

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

CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 19.10.2023 godz. 11:32:40

Numer KRS: 0000288521

**Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW**

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym	19.09.2007		
Ostatni wpis	Numer wpisu	82	Data dokonania wpisu
	Sygnatura akt	RDF/520004/23/742	
	Oznaczenie sądu	SYSTEM	

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, UCHYLONO W CAŁOŚCI DOTYCHCZASOWĄ TREŚĆ AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ I UCHWALONO W CAŁOŚCI JEGO NOWE BRZMIENIE.
	5	AKT NOTARIALNY SPORZĄDZIŁ NOTARIUSZ IWONA PNIOK Z KANCELARII NOTARIALNEJ S. SEIDEL-NOWAK, I.PNIOK SPÓŁKA CYWILNA W KATOWICACH PRZY UL. MARII SKŁOWODSKIEJ-CURIE 22 W DNIU 16 KWIEŃNIA 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 lub data urodzenia	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

Rubryka 11 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 12 - Wzmianka o uczestnictwie w grupie spółek

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 lub data urodzenia	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 lub data urodzenia	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 lub data urodzenia	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 lub data urodzenia 75020600217, -----
	2	1.Nazwisko NOWAK
		2.Imiona BARTOSZ RAFAŁ
		3.Numer PESEL lub data urodzenia 75111804131, -----
	3	1.Nazwisko FRANK
		2.Imiona MARCIN
		3.Numer PESEL lub data urodzenia 89040611555, -----

Rubryka 3 - Prokurenci		
1	1.Nazwisko	DŁUGAJ
	2.Imiona	ARTUR KAROL
	3.Numer PESEL lub data urodzenia	75021707012, -----
	4.Rodzaj prokury	PROKURA ŁĄCZNA, DO REPREZENTACJI Z CZŁONKIEM ZARZĄDU

Dział 3

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

Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach
--

Rodzaj dokumentu	Nr kolejny w polu	Data złożenia	Za okres od do
1.Wzmianka o złożeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	22.07.2008	19.09.2007 - 31.12.2007
	2	14.07.2009	01.01.2008 R. - 31.12.2008 R.
	3	29.07.2010	01.01.2009 R. - 31.12.2009 R.
	4	08.08.2011	01.01.2010 - 31.12.2010
	5	06.07.2012	01.01.2011-31.12.2011
	6	05.05.2013	01.01.2012 - 31.12.2012
	7	28.07.2014	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	8	15.07.2015	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	9	06.06.2016	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	10	29.05.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	11	25.06.2018	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	12	22.05.2019	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	13	01.07.2020	OD 01.01.2019 DO 30.06.2019
	14	13.10.2020	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	15	23.06.2021	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	16	17.06.2022	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	17	04.07.2023	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
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
	15	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
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
	15	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	16	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	17	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	*****	19.09.2007 - 31.12.2007
	2	*****	01.01.2008 R. - 31.12.2008 R.
	3	*****	01.01.2009 R. - 31.12.2009 R.
	4	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
	5	*****	01.01.2011-31.12.2011
	6	*****	01.01.2012 - 31.12.2012
	7	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	8	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	9	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	10	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	11	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	12	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	13	*****	OD 01.01.2019 DO 30.06.2019
	14	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	15	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	16	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	17	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022

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 NADZWYCZAJNE ZGROMADZENIE WSPÓLNIKÓW AZO - SERWIS SPÓŁKI Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ NA KTÓRYM WSPÓLNIK PODJĄŁ UCHWAŁĘ O PRZEJĘCIU PRZEZ AZO - SERWIS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ SPÓŁKI "VESTFARMA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ, RÓWNIEŻ DNIA 10.10.2011 R. ODBYŁO SIĘ NADZWYCZAJNE ZGROMADZENIE WSPÓLNIKÓW SPÓŁKI "VESTFARMA" SPÓŁKA OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ NA KTÓRYM WSPÓLNIK PODJĄŁ UCHWAŁĘ O ZGODZIE NA PLAN PRZEJĘCIA "VESTFARMA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ PRZEZ SPÓŁKĘ AZO - SERWIS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ.
	<p>Podrubryka 1</p> <p>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	-----,
	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	-----,
	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 19.10.2023

adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: ekrs.ms.gov.pl

Wpisy Podmiotu w Centralnym Rejestrze Beneficjentów Rzeczywistych

Identyfikator złożonego wniosku: 4ECFC9868B6E47198184CC1123ACC40E
Data i godzina złożenia wniosku: 2023-09-22 10:34:37
Data i czas udostępnienia wniosku: 2023-09-22 10:34:37

Kryteria wyszukiwania

NIP/identyfikator trustu: 5252409576
Data od: 2023-09-22
Data do: 2023-09-22

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 2023-02-08 10:42:28		
Początkowa data prezentacji zgłoszenia:	2023-09-22	Kończąca data prezentacji zgłoszenia:	2023-09-22
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: ANDRZEJ
Nazwisko: OLSZEWSKI
PESEL: 49122701675
Kraj zamieszkania: POLSKA
Kraje obywatelstwa: POLSKA

Uprawnienia Beneficjentów

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

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.

Zgłaszający

Pierwsze imię: TOMASZ
Kolejne imiona:
Nazwisko: ROGÓŻ
PESEL: 71022100298
Data urodzenia:
Kraj obywatelstwa: POLSKA
Kraj zamieszkania: POLSKA
Funkcja zgłaszającego: ZGŁASZAJĄCY - CZŁONEK ZARZĄDU

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

Zgłaszający

Pierwsze imię:	ADAM
Kolejne imiona:	
Nazwisko:	GRZYWOK
PESEL:	78080817836
Data urodzenia:	
Kraj obywatelstwa:	POLSKA
Kraj zamieszkania:	POLSKA
Funkcja zgłaszającego:	ZGŁASZAJĄCY - CZŁONEK ZARZĄDU

Pierwsze imię:	JANINA
Kolejne imiona:	
Nazwisko:	STRZEMPA
PESEL:	71101901785
Data urodzenia:	
Kraj obywatelstwa:	POLSKA
Kraj zamieszkania:	POLSKA
Funkcja zgłaszającego:	ZGŁASZAJĄCY - CZŁONEK ZARZĄDU

NMO.5520.47.2018.DKO.1

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

- 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, I-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup I-I-P, III-P, IV-P w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Białymstoku przy ul. Kiepczego 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”.
- dopisanu dodatkowej komory przedawkowej 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 uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

o ponowne rozpatrzenie sprawy.



ul. Rzepakowa 2, 40-541 Kalisz.

