIEM UBEZPIECZEŃ I FUNDUSZÓW EMERYTALNYCH

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

WYPOCZYNKOWA 28/33; 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, będącym osobą fizyczną, a Ubezpieczycielem mogą być rozpoznane w drodze pozasądowego postępowania przed Rzecznikiem Finansowym - Al. Jerozolimskie 87, 02-001 Warszawa, [www.rf.gov.pl](http://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.

Każda ze Stron niniejszej Umowy Ubezpieczenia będzie przetwarzać przekazane jej w celu zawarcia i wykonywania tej umowy dane osobowe dotyczące osób upoważnionych do reprezentacji, wspólników, współpracowników, pracowników, osób, którymi Strony posługują się przy realizacji niniejszej Umowy Ubezpieczenia i pełnomocników drugiej Strony.

Udostępniane dane obejmują: imię i nazwisko, stanowisko służbowe, służbowy adres e-mail i służbowy numer telefonu, o ile zostaną przekazane drugiej Stronie.

Każda ze Stron zobowiązuje się przetwarzać dane osobowe udostępnione przez drugą Stronę w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami o ochronie danych osobowych, w szczególności z przepisami ogólnego rozporządzenia o ochronie danych (RODO).

Każda ze stron niniejszej Umowy Ubezpieczenia otrzymała klauzulę informacyjną, załączoną poniżej i zobowiązuje się do realizacji obowiązku informacyjnego w terminach wskazanych w przepisach RODO wobec wszystkich osób, o których mowa powyżej poprzez poinformowanie tych osób o treści klauzuli.

**Treść klauzul dodatkowych:****Klauzule do produktów na polisie:****Klauzula chorób zakaźnych (M04)**

1. Z zachowaniem pozostałych, niezmienionych niniejszą klauzulą, postanowień umowy ubezpieczenia, w tym Ogólnych warunków ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej z tytułu prowadzenia działalności gospodarczej lub użytkowania mienia (OWU), zakres ubezpieczenia rozszerza się o szkody wyrządzone na skutek spowodowania zakażenia lub wywołania choroby zakaźnej.
2. W związku z powyższym, poniżej wskazane zapisy OWU nie mają zastosowania do niniejszej umowy ubezpieczenia:
  - a. § 8 ust. 1 pkt 7 (wyłączenie odpowiedzialności za szkody wynikłe z przeniesienia chorób zakaźnych, o których istnieniu osoba objęta ubezpieczeniem wiedziała lub przy zachowaniu należytej staranności mogła się dowiedzieć);
  - b. § 8 ust. 2 pkt 9 (wyłączenie odpowiedzialności za szkody spowodowane przez wirus HIV);
  - c. zwrot: „bakterii, wirusów” z § 8 ust. 1 pkt 9.
3. Zakres ubezpieczenia nie obejmuje jednakże odpowiedzialności cywilnej za szkody wynikające ze spowodowania zakażenia lub wywołania choroby przez biologiczny czynnik chorobotwórczy (w tym wirus SARS-CoV-2, niezależnie od jego odmiany, bądź przez wirus będący efektem mutacji wirusa SARS-CoV-2), z powodu którego organ władzy publicznej wprowadził stan zagrożenia epidemicznego, stan epidemii, inny stan nadzwyczajny lub Światowa Organizacja Zdrowia ogłosiła pandemię.

**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 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 grzywien, 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.

### Podsumowanie składki w poszczególnych liniach ubezpieczeń:

Linia ubezpieczeń:

Składka łączna  
(w tym składka za klauzule)

Ubezpieczenie OC ogólne & OC za produkt

53 787,00 PLN

Powyższe podsumowanie nie zmienia ani nie wyłącza stosowania zapisów poszczególnych ubezpieczeń wskazanych we wcześniejszych sekcjach niniejszej polisy. W szczególności dotyczy to zasad ustalania bądź rozliczania składki.

### Składka i sposób płatności:

Składka łączna: **53 787,00 PLN (słownie: pięćdziesiąt trzy tysiące siedemset osiemdziesiąt siedem złotych 0/100)**

Składka płatna na rachunek bankowy: **69 1240 6960 6013 4360 0026 5467**

Warunki płatności składki: **płatna jednorazowo**

Termin płatności i kwota raty: **21.12.2021** **53 787,00 PLN**

### 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 zlecaniodawca gwarancji ubezpieczeniowej (Klient) mogą wnieść reklamacje 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](http://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 przekazuje 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](http://www.ergohestia.pl). (7) Klient może wystąpić z wnioskiem o rozpatrzenie sprawy do Rzecznika Finansowego [www.rf.gov.pl](http://www.rf.gov.pl)



Signed by /  
Podpisano przez:

