

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 06.10.2022 godz. 08:42:21

Numer KRS: 0000288521

**Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu  
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW**

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym	19.09.2007		
Ostatni wpis	Numer wpisu	77	Data dokonania wpisu
	Sygnatura akt	KA.VIII NS-REJ.KRS/16967/22/83	
	Oznaczenie sądu	SĄD REJONOWY KATOWICE - WSCHÓD W KATOWICACH, VIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO	

## Dział 1

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

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

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

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

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

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

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

Rubryka 6 - Sposób powstania spółki	
Brak wpisów	

Rubryka 7 - Dane wspólników		
1	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	FARMACORE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
	2.Imiona	*****
	3.Numer PESEL/REGON	022273732
	4.Numer KRS	0000908523
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	1.041.344 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 481.621.600,00 Zł
	6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	TAK

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

Rubryka 9 - Nie dotyczy	
Brak wpisów	

Rubryka 10 - Nie dotyczy	
Brak wpisów	

## Dział 2

Rubryka 1 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu		
1.Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu	ZARZĄD	
2.Sposób reprezentacji podmiotu	DO SKŁADANIA OŚWIADCZEŃ WOLI I PODPISYWANIA W IMIENIU SPÓŁKI UPOWAŻNIONY JEST JEDEN CZŁONEK ZARZĄDU W PRZYPADKU ZARZĄDU JEDNOOSOBOWEGO, A W PRZYPADKU ZARZĄDU WIELOOSOBOWEGO-DWAJ CZŁONKOWIE ZARZĄDU LUB JEDEN DZIAŁAJĄCY ŁĄCZNIE Z PROKURENTEM	
Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu		
1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	ROGÓŻ
	2.Imiona	TOMASZ
	3.Numer PESEL/REGON	71022100298
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentującym	CZŁONEK ZARZĄDU
	6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-----
2	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	GRZYWOK
	2.Imiona	ADAM
	3.Numer PESEL/REGON	78080817836
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentującym	CZŁONEK ZARZĄDU
	6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-----
3	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	STRZEMPA
	2.Imiona	JANINA
	3.Numer PESEL/REGON	71101901785
	4.Numer KRS	****
	5.Funkcja w organie reprezentującym	CZŁONEK ZARZĄDU
	6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-----

Rubryka 2 - Organ nadzoru		
1	1.Nazwa organu	RADA NADZORCZA
Podrubryka 1		



Dane osób wchodzących w skład organu		
1	1.Nazwisko	OLSZEWSKI
	2.Imiona	MACIEJ ANDRZEJ
	3.Numer PESEL	75020600217
2	1.Nazwisko	NOWAK
	2.Imiona	BARTOSZ RAFAŁ
	3.Numer PESEL	75111804131
3	1.Nazwisko	FRANK
	2.Imiona	MARCIN
	3.Numer PESEL	89040611555

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

## Dział 3

Rubryka 1 - Przedmiot działalności		
1.Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy	1	52, 10, B, MAGAZYNOWANIE I PRZECHOWYWANIE POZOSTAŁYCH TOWARÓW
2.Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	1	46, 39, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA NIEWYSPECJALIZOWANA 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
2.Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	01.01.2009 R. - 31.12.2009 R.
	2	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
	3	*****	01.01.2011-31.12.2011
	4	*****	01.01.2012 - 31.12.2012
	5	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	6	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	7	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	8	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	9	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	10	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	11	*****	OD 01.01.2019 DO 30.06.2019
	12	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	13	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	14	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	19.09.2007 - 31.12.2007
	2	*****	01.01.2008 R. - 31.12.2008 R.
	3	*****	01.01.2009 R. - 31.12.2009 R.
	4	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
	5	*****	01.01.2011-31.12.2011
	6	*****	01.01.2012 - 31.12.2012
	7	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	8	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	9	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	10	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	11	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	12	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	13	*****	OD 01.01.2019 DO 30.06.2019
	14	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019

4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	15	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	16	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	1	*****	19.09.2007 - 31.12.2007
	2	*****	01.01.2008 R. - 31.12.2008 R.
	3	*****	01.01.2009 R. - 31.12.2009 R.
	4	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
	5	*****	01.01.2011-31.12.2011
	6	*****	01.01.2012 - 31.12.2012
	7	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	8	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	9	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	10	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	11	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	12	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	13	*****	OD 01.01.2019 DO 30.06.2019
	14	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	15	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	16	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021

#### Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej

Brak wpisów

#### Rubryka 4 - Przedmiot działalności statutowej organizacji pożytku publicznego

Brak wpisów

#### Rubryka 5 - Informacja o dniu kończącym rok obrotowy

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

31.12.2007

#### Dział 4

#### Rubryka 1 - Zaległości

Brak wpisów

#### Rubryka 2 - Wierzytelności

Brak wpisów

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

Brak wpisów

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

Brak wpisów

## Dział 5

Rubryka 1 - Kurator

Brak wpisów

## Dział 6

Rubryka 1 - Likwidacja

Brak wpisów

Rubryka 2 - Informacje o rozwiązaniu lub unieważnieniu spółki

Brak wpisów

Rubryka 3 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacja o połączeniu, podziale lub przekształceniu

1	1.Określenie okoliczności	PRZEJĘCIE INNEJ SPÓŁKI
	2.Opis sposobu połączenia, podziału lub przekształcenia	ZARZĄDY AZO - SERWIS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ Z SIEDZIBĄ W WARSZAWIE 00-238 PRZY UL. DŁUGIEJ 23/25 ORAZ VESTFARMA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ Z SIEDZIBĄ W KATOWICACH 40-541 PRZY UL. RZEPAKOWEJ 2 WYRAZIŁY ZGODĘ NA PLAN POŁĄCZENIA SPÓŁEK W DNIU 15.06.2011 R., W KTÓRYM TO PLANIE AZO - SERWIS PRZEJMUJE W CAŁOŚCI SPÓŁKĘ VESTFARMA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ. DNIA 10.10.2011 R. ODBYŁO SIĘ 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 style="text-align: center;"><b>Podrubryka 1</b></p> <p style="text-align: center;">Dane podmiotów powstałych w wyniku połączenia, podziału lub przekształcenia albo dane podmiotów przejmujących całość lub część majątku spółki</p>		
1	1.Nazwa lub firma	AZO-SERWIS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----
	2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany	KRAJOWY REJESTR SĄDOWY
	3.Numer w rejestrze	0000288521
	4.Nazwa sądu prowadzącego rejestr	*****
	5.Numer REGON	141107266
<p style="text-align: center;"><b>Podrubryka 2</b></p>		

Dane podmiotów, których majątek w całości lub części jest przejmowany w wyniku połączenia lub podziału		
1	1.Nazwa lub firma	"VESTFARMA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----
	2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany	KRAJOWY REJESTR SĄDOWY
	3.Numer w rejestrze	0000081932
	4.Nazwa sądu prowadzącego rejestr	*****
	5.Numer REGON	210332225

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu upadłościowym
---

Brak wpisów
-------------

Rubryka 6 - Informacja o postępowaniu układowym
---

Brak wpisów
-------------

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

Brak wpisów
-------------

Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej
--

Brak wpisów
-------------

data sporządzenia wydruku 06.10.2022
--------------------------------------

adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: <a href="http://ekrs.ms.gov.pl">ekrs.ms.gov.pl</a>
--

## Wpisy Podmiotu w Centralnym Rejestrze Beneficjentów Rzeczywistych

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

### Kryteria wyszukiwania

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

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

### Podstawowe dane Podmiotu

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

### Dane Beneficjentów

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

### Uprawnienia Beneficjentów

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

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

1. Inne uprawnienia: **CZŁONEK ZARZĄDU**

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

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

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

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

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

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

Dane Beneficjentów		Uprawnienia Beneficjentów	
Pierwsze imię:	ANDRZEJ		
Nazwisko:	OLSZEWSKI		
PESEL:	49122701675		
Kraj zamieszkania:	POLSKA		
Kraje obywatelstwa:	POLSKA		
Pierwsze imię:	ZYTA	1. Pośrednie	POSIADACZ 45,35 % AKCJI W
Nazwisko:	OLSZEWSKA	uprawnienia:	SPÓŁCE DOMINUJĄCEJ W GRUPIE
PESEL:	51080203526		KAPITAŁOWEJ AZ ASSET S.A.
Kraj zamieszkania:	POLSKA		
Kraje obywatelstwa:	POLSKA		
Pierwsze imię:	PIOTR	1. Inne uprawnienia:	CZŁONEK ZARZĄDU
Nazwisko:	POŁOK		
PESEL:	66083103872		
Kraj zamieszkania:	POLSKA		
Kraje obywatelstwa:	POLSKA		