Otrzymują:

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

DECYZJA

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 **GF-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. Klebberga 34, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 22.04.2010 r. znak: **GF-N-4111/47/AR/10**

wprowadzić zmianę polegającą na:

- wykreśleniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w Olsztynie przy ulicy Stalowej 1
- doposażeniu 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 uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

— no Glównego Instytutu Farmaceutycznego

Кыргыз Республикасынын

Otrzymują:
1. Strong: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Szopenicka 77, 40-431 Katowice;

Otrzymują:

Fig. 7

7. 2/20



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 10 sierpnia 2015 r.

Zofia Ulz

Z up. Główny Inspektor Farmaceutyczny

8. Podpis

Signature

Data/Datę: 10.08.2015

2015-08-20

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

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

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

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

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) i innymi przepisami.
2. Hurtownia farmaceutyczna zobowiązana jest do składania Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych kwartalnych raportów zgodnie z odrębnymi przepisami.
3. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne.

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

Uzasadnienie:

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

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

Pouczenie:

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



2015-08-20

aneks nr 1

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

<p>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej <i>(with a Marketing Authorisation in EEA country)</i>¹⁾</p> <p>1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej <i>(Intended for EEA market)</i>¹⁾</p> <p>1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich <i>(intended for exportation)</i>¹⁾</p>	<p>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych <i>(Procurement)</i>¹⁾</p> <p>2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych <i>(Holding)</i>¹⁾</p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy <i>(Supply)</i>¹⁾</p> <p>2.4 eksport <i>(Export)</i>¹⁾</p>	<p>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH <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>¹⁾</p> <p>3.1.1 produkty krwiopochodne <i>(Medicinal products derived from blood)</i></p> <p>3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze <i>(Immunological medicinal products)</i></p> <p>3.1.3 produkty radiofarmaceutyczne (w tym preparaty promieniotwórcze) <i>(Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits))</i></p> <p>3.2 gazy medyczne <i>(Medicinal Gases)</i></p> <p>3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) <i>(Cold chain products (requiring low temperature handling))</i></p> <p>3.3.1 poniżej 15° C <i>(Below 15° C)</i></p> <p>3.3.2 poniżej 8° C <i>(Below 8° C)</i></p> <p>3.4.1 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>
---	---	---



Główny Inspektor Farmaceutyczny - Warszawa, dnia 2018-07-16

NMO.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 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-4111-47/AR/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. Kleeberga 34, 15-691 Białystok
• Komora przeladunkowa:
ul. Przemysłowa 6, 10-418 Olsztyn
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

[Podpis]
16.07.2018r.

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 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 (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 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.

Z upoważnienia
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Woliński

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<p>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)</p>	<p>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.</p>
<p>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. 69) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC) 3.1.1 produkty kwiapochoodne (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)</p>	

Oświadczam:

1. Farmaceutyka sp. z o.o. ul. Świebieniecka 77, 40-431 Katowice;
2. ul.

Z upoważnienia
Okręgowego Inspektora Farmaceutycznego:

Barbara Waleczuk



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

Warszawa, dnia 31.04.2013 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)

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 Białymstoku przy ul. Kleeberga 34, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 22.04.2010 r. znak: GIF-N-4111/47/AR/10.

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

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadniania niniejszej decyzji, gdyż 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. Rzepkowska 2 40-541 Katowice.
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Białymstoku
3. a.l.a.





Warszawa, dnia 21.01.2013 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 Biłymstoku 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”.

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

Uzasadnienie

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

Otrzymują:

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





Główny Inspektor Farmaceutyczny

NOH.5100.16.2017.1063.MP.2

Warszawa, dnia

-11- 0 6

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

u d z i e l a

ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number
NOH.5100.16.2017.1063.MP.2
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol - Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 Regon: 141107266
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorization holder
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ Address of site
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r., poz. 2142 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector
Zbigniew Niewojt
8. Podpis/ Signature
Z. Niewojt
9. Data/ Date
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 wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.
 2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne.
- II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.
- III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2017 r., poz. 783 t.j.).

Uzasadnienie:

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

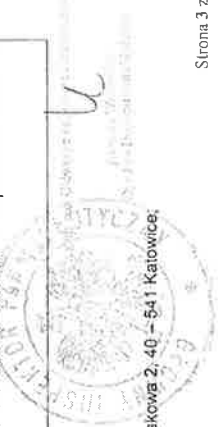
Pouczenie:

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.



<p>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</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>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</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>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)</p> <p>3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (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: 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 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>
---	---	---



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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NOH.5100.16.2017.1063.MP.3

Warszawa, dnia

2017 r.

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.



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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 Majorski, 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.

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/

Otrzymują:

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



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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;

NADAJĄCY 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. Tysiądca 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

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

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.

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 2020 r. poz. 2050 z późn. zm.).

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.MP.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) <ul style="list-style-type: none">• 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	Inne: wymienić (Other: (please specify))
3.4.1	cytotatyczne 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	ziola (Herbs)

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



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NZOH.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 authorization 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)

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 wyłączne 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 OBIEKTU ZEZWOLENIA (AUTHORISED WHOLESALER 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) 3.4 inne: wymienić (Other: (please specify)) 3.4.1 cytostatyczne 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/

Otrzymują:
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 wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadając, 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 (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 uwzględnia 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

Warszawa, dnia 04.02.2013 r.

ZEZWOLENIE

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

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

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

udziela

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

Dodatkowe komory przeładunkowe:

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

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

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadniania niniejszej decyzji, gdyż 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-Logistika” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Kalisz;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Warszawie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Bydgoszczy;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Olsztynie;
5. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Łodzi;
6. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Lublinie;
7. a/a.