Marek Michalski

Date / Data: 2021-  
11-29 15:12

**Ubezpieczający**



Dokument podpisany przez  
DANIEL FASZCZEWSKI;  
STU ERGO Hestia SA  
Data: 2021.11.29 15:05:21  
CET

**Ubezpieczyciel**

Signed by /  
Podpisano przez:

*Piotr Polok*

Piotr Polok

Date / Data:  
2021-11-29  
15:19

Przedstawicielstwo Korporacyjne Warszawa

Umowa przygotowana przez: Daniel Faszczewski, nr UWR 000862

Numer Pośrednika: 000000

Polisę wystawiono w Białymstoku, dnia 29.11.2021

**Oświadczenie Administratora Danych Osobowych**

1. Administratorem danych osobowych jest Sopockie 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. Hestil 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. Hestil 1, 81-731 Sopot;
  - 2) za pośrednictwem adresu mailowego: [lod@ergohestia.pl](mailto:lod@ergohestia.pl);
  - 3) poprzez formularz kontaktowy w sekcji Ochrona Danych Osobowych na stronie [www.ergohestia.pl](http://www.ergohestia.pl).
3. Administrator danych osobowych przetwarza dane osobowe w celach:
  - 1) kontaktowych w związku z zawarciem i wykonaniem umowy pomiędzy administratorem a podmiotem, w imieniu, którego działa Pani/Pan jako osoba upoważniona do reprezentacji, wspólnik, współpracownik, pracownik, pełnomocnik lub osoba, którą strona umowy posługuje się przy realizacji umowy;
  - 2) archiwizacyjnych;
4. Podstawy prawne przetwarzania danych osobowych:
  - 1) prawnie uzasadniony interes administratora danych;
  - 2) wypełnienie obowiązków prawnych administratora danych;
5. Dane osobowe zostały pozyskane od podmiotu, z którym administrator zawarł umowę, którego Pani/Pan reprezentuje w następującym zakresie: imię, nazwisko, służbowy numer telefonu, służbowy adres e-mail.
6. Dane osobowe mogą być przekazywane podmiotom przetwarzającym dane osobowe na zlecenie ERGO Hestii m.in. dostawcom usług IT, podmiotom świadczącym usługi archiwizacyjne, kancelariom prawnym, prowadzącym działalność pocztową lub kurierską, audytorom.
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;
  - 4) prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego zajmującego się ochroną danych osobowych.
8. W celu skorzystania z praw określonych w ust. 7 należy skontaktować się z administratorem danych lub z Inspektorem Ochrony Danych.
9. Dane osobowe będą przechowywane do momentu przedawnienia roszczeń z tytułu umowy zawartej z podmiotem, którego Pani/Pan reprezentuje lub do momentu wygaśnięcia obowiązku przechowywania danych wynikającego z przepisów prawa



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

## Potwierdzenie transakcji

Nr transakcji w ING Banku Śląskim S.A.: 64001189921 Data księgowania: 01.12.2021 Data transakcji: 01.12.2021

### 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:

69 1240 6960 6013 4360 0026 5467  
SOPOCKIE TOWARZYSTWO UBEZPIECZENIOW  
ERGO HESTIA SPOŁKA AKCYJNA  
HESTII 1  
81 731 SOPOT

### Tytuł operacji:

436000265467  
S0280037669

### Szczegóły operacji:

PRZELEW

### Kwota:

53 787,00

### 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).

Warszawa, 14.10.2022 r.  
Ref.:CWKS/ZAK/569/22/MJ

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

#### OPINIA BANKOWA

ING Bank Śląski S.A. (dalej: Bank) przekazuje informacje dotyczące Klienta **FARMACOL-LOGISTYKA SP. Z O.O.** z siedzibą: UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE – zgodnie z otrzymanym wnioskiem. 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

Na dzień 13.10.2022 r. rachunki Klienta były wolne od zajęć egzekucyjnych.

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 13.10.2022 r. środki dostępne w ramach ww. limitu wynosiły 119.127.581,24 PLN.

#### Informacje Prawne

Informacje zawarte w niniejszej opinii są aktualne na dzień sporządzenia. Z zastrzeżeniem obowiązujących przepisów prawa Bank nie ponosi odpowiedzialności za wnioski wynikające z niniejszej opinii. W szczególności Bank

nie ponosi odpowiedzialności względem osób trzecich za skutki związane z wykorzystaniem informacji wskazanych w treści niniejszego dokumentu.

Za wystawienie niniejszej opinii Bank pobiera opłatę zgodnie z Tabelą Opłat i Prowizji ING Banku Śląskiego S.A.

Podpis jest prawidłowy

Dokument podpisany przez Izabela  
Tucharz  
Data: 2022.10.14 11:38:18 CEST