### Reprezentanci/Zgłaszający

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





Warszawa, dnia 20 sierpnia 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

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

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

**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

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

**Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością**

**NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:**

**ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

**WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

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

# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

Zofia Ulz

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

8. Podpis / Signature

Zastępca Głównego Inspektora Farmaceutycznego

8. Data / Date

2015-03-20

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

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

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

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

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

## Uzasadnienie:

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

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

## Pouczenie:

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



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Zastępca Głównego Inspektora Farmaceutycznego

**ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**  
**GIF-N-4111-47/AR/10**

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<p><b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b></p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (<i>with a Marketing Authorisation in EEA country</i>)<sup>1)</sup></p> <p>1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (<i>Intended for EEA market</i>)<sup>2)</sup></p> <p>1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (<i>Intended for exportation</i>)<sup>3)</sup></p>
<p><b>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)</b></p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (<i>Procurement</i>)<sup>4)</sup></p> <p>2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (<i>Holding</i>)<sup>5)</sup></p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (<i>Supply</i>)<sup>6)</sup></p> <p>2.4 eksport (<i>Export</i>)<sup>7)</sup></p>
<p><b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH</b> (<i>Medicinal products with additional requirements</i>)</p> <p>3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (<i>Products according to Art. 83 of 2001/83/EC</i>)<sup>8)</sup></p> <p>3.1.1 produkty krwiopochodne (<i>Medicinal products derived from blood</i>)</p> <p>3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (<i>Immunological medicinal products</i>)</p> <p>3.1.3 produkty radiofarmaceutyczne (w tym preparaty promieniotwórcze) (<i>Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits)</i>)</p> <p>3.2 gazy medyczne (<i>Medicinal Gases</i>)</p> <p>3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (<i>Cold chain products (requiring low temperature handling)</i>)</p> <p>3.3.1 poniżej 15° C (<i>Below 15° C</i>)</p> <p>3.3.2 poniżej 8° C (<i>Below 8° C</i>)</p> <p>3.4.1 cytostatyki (<i>Cytotoxic medicinal products</i>)</p> <p>3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (<i>Dangerous medicinal products</i>)</p> <p>3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (<i>Fragrant medicinal products</i>)</p> <p>3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (<i>Medicinal products with very strong effect</i>)</p> <p>3.4.5 zioła (<i>Herbs</i>)</p> <p>3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (<i>Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law</i>)</p> <p>3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (<i>Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law</i>)</p>

Otrzymują:

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

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

*[Signature]*

ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 31.01.2013 r.

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

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

**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

udziela

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

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

**Uzasadnienie**

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

**Pouczenie**

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

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

**Otrzymują:**

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



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA  
FARMACEUTYCZNEGO



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 3.10.2013 r.

GIF-N-4430/8/AB/13

## DECYZJA

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

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

o zmianę zezwolenia nr GIF-N-P/4430/21/10 z dnia 22.04.2010 r.

#### Postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

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

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

#### Uzasadnienie

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

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

#### Pouczenie

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

#### Otrzymują:

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







Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 31.01.2013 r.

GIF-N-4431/4/AB/13

## DECYZJA

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

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

#### postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na

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

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

#### Uzasadnienie

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

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

#### Pouczenie

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

#### Otrzymują:

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



*[Signature]*  
GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY



**Główny Inspektor Farmaceutyczny**

Warszawa, dnia 02 PAŹ. 2015

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

## POSTANOWIENIE

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

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia

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

## UZASADNIENIE

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

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

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

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

### Pouczenie:

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

Otrzymują:

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





# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY



Załącznik do decyzji

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

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

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

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

### **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 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 uwzględniła ona w całości żądanie strony.

### **Pouczenie**

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

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

### **Otrzymują:**

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



*[Handwritten signature]*  
Załącznik do decyzji  
Główny Inspektor Farmaceutyczny



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

GIF-N-4430/12/AB/13

## DECYZJA

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

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

#### postanawia

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

**wprowadzić zmianę polegającą na:**

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

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.



Znak Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
Zbignaw Piątek  
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA  
FARMACEUTYCZNEGO

### Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

GIF-N-4431/8/AB/13

## DECYZJA

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

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

### postanawia

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

wprowadzić zmiany polegające na:

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

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

### Uzasadnienie

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

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

### Pouczenie

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



Z upr. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

*[Signature]*  
Zastępca Głównego Inspektora  
FARMACEUTYCZNEGO

### Otrzymują:

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



Warszawa, dnia 20 sierpnia 2015 r.