Warszawa, dnia 04.02.2013 r.

GIF-N-4430/12/AB/13

DECYZJA

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

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-411-44/AR/08,

wprowadzić zmianę polegającą na:

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

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

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnił 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-Logistika” 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 Opole;
- 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 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 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 korzystania 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).



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 psychootropowych, 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.”)

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsięwzięty:

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

o zmianie 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-P/4430/30/ASz/12;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-P/4430/12/AB/13;
- z dnia 02.07.2013 r. znak GIF-N-P/4430/34/AB/13;
- z dnia 04.06.2014 r. znak GIF-N-P/4430/17/AB/14;
- z dnia 13.01.2016 r. znak GIF-N-P/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 Opole;
ul. Pucka 27, 26-612 Radom;

Orzeczuję:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 18.05.2020r.

NZOH.5520.30.2020.DKO.2

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.

Otrzymują:

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

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 psychootropowych, 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:

Farmacoh-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 psychootropowymi 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 zmianę 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 psychootropowymi grup II-P, III-P, IV-P dołączyła zawiadomienie Burmistrza Głogowa Małopolskiego z 7 lutego 2020r. informujące o nadaniu nowego numeru administracyjnego

nieruchomości 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 skorygowania 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. 15zssz 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. 15zssz 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

Jolanta Sądzińska-Soliska
Dyrektor Departamentu Nadzoru

Główny Inspektor Farmaceutyczny

NMO.5520.4.2017.KK.1

Warszawa, dnia 11 października 2017 r.

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 przedsięwzięty:

„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/4430/2/1-1/09;
- z dnia 17.06.2011 r. znak GIF-N-P/4430/24/1/1;
- 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 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.

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

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



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 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. 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 Jasto;
 - 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 ZEZWOLEŃ NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-N-4111-5/ARJ09
(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<p>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</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>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESAL E DISTRIBUTION OPERATIONS)</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>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)</p> <p>3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (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 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. Farmacoi – Logistika sp. z o.o., ul. Rzepkowska 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 wywazanie 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 późn. 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 authorisation 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-4111-5/AR/09

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS) 1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country) 1.2 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 ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS) 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement) 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (Holding) 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply) 2.4 eksport (Export) 2.5 inne działania: wymienić (Other activities(s); please specify) ▪ Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi.
3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements) 3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC) 3.1.1 produkty 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: 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)

2. Zakres obrotu hurtowego



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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

2018-07-16

NM0.5100.31.2018.911.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 t.j.)

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 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-4111-5/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 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 (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.)

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

Paweł Piotrowski

8. Podpis/ Signature

[Signature]

9. Data/ Date

16.07.2018



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

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)	
1.1	przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country)
1.2	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 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 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 (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)

Otrzymała:

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

Z upoważnienia

Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Wolenczuk 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 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 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 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 Wolenczuk



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)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

zezwolenia na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Rogoźnicy 95, 36-060 Głogów Małopolski, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 19.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-51AR/09.

Dodatkowe komory przeładunkowe:

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

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

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadniania niniejszej decyzji, gdyż 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. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Krakowie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Rzeszowie;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Kiełcach;
5. a/a.





Warszawa, dnia 14.06.2012 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-Logistika” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,

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

Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

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

postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

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

Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 14 czerwca 2015 r.

GIF-N-4430/19/KK/15

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.

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;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4430/11/AB/13;
- z dnia 09.05.2013 r. znak GIF-N-4430/24/AB/13;
- z dnia 02.07.2013 r. znak GIF-N-4430/31/AB/13;

postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

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

Uzasadnienie

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



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 26 sierpnia 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Zofia Ulz

8. Podpis/ Signature

7. Data/ Date

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

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

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

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.



Zofia Ulz
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>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej <i>(with a Marketing Authorisation in EEA country)</i>; 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej <i>(Intended for EEA market)</i>; 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich <i>(intended for exportation)</i>;</p>	<p>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych <i>(Procurement)</i>; 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych <i>(Holding)</i>; 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy <i>(Supply)</i>; 2.4 eksport <i>(Export)</i>;</p>	<p>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH <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>; 3.1.1 produkty kwiapochodne <i>(Medicinal products derived from blood)</i> 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze <i>(Immunological medicinal products)</i> 3.1.3 produkty radiofarmaceutyczne (w tym preparaty promieniotwórcze) <i>(Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits))</i> 3.2 gazy medyczne <i>(Medicinal Gases)</i> 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> 3.3.1 poniżej 15° C <i>(Below 15° C)</i> 3.3.2 poniżej 8° C <i>(Below 8° C)</i> 3.4.1 cytostatyki <i>(Cytotoxic medicinal products)</i> 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące <i>(Dangerous medicinal products)</i> 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące <i>(Fragrant medicinal products)</i> 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei <i>(Medicinal products with very strong effect)</i> 3.4.5 zioła <i>(Herbs)</i> 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> 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>
---	---	--

Otrzymują:

1. Farmacod Logistyka, ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
2. alfa



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 14 kwietnia 2016 r.

GIF-N-4430/16/KK/16

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/AB/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;
2. a/a.



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-412/70/5/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 AUTHORIZATION

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
KRS: 0000288521 Regon: 141107266
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorization holder
ul. Rzepałkowa 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. Ślaska 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
B. Walenciuk

9. Data/ Date

15.05.2018

- 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 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.

