



## 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 Tuszyńku Majorackim;

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

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*  
NOH.5100.16.2017.1063.MP.2
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*  
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
KRS: 0000288521      NIP: 5252409576
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *Legally registered address of authorization holder*  
ul. Szopienicka 77, 40 – 431 Katowice
4. Adres miejsca prowadzenia/ *Address of site*
  - a. hurtowni farmaceutycznej  
ul. Szopienicka 77, 40 – 431 Katowice
  - b. komory przeładunkowej:
    1. ul. Podwale 18, 43-300 Bielsko-Biała
    2. ul. Orzechowskiego 23, 42-280 Częstochowa
    3. Skawa 707C, 34-713 Skawa
    4. ul. Przemysłowa 25a, 32-083 Balice
    5. ul. Tysiąclecia 17B, 95-080 Tuszynek Majoracki
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*

2022-02-07

- 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 wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
    - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
    - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
    - przestrzegać wymogów Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.
  2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie rozpoczął prowadzenia hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne.
- II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.
- III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (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/

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

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

- 2.1** nabywanie (*Procurement*)
- 2.2** przechowywanie (*Holding*)
- 2.3** zaopatrywanie (*Supply*)
- 2.4** eksport (*Export*)
- 2.5** inne działania: wymienić (Other activities(s):please specify)
  - Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi.

**3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH**

*(Medicinal products with additional requirements)*

- 3.1** produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (*Products according to Art. 83 of 2001/83/EC*)
  - 3.1.1** produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
  - 3.1.2** immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
- 3.3** produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
  - 3.3.1** poniżej 15° C (*Below 15° C*)
  - 3.3.2** poniżej 8° C (*Below 8° C*)

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

**3.4** 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: Mateusz Surma Pełnomocnik Farmacol – Logistyka sp. z o.o., ul. Szopienicka 77, 40- 431 Katowice
2. a/a.