*Główny Inspektor Farmaceutyczny*

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

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

**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

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

**Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością**

**NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:**

**ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

**WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

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

# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

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

Zofia Ulz

7 up. Główny Inspektor Farmaceutyczny

8. Podpis/Signature

Zastępca Głównego Inspektora Farmaceutycznego

2015-03-20

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

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

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

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

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

### Uzasadnienie:

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

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



7 up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zastępca Głównego Inspektora Farmaceutycznego



**ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**  
**GIF-N-4111-44/AR/08**

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

**1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)**

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

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

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

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

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

2 up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

**Otrzymują:**

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

02 PAŹ. 2015

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

## POSTANOWIENIE

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

### GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

#### postanawia

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

## UZASADNIENIE

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

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

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

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

#### Pouczenie:

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

#### Otrzymują:

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

GLÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY





**GŁÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY**

GIF-N-4111- 3 /AR/09

Warszawa, dnia 14.01.2009 r.

**ZEZWOLENIE**

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

**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

**udziela**

**spółce AZO – SERWIS Sp. z o.o.**

**z siedzibą w Warszawie, ul. Długa 23/25**

**wpisanej do Rejestru Przedsiębiorców pod numerem KRS: 0000288521**

**zezwolenia na prowadzenie składu konsygnacyjnego**

**zlokalizowanego w Katowicach, ul. Rzepakowa 2**

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

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

**Pouczenie:**

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



**GŁÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY**

*[Signature]*  
Zofia Uł

**Otrzymują:**

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 31.01.2013 r.

**ZEZWOLENIE**

znak GIF-N-P/4430/2/09

(tekst ujednolicony)

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

**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

udziela

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

Dodatkowe komory przeładunkowe:

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

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

**Uzasadnienie**

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

**Pouczenie**

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

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

**Otrzymują:**

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



*[Signature]*  
Główny Inspektor Farmaceutyczny



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 31.01.2013 r.

GIF-N-4430/10/AB/13

## DECYZJA

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

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

#### Postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

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

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

#### Uzasadnienie

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

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

#### Pouczenie

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

#### Otrzymują:

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



*[Signature]*  
Główny Inspektor Farmaceutyczny



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 31.01.2013 r.

GIF-N-4431/6/AB/13

## DECYZJA

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

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

#### postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na

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

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

#### Uzasadnienie

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

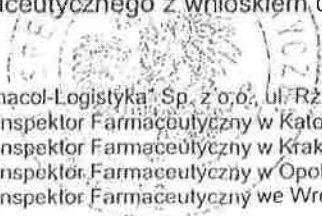
Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy prekursorami kategorii 1.

#### Pouczenie

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

#### Otrzymują:

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



*[Signature]*  
GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY  
ul. WARSZAWSKA 10  
00-224 WARSZAWA



Warszawa, dnia 10 sierpnia 2015 r.

*Główny Inspektor Farmaceutyczny*

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

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

**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

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

**Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością**

**NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:**

**ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

**WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

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



# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

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

Zofia Ulz

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

8. Podpis/ Signature

Zastępca Głównego Inspektora Farmaceutycznego

9. Data/ Date

2015-03-20

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

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

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

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

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

### Uzasadnienie:

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

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

### Pouczenie:

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



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zastępca Głównego Inspektora Farmaceutycznego

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

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

**1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)**

- 1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*with a Marketing Authorisation in EEA country*)<sup>1)</sup>
- 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*Intended for EEA market*)<sup>2)</sup>
- 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (*Intended for exportation*)<sup>3)</sup>

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

- 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (*Procurement*)<sup>4)</sup>
- 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (*Holding*)<sup>5)</sup>
- 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (*Supply*)<sup>6)</sup>
- 2.4 eksport (*Export*)<sup>7)</sup>

**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*)<sup>8)</sup>
  - 3.1.1 produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
  - 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
  - 3.1.3 produkty radiofarmaceutyczne (w tym preparaty promieniotwórcze) (*Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits)*)
  - 3.2 gazy medyczne (*Medicinal Gases*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
  - 3.3.1 poniżej 15<sup>o</sup> C (*Below 15<sup>o</sup> C*)
  - 3.3.2 poniżej 8<sup>o</sup> C (*Below 8<sup>o</sup> C*)
- 3.4 inne: wymienić (*Other: (please specify)*)
  - 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
  - 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
  - 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
  - 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
  - 3.4.5 zioła (*Herbs*)
  - 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)
  - 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)

Otrzymują:

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



Warszawa, dnia 10 sierpnia 2015 r.