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

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

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)	
1.1	przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country)
1.2	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) <ul style="list-style-type: none"> • 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. 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	ziola (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)

Otrzymała:

1. Farmacol – Logistika sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 46-541 Kątownice;
2. a/a.



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 tj.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-412/70/5/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 AUTHORIZATION

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
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

P. Piotrowski

9. Data/ Date

16.07.2018



GIF-N-412705/MSH/11
(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS) <i>Authorisation in EEA country</i>
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: wymieniać (Other activities(s); please specify)
• Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wywórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi.
3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)
3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC)
3.1.1 produkty krwiopochodne (Medicinal products derived from blood)
3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (Immunological medicinal products)
3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling))
3.3.1 poniżej 15° C (Below 15° C)
3.3.2 poniżej 8° C (Below 8° C)
3.4 inne: wymieniać (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 barzo 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)

OLIZYMUS

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

Z upoważnienia
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenciak

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

- 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 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, srona 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. Srona 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 Walenciak

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 oczywistą omyłkę 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 oczywistej 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 65/67 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. Ozimska 18, 46-053 Falińskie
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

Otrzymują:
1. Sironn: Farmacol-Logistyka sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
2. z/za

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

(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) <ul style="list-style-type: none">• 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 krwiotopodochodne (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	cytotatyczne 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	ziola (Herbs)

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

Otrzymują:

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 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.

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 uwzględnił 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:

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 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/



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)

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 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 przeladunkowa:

- 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 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. 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-411/25/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 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.

Otrzymują:

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





Główny Inspektor Farmaceutyczny
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. 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 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.”)

GŁÓWNY 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: k.p.a.) 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 skorzysztania 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 k.p.a 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. 153z 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. 153z 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.



Paweł Piotrowski

Otrzymują:

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 narkotykowych, 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);

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

o zmianę licencji znak: GIF-N-P/4431/1/11 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/PL/10,

wprowadzić zmiany polegające na:

- zastąpieniu wyrazów: „w składzie konsygnacyjnym” wyrazami: „w hurtowni farmaceutycznej”;
- wykreśleniu dodatkowej komory przeladunkowej zlokalizowanej w: Toruniu przy ulicy Chrobrego 145/147.

Wydac 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 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 Kuczyński


Otrzymują:

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



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 Żemikach przy ul. Składowej 7, polegającą na:

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

UZASADNIENIE

Opisany powyżej błąd jest błędem pisarskim, popeinionym 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 prostować 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.

[Handwritten signature and stamp]

Otrzymują:

1. Strona: Farmacol-Logistyka, ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
2. alia.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 20 sierpnia 2015 r.

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/PL/10 z dnia 5 stycznia 2011 roku
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ legally registered address of authorization holder
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ Address of site
ul. Skłodowa 7, 62-023 Żemiki
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
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

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

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) i innymi przepisami.
2. Hurtownia farmaceutyczna zobowiązana jest do składania Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych kwartalnych raportów zgodnie z odrębnymi przepisami.
3. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne.

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

Uzasadnienie:

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

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

Pouczenie:

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



Z UP. 10.08.2015
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA
FARMACEUTYCZNEGO

aneks nr 1

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

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS) 1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country) 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Intended for EEA market) 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (intended for exportation)	2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS) 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement) 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (Holding) 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply) 2.4 eksport (Export)	3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements) 3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie 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 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)
--	--	--



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 6.04.2020r.

NZOJ.5100.4.2020.MG.4

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-411/138/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 AUTHORIZATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number
GIF-N-411/138/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 przeladunkowe
 - 1) ul. Jana Pawła II 105, 62-510 Komin;
 - 2) ul. Szajnochy 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

Janina Kojanek-Schke

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 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.

- 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 2019 r. poz. 852).

Uzasadnienie:

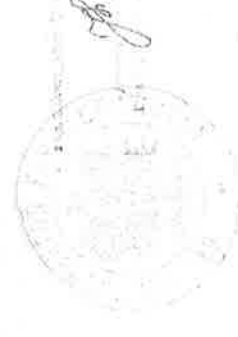
Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 256) Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnił ona w całości żądanie strony.

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. 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 od 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-411/1138/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 OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)	
2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement)	
2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (Holding)	
2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply)	
2.4 eksport (Export)	
2.5 inne działania: wymienić (Other activities(s): please specify)	
Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi.	
3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)	
3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 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)	

Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

2018-07-16

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 AUTHORISATION

- Numer zezwolenia/ Authorisation number
GIF-N-4111-138/PL/10
- Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 Regon: 141107266
- Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorization holder
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
- Adres hurtowni farmaceutycznej/ Address of site
ul. Składowa 7, 62-023 Żerniki
 - Komory przeładunkowe:
 - ul. Jana Pawła II 105, 62-510 Konin
 - ul. Szajnoch 14, 85-738 Bydgoszcz
- Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi; aneks 1
- 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.)
- Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name Of Main Pharmaceutical Inspector
Paweł Piotrowski

Podpis/ Signature

Data/ Date

Strona 1 z 3

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

- 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:
 - 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;
 - przechować Dobrą Praktykę 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 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.

Z upoważnienia
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenciuk

Strona 2 z 3

<i>(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)</i>	
1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)	
1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a <i>Marketing Authorisation in EEA country</i>)	
1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (<i>Intended for EEA market</i>)	
1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (<i>Intended for exportation</i>)	
2. ZAKRES OBIEKTÓW ZEZWOLENIA (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)	
2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (<i>Procurement</i>)	
2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (<i>Holding</i>)	
2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (<i>Supply</i>)	
2.4 eksport (<i>Export</i>)	
2.5 inne działania: wymienić (<i>Other activities(s): please specify</i>)	
• 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 (<i>Medicinal products with additional requirements</i>)	
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>)	
3.1.1 produkty krwiopochodne (<i>Medicinal products derived from blood</i>)	
3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (<i>Immunological medicinal products</i>)	
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>)	
3.3.1 poniżej 15° C (Below 15° C)	
3.3.2 poniżej 8° C (Below 8° C)	
3.4 inne: wymienić (<i>Other: (please specify)</i>)	
3.4.1 cytostatyki (<i>Cytotoxic medicinal products</i>)	
3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (<i>Dangerous medicinal products</i>)	
3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (<i>Fragrant medicinal products</i>)	
3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (<i>Medicinal products with very strong effect</i>)	
3.4.5 zioła (<i>Herbs</i>)	
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>)	
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>)	

Otrzymała:

1. Farmacoil Lepszyńska sp. z o.o., ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice;
2. 370

Z upoważnienia
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walczuk

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

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

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

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

Otrzymała:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Rzepiatkowska 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.

2 up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego





Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 04.02.2013 r.

GIF-N-4430/14/AB/13

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

postanawia

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

wprowadzić zmiany polegające na:

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

Bydgoszczy przy ulicy Szajnochy 14,

Toruniu przy ulicy Chrobrego 145/147.

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

Uzasadnienie

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 15 stycznia 2016 r.

GIF-N-4430/52/KK/15

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 04.05.2020

NZOH.5520.1.2020.DKO.2

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/4430/1/11 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:

- dopisanie 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 skorzysztania 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. 15zszs 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. 15zszs 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. Główny Inspektor Farmaceutyczny


Joanna Strycharczyk – Sędzka
Dyrektor Główny Inspektor Farmaceutyczny

Odrzucając:

1. FarmacochLogistyka Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice,
2. alfa

CHORZÓW, dnia 03-10-2023 r.

ZAŚWIADCZENIE O NIEZALEGANIU W OPŁACANIU SKŁADEK

1. Nr zaświadczenia: **060071ZN23/0010707**
2. Dane wnioskodawcy (płatnika składek):
Nazwa / Nazwisko i imię / Adres: "FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
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 wymagalnych według stanu na dzień

0	3
---	---

 -

1	0
---	---

 -

2	0	2	3
---	---	---	---

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 2023 r., poz.1230 z późn.zm.) oraz art. 217 i 218 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023. poz. 775 z późn.zm.).

STARSZY SPECJALISTA

Danuta Dziacko

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 i lub terenowych jednostkach organizacyjnych ZUS oraz na stronie internetowej ZUS pod adresem: <http://bip.zus.pl/rodo/rodo-klauzule-informacyjne>

1. Nr zaświadczenia:

1471.4050.444870.2023

WYPEŁNIĆ KOMPUTEROWO LUB RĘCZNIE: DUŻYMI, DRUKOWANYMI LITERAMI, CZARNYM LUB NIEBIESZYM KOLOREM.

Nazwa i adres organu podatkowego

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

WARSZAWA 06-10-2023

(Miejscowość i data)

ZAS-W

Naczelnik

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

**ZAŚWIADCZENIE O NIEZALEGANIU W PODATKACH
LUB STWIERDZAJĄCE STAN ZALEGŁOŚCI**

2. Kolejny nr egz. / ogółem liczba egzemplarzy

1 / 1

Podstawa prawna:

Art. 306e § 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa (Dz. U. z 2022. poz. 2651 ze 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. Zaświadczam się, że nie ujawniono zaległości podatkowych/ ujawniono zaległości podatkowe**) wnioskodawcy,
wymienionemu w części A

wg stanu na dzień

06-10-2023

(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₍₅₎

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

06-10-2023

(dzień - miesiąc - rok)

wynoszą 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. 1) **)

kwota zł gr, została odroczone do dnia
(dzień - miesiąc - rok)kwota zł gr, została odroczone do dnia
(dzień - miesiąc - rok)kwota zł gr, została odroczone do dnia
(dzień - miesiąc - rok)kwota zł gr, została odroczone do dnia
(dzień - miesiąc - rok)kwota zł gr została rozłożona na rat, z terminem płatności ostatniej raty w dniu
(dzień - miesiąc - rok)kwota zł gr została rozłożona na rat, z terminem płatności ostatniej raty w dniu
(dzień - miesiąc - rok)kwota zł gr została rozłożona na rat, z terminem płatności ostatniej raty w dniu
(dzień - miesiąc - rok)kwota zł gr została rozłożona na rat, z terminem płatności ostatniej raty w dniu
(dzień - miesiąc - rok)

- IV. 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

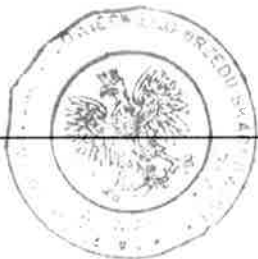
- VII. **) Nie pobrano opłaty skarbowej na podstawie

1. Nr zaświadczenia:

1471.4050.444870.2023

WYPEŁNIĆ KOMPUTEROWO LUB RĘCZNIE, DUŻYMI, DRUKOWANYMI LITERAMI CZARNYM LUB NIEBIESZYM KOŁOREM

VIII. ¹⁾ Nie podlega opłacie skarbowej / zwolniono od opłaty skarbowej ²⁾ na podstawie



(pieczęć urzędowa, jeżeli zaświadczenie nie jest wydawane w na piśmie utrwalonym w postaci elektronicznej)

Starszy Specjalista

Agnieszka Wicichowska

(podpis)³⁾

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

²⁾ Niepotrzebne skreślić.

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

⁴⁾ 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

Pobrano opłatę w kwocie 20/

05. 10. 2023

Data wystawienia



ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O PODMIOTCIE ZBIOROWYM**)

0 0 0 0 2 8 8 5 2 1

NUMER KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

(nazwa oraz numer właściwego rejestru***)

1. OZNACZENIE PODMIOTU ZBIOROWEGO

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

2. SIEDZIBA PODMIOTU ZBIOROWEGO

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 2023 r. poz. 1605)

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

Członek Zarządu

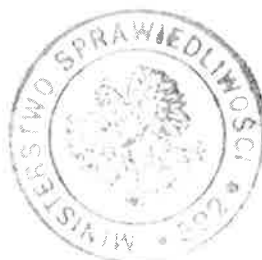
NIE FIGURUJE
w KARTOTECE PODMIOTÓW ZBIOROWYCH
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

Dnia

05. 10. 2023

«7»

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Tomasz Rogóż

Członek Zarządu

Adam Grzywów

(podpis osoby uprawnionej)

Starezy inspektor

Barbara Srochoda

*) Zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona za udzielenie informacji.

**) Dane identyfikujące podmiot zbiorowy należy podać na podstawie aktualnego odpisu z Krajowego Rejestru Karnego Sądowego. Jeśli dane wyrażone do Krajowego Rejestru Sądowego nie odpowiadają aktualnemu stanowi prawnemu, należy podać, że podmiot nie jest wpisany do Krajowego Rejestru Sądowego.