**Główny Inspektor Farmaceutyczny**

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

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

**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

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

**Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością**

**NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:**

**ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

**WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

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

# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

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

Zofia Ulz

## 8. Podpis/ Signature

## 9. Data/ Date

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 uwzględniła ona w całości żądanie strony.

## Pouczenie:

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



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zastępca Głównego Inspektora Farmaceutycznego



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

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

**1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)**

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

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

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

**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*)<sup>1)</sup>
  - 3.1.1 produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
  - 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
  - 3.1.3 produkty radiofarmaceutyczne (w tym preparaty promieniotwórcze) (*Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits)*)
  - 3.2 gazy medyczne (*Medicinal Gases*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
  - 3.3.1 poniżej 15° C (*Below 15° C*)
  - 3.3.2 poniżej 8° C (*Below 8° C*)
- 3.4 inne: wymienić (*Other: (please specify)*)
  - 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
  - 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
  - 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
  - 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
  - 3.4.5 zioła (*Herbs*)
  - 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)
  - 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)

Otrzymują:

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

Zaświadczenie  
Zastępca Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
[Podpis]  
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO



Główny Inspektor Farmaceutyczny

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-4111-5/AR/09.

Dodatkowe komory przeładunkowe:

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

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

**Uzasadnienie**

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

**Pouczenie**

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

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

**Otrzymują:**

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



Z. K. Głównego Inspektora Farmaceutycznego



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

GIF-N-4430/11/AB/13

## DECYZJA

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

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

#### postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

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

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

#### Uzasadnienie

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

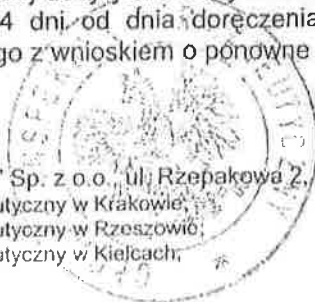
Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi.

#### Pouczenie

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

#### Otrzymują:

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



Znak zezwolenia: GIF-N-4430/3/09

*[Signature]*  
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA  
FARMACEUTYCZNEGO





Warszawa, dnia 09 czerwca 2015 r.

**Główny Inspektor Farmaceutyczny**

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

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

**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

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

**Farmacol Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością**

**NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:**

**ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

**WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

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

*R. U. 1015*  
*11.06.15*

# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

Zofia Ulz

8. Podpis/ Signature

*[Signature]*

9. Data/ Date

09/06/2015

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

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

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

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

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

## Uzasadnienie:

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

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

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

## Pouczenie:

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



*[Signature]*  
Zofia Ulz

# **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*)<sup>1)</sup>
- 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*Intended for EEA market*)<sup>1)</sup>
- 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (*Intended for exportation*)<sup>1)</sup>

## **2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)**

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

## **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*)<sup>1)</sup>
  - 3.1.1 produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
  - 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
  - 3.1.3 produkty radiofarmaceutyczne (w tym preparaty promieniotwórcze) (*Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits)*)
- 3.2 gazy medyczne (*Medicinal gases*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
  - 3.3.1 poniżej 15° C (*Below 15° C*)
  - 3.3.2 poniżej 8° C (*Below 8° C*)
- 3.4 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*)

# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

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

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



## Otrzymują:

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





Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 11 czerwca 2015 r.

GIF-N-4431/6/KK/15

## DECYZJA

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

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

### postanawia

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

### wprowadzić zmianę polegającą na

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

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

15.06.2015  
*[Signature]*

# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

## Uzasadnienie

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



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zbigniew Niewiś  
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA  
FARMACEUTYCZNEGO

### Otrzymują:

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

# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 12 czerwca 2015 r.