***) Dane identyfikujące podmiot zbiorowy należy podać na podstawie innego dokumentu, który je zawiera.

****) Zapytanie podlega opłacie w kwocie 20/ (miesięczna opłata za Krajowy Rejestr Karny).

Ponownie:

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 2009 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

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

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

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

Pobrano opłatę w kwocie 30/-

05.10.2023



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. z 2023 r. poz. 1605)

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

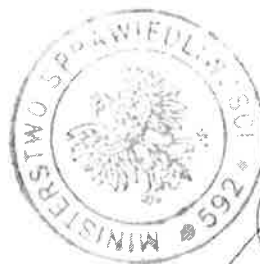
- ☒ 1. Kartoteka karna ☐ 2. Kartoteka nieletnich
☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym

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

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

2023-10-05 «7»

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

(podpis osoby uprawnionej)

Członek Zarządu

Adam Grzybów

Starszy inspektor

Barbara Szoboda

*) Jeżeli zapytanie podlega opłacie, to należy dołączyć znakiem opłaty składowej
**) Dane o osobie należy podać na podstawie danych stwierdzających tożsamość
***) Należy wypełnić w przypadku gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL
*) W przypadku gdy zapytanie dotyczy osoby, której dane nie są publicznie dostępne

Ponaczem:

Uzyskanie bez upoważnienia 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 marca 2009 r. o Krajowym Rejestrze Karnym.

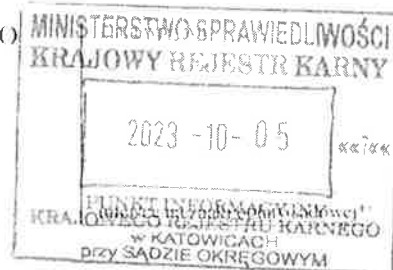
"Farmacol-Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
NIP 5252403576 Regon 141107266
- 7 -

Nazwa i adres podmiotu kierującego
zapytaniem oraz numer nadania
- luzącego do automatycznego
odbioru informacji

Data wystawienia

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

Pobrano opłatę w kwocie 301
05.10.2023



ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**)

7 8 0 8 0 8 1 7 8 3 6

Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

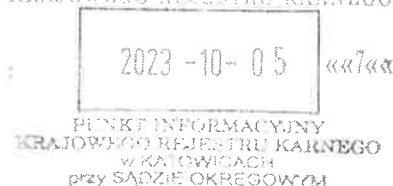
1. Nazwisko rodowe GRZYWOK
2. Nazwisko (w tym przybrane) GRZYWOK
3. Imiona ADAM ZBIGNIEW
4. Imię ojca JAN
5. Imię matki STEFANIA
6. Data urodzenia 08.08.1978
7. Nazwisko rodowe matki TABACKA
8. Miejsce urodzenia KNUROW
9. Obywatelstwo POLSKIE
10. Miejsce zamieszkania 43-180 ORZESZE, UL. POWSTAŃCÓW 28D
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 2023 r. poz. 1605)

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



Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

(podpis osoby uprawnionej)

Członek Zarządu

Adam Grzywok

Stary inspektor

Barbara Jędrzejda

*) Karta zapytania podlega opłacie i jest ona oznaczona znakami opłaty sądowej
**) Dane o osobie mającej podlegać odbywaniu kary pozbawienia wolności lub kary ograniczenia wolności
***) Należy wypełnić w przypadku gdy zapytanie dotyczy osoby mającej nadany ci numer PESEL
****) W przypadku odmowy udzielenia informacji o osobie

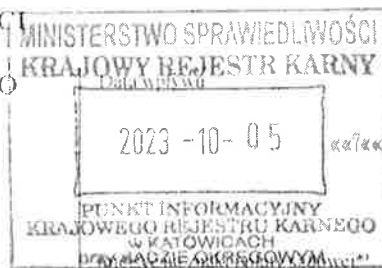
Pomocniki:

Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone przyswajaniem informacji o osobie, która ograniczona wolności albo kary pozbawienia wolności do lat 2 art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym.

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

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

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Pobrano opłatę w kwocie 20

05. 10. 2023

Data wystawienia

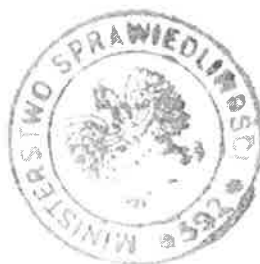
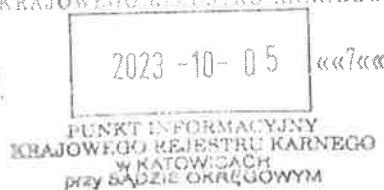
ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**)

7 1 1 0 1 9 0 1 7 8 5
Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

1. Nazwisko rodowe STRZEMPA
2. Nazwisko (w tym przybrane) STRZEMPA
3. Imiona JANINA ELŻBIETA
4. Imię ojca JOACHIM
5. Imię matki ELŻBIETA
6. Data urodzenia 19.10.1971
7. Nazwisko rodowe matki KAPS
8. Miejsce urodzenia MIKOŁÓW
9. Obywatelstwo POLSKIE
10. Miejsce zamieszkania UL. PODLEŚNA 56, 40-748 KATOWICE
11. Wskazanie postępowania, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o osobie
art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605)
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



Członek Zarządu

Tomasz Rogóż
[podpis osoby uprawnionej]

Członek Zarządu
Adam Grzywok

Starszy inspektor
Barbara Szymbora

* Każdy zapytanie podlega opłacie i jest on równoznaczny z wnioskiem o udzielenie informacji sądowej.

Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość.

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

*** W punktach 1-12 należy wskazać X w odpowiednim kwadracie.

Pomocno:

Uzyskanie bez upoważnienia 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 2009 r. o Krajowym Rejestrze Karnym.

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

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

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

Pobrano opłatę w kwocie 30/-

05. 10. 2023



Data wystawienia

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBE**)

7 5 0 2 0 6 0 0 2 1 7

Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

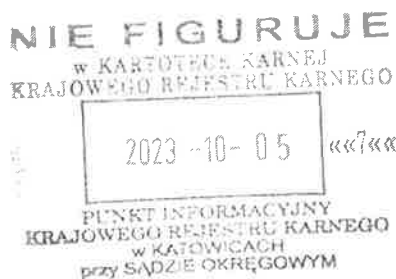
1. Nazwisko rodowe OLSZEWSKI
2. Nazwisko (w tym przybrane) OLSZEWSKI
3. Imiona MACIEJ ANDRZEJ
4. Imię ojca ANDRZEJ
5. Imię matki ZYTA
6. Data urodzenia 06.02.1975
7. Nazwisko rodowe matki KLONOWSKA
8. Miejsce urodzenia JAWORZNO
9. Obywatelstwo POLSKIE
10. Miejsce zamieszkania TYCHY 43-100, UL. ZIEMIĄŃSKA 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 2023 r. poz. 1605)

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

podpis osoby uprawnionej

Członek Zarządu

Adam Grzywok

Starszy inspektor

Barbara Sirotkowska

Jeżeli zapytanie podlega opłacie, to za wnosząc znakami opłaty sądowej

** Dane o osobie znajdującej się na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość

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

**** Wzrost i ciąża kobiety, w tym ciąża, nie jest przedmiotem informacji

Ponieważ

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 21 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym)

"Farmacol-Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szopenicka 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

Przebieg orzeczenia w kwocie 201

15.10.2023



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 RAFAL
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 2023 r. poz. 1605)

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

Członek Zarządu

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

2023-10-05

««7»»

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Tomasz Rogoż

podpis osoby uprawnionej

Członek Zarządu

Adam Grzywok

Starczy inspektor

Barbara Symboda

- *) Karta zapytania podlega opłacie i jest ona w całości odpłatna dla wnioskodawcy.
**) Wniosek należy podać na podstawie dokumentacji stwierdzającej tożsamość.
***) Wypełnić w przypadku gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL.
****) Wypełnić w przypadku gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL.

Pomóż mi!

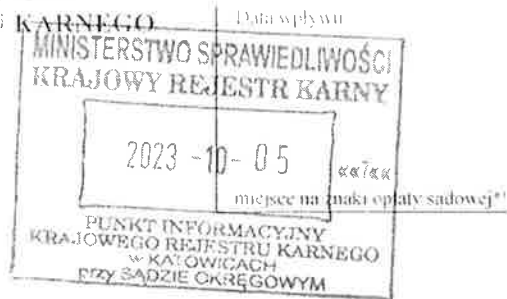
Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2009 r. o Krajowym Rejestrze Karnym.

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

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

Data wystawienia

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE^{***)}

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

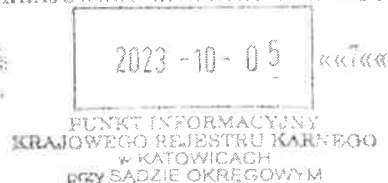
art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605)

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



Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

podpis osoby uprawnionej

Członek Zarządu

Adam Grzywok

Starszy inspektor

Barbara Graboś

- 1) Jeżeli zapytanie podlega opłacie sądowej, wpłata zniw. opłaty sądowej
- 2) Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość
- 3) Należy wypełnić w przypadku gdy zapytanie dotyczy osoby niepełnoletniej nadającej numer PESEL
- 4) W punkcie 12 należy wskazać X w odpowiednich kolumnach

Pouczenie

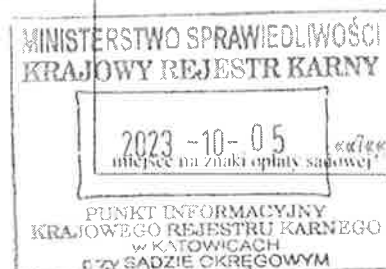
Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

"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 wpływu



Data wystawienia

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**)

7 5 0 2 1 7 0 7 0 1 2

Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

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

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605)

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

(podpis osoby upoważnionej)

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

2023-10-05 «7»

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu

Adam Grzywok

Starszy inspektor

Barbara Swoboda

* Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona, należy wpisać opłatę sądową.
**) Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość.
***) Należy wpisać w przypadku gdy zapytanie dotyczy osoby niepełnoletniej numer PESEL.
****) W punkcie 12 należy wskazać, w odniesieniu do której kolumny.

Pamiętaj!

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 2009 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

CERTYFIKAT NR 1 DO POLISY NR 913600049934

Certyfikat zawiera wyłącznie potwierdzenie zawarcia umowy ubezpieczenia na rachunek Ubezpieczonego na warunkach wskazanych w umowie ubezpieczenia potwierdzonej polisą nr 913600049934

W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią certyfikatu i polisy, wiążąca pozostaje treść polisy.

STRONY UMOWY

Ubezpieczyciel:	TOWARZYSTWO UBEZPIECZEŃ I REASEKURACJI „WARTA” S.A.	z siedzibą w Warszawie, przy rondzie I. Daszyńskiego 1 w Warszawie, Spółka zarejestrowana w Sądzie Rejonowym dla m. St. Warszawy, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS: 0000016432. Kapitał zakładowy: 187 938 580,00 zł, w tym kapitał wpłacony 187 938 580,00 zł; NIP: 521-04-20-047
Ubezpieczony:	“FARMACOL-LOGISTYKA” SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ	40-431 KATOWICE, UL. SZOPIENICKA 77 REGON: 141107266, NIP 2: 5252409576

POSTANOWIENIA UMOWY

Przedmiot i zakres ubezpieczenia:	Określona w umowie ubezpieczenia odpowiedzialność cywilna deliktowa lub kontraktowa za Szkody wyrządzone Osobie trzeciej, którą w myśl przepisów prawa Ubezpieczony ponosi: - w związku z prowadzeniem działalności lub posiadaniem rzeczy - za Produkt - za wykonaną usługę
Zakres terytorialny:	Cały świat, z zastrzeżeniem postanowień Klauzuli nr 6, Klauzuli nr 7 oraz podlimitu odpowiedzialności dla Wypadków ubezpieczeniowych powstałych na terytorium USA oraz Kanady wraz z ich terytoriami zależnymi.