GIF-N-4430/19/KK/15

## DECYZJA

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

## GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

### postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

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

### Uzasadnienie

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



# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

## Pouczenie

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

GŁÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY

Zofia Ula



### Otrzymują:

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



Wspólnota Europejska


### Licencja

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

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

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

15.06.2009  
K. C.

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



# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY



Załącznik do decyzji

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

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

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

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

### **GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

udziela

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

### **Pouczenie**

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

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

### **Otrzymują:**

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



7 lip, Głównego Inspektora Farmaceutycznego

ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA  
FARMACEUTYCZNEGO



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

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

## **DECYZJA**

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

### **GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

#### **postanawia**

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

**wprowadzić zmiany polegające na:**

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

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

#### **Uzasadnienie**

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

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

### Pouczenie

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



Dr. J. Główny Inspektor Farmaceutyczny

Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny  
GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

### Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

GIF-N-4431/10/AB/13

## DECYZJA

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

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

#### postanawia

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

wprowadzić zmiany polegające na:

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

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

#### Uzasadnienie

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

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



### Pouczenie

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



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

*[Signature]*  
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA  
FARMACEUTYCZNEGO

### Otrzymują:

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

# GLÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY



Warszawa, dnia 20 sierpnia 2015 r.

*Główny Inspektor Farmaceutyczny*

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

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

### GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

**ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

**WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

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

# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

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

Zofia Ulz

## 8. Podpis/Signature

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

## 9. Data/Date

Zastępca Głównego Inspektora  
Farmaceutycznego

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

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

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

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

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

## Uzasadnienie:

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

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

## Pouczenie:

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



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zastępca Głównego Inspektora  
Farmaceutycznego

aneks nr 1

# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

## 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*)<sup>1)</sup>
- 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*Intended for EEA market*)<sup>2)</sup>
- 1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (*intended for exportation*)<sup>3)</sup>

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

- 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (*Procurement*)<sup>4)</sup>
- 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (*Holding*)<sup>5)</sup>
- 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (*Supply*)<sup>6)</sup>
- 2.4 eksport (*Export*)<sup>7)</sup>

### 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*)<sup>8)</sup>
  - 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<sup>o</sup> C (*Below 15<sup>o</sup> C*)
  - 3.3.2 poniżej 8<sup>o</sup> C (*Below 8<sup>o</sup> C*)
- 3.4 inne: wymienić (*Other: (please specify)*)
  - 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
  - 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
  - 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
  - 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
  - 3.4.5 zioła (*Herbs*)
  - 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)
  - 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)

#### Otrzymują:

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

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA  
FARMACEUTYCZNEGO



**Główny Inspektor Farmaceutyczny**

Warszawa, dnia 02 PAŹ. 2015

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

## POSTANOWIENIE

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

### GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

#### postanawia

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

## UZASADNIENIE

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

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

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

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

#### Pouczenie:

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

GLÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY

#### Otrzymują:

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



# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY



Załącznik do decyzji

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

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

## ZEZWOLENIE

znak GIF-N-P/4430/7/10

(tekst ujednolicony)

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

## GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

udziela

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

Dodatkowa komora przeładunkowa:

- ul. Poznańska 29G, Legnica.

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

### Uzasadnienie

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

### Pouczenie

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

### Otrzymują:

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







Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

GIF-N-4430/15/AB/13

## DECYZJA

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

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

#### postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

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

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

#### Uzasadnienie

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

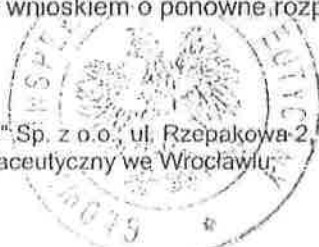
Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi.

#### Pouczenie

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

#### Otrzymują:

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



Został Głównym Inspektorem Farmaceutycznym  
[Podpis]  
GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY





Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

GIF-N-4431/11/AB/13

## DECYZJA

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

### GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

#### postanawia

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

**wprowadzić zmianę polegającą na:**

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

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

#### Uzasadnienie

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

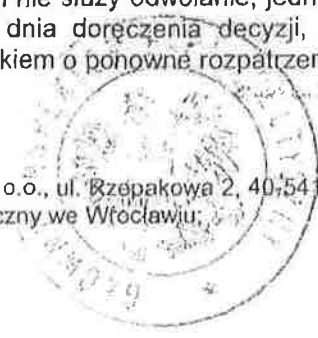
Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy prekursorami kategorii 1.

#### Pouczenie

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

#### Otrzymują:

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





Warszawa, dnia 10 sierpnia 2015 r.