Okres ubezpieczenia: od 01.12.2023 godz. 00:00 do 30.11.2024 godz. 23:59

Ubezpieczona działalność:

- Magazynowanie i przechowywanie pozostałych towarów, wyrobów farmaceutycznych i medycznych oraz lekarstw.
- Hurtowa i detaliczna sprzedaż wyrobów farmaceutycznych i medycznych.
- Prowadzenie aptek, polegające na:
 - Wydawaniu/sprzedaży:
 - leków (w tym także sporządzanych leków recepturowych, aptecznych),
 - wyrobów medycznych i ortopedycznych
 - wyrobów kosmetycznych i higienicznych
 - sprzedaż suplementów diety oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia,
 - artykułów do pielęgnacji niemowląt i chorych,
 - materiałów opatrunkowych i środków dezynfekcyjnych stosowanych w medycynie
 - produktów biobójczych służących do utrzymywania higieny człowieka oraz repelentów lub atraktantów służących w sposób bezpośredni lub pośredni do utrzymywania higieny człowieka
 - środków spożywczych zawierających w swoim składzie farmakopealne naturalne składniki pochodzenia roślinnego
 - Sprzedaż kosmetyków w tym:
 - Udzielanie fachowych informacji na temat kosmetyków, ich składów, zastosowania
 - Udzielanie porad dotyczących pielęgnacji skóry, włosów, paznokci.
 - Działalność apteki polegająca na doradztwie w samoleczeniu farmakologicznym w oparciu o produkty wydawane bez recepty
 - Udzielanie informacji o produktach leczniczych i wyrobach medycznych
 - Prowadzenie fundacji nakierowanej na pomoc materialną i rzeczową.
 - Prowadzenie family office.
 - Wynajem i administrowanie nieruchomościami na własny rachunek.
 - Działalność hotelarsko- gastronomiczna w hotelu Belweder w Ustroniu oraz obiekcie Villa Belweder w Zakopanem.
 - Działalność biurowa w zakresie prowadzonej działalności w zakresie/polegającej na:
 - sprzedaży usług związanych z oddaniem w dzierżawę/w wynajem/w leasing składników majątku, administrowaniem nieruchomościami, kupnem i sprzedażą nieruchomości na własny rachunek, oraz świadczeniem usług obsługi kadrowo- płacowej, finansowo-księgowej.
 - doradztwie w zakresie informatyki,
 - działalności marketingowej,
 - organizacji targów, wystaw i kongresów,
 - działalności holdingowej, odpowiadającej za koordynację działań w ramach Grupy Kapitałowej Farmacol S.A.,
 - działalności finansowej polegającej na świadczeniu usług leasingowych oraz działalności w zakresie obrotu nieruchomościami i papierami wartościowymi oraz usług w zakresie dostarczania danych.

Ubezpieczony produkt: Produkty gastronomiczne związane z prowadzoną działalnością w hotelu Belweder w Ustroniu oraz obiekcie Villa Belweder w Zakopanem. Wyroby medyczne, produkty kosmetyczne, suplementy diety, żywność specjalnego przeznaczenia medycznego, środki spożywcze, środki spożywcze wzbogacone, artykuły AGD, środki ochrony indywidualnej, dobra konsumpcyjne, wyroby higieniczne, środki higieniczne, detergenty, przedmioty użytkowe - produkcji własnej Grupy Farmacol - wyłącznie w odniesieniu do Produktów wprowadzanych do obrotu w ramach działalności wskazanej w pkt 3 "Działalności objętej ubezpieczeniem" (prowadzenie aptek).

Suma gwarancyjna: 15 000 000,00 PLN na jeden i wszystkie Wypadki ubezpieczeniowe

Podstawa zawarcia Ogólne Warunki Ubezpieczenia Odpowiedzialności Cywilnej TUIR WARTA S.A. obowiązujące od dnia 01.01.2023 r.

- Klauzula nr 1 Szkody osobowe poniesione przez Pracownika w następstwie wypadku przy pracy
- Klauzula nr 2 Szkody powstałe w związku z Emisją do środowiska
- Klauzula nr 3 Szkody w rzeczach ruchomych przekazanych lub udostępnionych w celu wykonania usługi
- Klauzula nr 4 Szkody w rzeczach ruchomych przekazanych lub udostępnionych w pieczę, dozór, kontrolę lub na przechowanie
- Klauzula nr 5 Szkody w rzeczach ruchomych wziętych w najem

Certyfikat wydano na wniosek Ubezpieczonego i uwzględnia wyłącznie informacje wskazane w tym wniosku.

KATOWICE, 01.12.2023

.....
Data, miejscowość

warta.

Signed by /
Podpisano przez:

Marcin Roman
Dubiel

Date / Data:
2023-12-01 14:40

.....
TUIR „WARTA” S.A.



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

Potwierdzenie transakcji zleconej do realizacji

Dokument wygenerowano: 01.12.2023, 14:10:01

Nr transakcji w ING Banku Śląskim S.A.: 64001362193 Data księgowania: 01.12.2023 Data transakcji: 01.12.2023

Dane Płatnika:

61 1050 0086 1000 0007 0033 7942
ING Bank Śląski
FARMACOL S.A.
SZOPIENICKA 77
40-431 KATOWICE

Dane Odbiorcy:

68 1140 1010 0000 5437 9100 1369
TOWARZYSTWO UBEZPIECZEŃ I REASEKURA
WARTA SPÓŁKA AKCYJNA
RONDO DASZYŃSKIEGO 1 00 843 WARSZAW

Tytuł operacji:

913600049934

Szczegóły operacji:

PRZELEW

Kwota:

62 000,00

Waluta:

PLN

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

Warszawa, 21.09.2023 r.

Ref.:CWKS/ZAK/535/23/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 20.09.2023 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 20.09.2023 r. środki dostępne w ramach ww. limitu wynosiły 119.279.558,81 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 prawdziwy

Dokument podpisany przez Izabela
Tucharz
Data: 2023.09.21 13:47:41 CEST