**Główny Inspektor Farmaceutyczny**

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

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

**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

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

**Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością**

**NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:**

**ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

**WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

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

# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

Zofia Ulz

8. Podpis/ Signature

9. Data/ Date

2015-08-20

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

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

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

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

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

## Uzasadnienie:

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

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

## Pouczenie:

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



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zbigniew Niewójt  
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA  
FARMACEUTYCZNEGO

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

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<p><b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b></p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (<i>with a Marketing Authorisation in EEA country</i>)<sup>1)</sup></p> <p>1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (<i>Intended for EEA market</i>)<sup>1)</sup></p> <p>1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (<i>intended for exportation</i>)<sup>1)</sup></p>
<p><b>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)</b></p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (<i>Procurement</i>)<sup>1)</sup></p> <p>2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (<i>Holding</i>)<sup>1)</sup></p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (<i>Supply</i>)<sup>1)</sup></p> <p>2.4 eksport (<i>Export</i>)<sup>1)</sup></p>
<p><b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH</b> (<i>Medicinal products with additional requirements</i>)</p> <p>3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (<i>Products according to Art. 83 of 2001/83/EC</i>)<sup>1)</sup></p> <p>3.1.1 produkty krwiopochodne (<i>Medicinal products derived from blood</i>)</p> <p>3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (<i>Immunological medicinal products</i>)</p> <p>3.1.3 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<sup>0</sup> C (<i>Below 15<sup>0</sup> C</i>)</p> <p>3.3.2 poniżej 8<sup>0</sup> C (<i>Below 8<sup>0</sup> 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>

Otrzymują:

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

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
  
ZASTĘPCY GŁÓWNEGO INSPEKTORA  
FARMACEUTYCZNEGO



**Główny Inspektor Farmaceutyczny**

Warszawa, dnia 02 PAŹ. 2015

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

## POSTANOWIENIE

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

### GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia

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

## UZASADNIENIE

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

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

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

### Pouczenie:

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

### Otrzymują:

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





# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY



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

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

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

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

### **GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

udziela

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

**Dodatkowe komory przeładunkowe:**

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

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

### **Uzasadnienie**

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

### **Pouczenie**

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

### **Otrzymują:**

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



*[Handwritten signature]*  
Miejsce i data wydania decyzji  
Główny Inspektor Farmaceutyczny





Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 01.02...2013 r.

GIF-N-4430/13/AB/13

## DECYZJA

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

### GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

#### postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

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

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

#### Uzasadnienie

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

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

#### Pouczenie

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

#### Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 04.02.2013 r.

GIF-N-4431/9/AB/13

## DECYZJA

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

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

#### postanawia

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

wprowadzić zmiany polegające na:

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

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

#### Uzasadnienie

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

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

#### Pouczenie

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

#### Otrzymują:

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

# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY



Warszawa, dnia 20 sierpnia 2015 r.

**Główny Inspektor Farmaceutyczny**

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

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

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

**Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością**

**NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:**

**ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

**WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

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

# GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

Zofia Ulz

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

8. Podpis/Signature

Zastępca Głównego Inspektora  
FARMACEUTYCZNEGO

2015-03-20

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

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

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

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

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

## Uzasadnienie:

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

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

## Pouczenie:

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



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zastępca Głównego Inspektora  
FARMACEUTYCZNEGO

**ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**  
**GIF-N-412/70/5/MSH/11**

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<p><b>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</b></p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (<i>with a Marketing Authorisation in EEA country</i>)<sup>1)</sup></p> <p>1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (<i>Intended for EEA market</i>)<sup>1)</sup></p> <p>1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (<i>intended for exportation</i>)<sup>1)</sup></p>
<p><b>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)</b></p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (<i>Procurement</i>)<sup>1)</sup></p> <p>2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (<i>Holding</i>)<sup>1)</sup></p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (<i>Supply</i>)<sup>1)</sup></p> <p>2.4 eksport (<i>Export</i>)<sup>1)</sup></p>
<p><b>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH</b>  <i>(Medicinal products with additional requirements)</i></p> <p>3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (<i>Products according to Art. 83 of 2001/83/EC</i>)<sup>1)</sup></p> <p>3.1.1 produkty krwiopochodne (<i>Medicinal products derived from blood</i>)</p> <p>3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (<i>Immunological medicinal products</i>)</p> <p>3.1.3 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>)<sup>1)</sup></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>

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

2017 -11- 06

NOH.5100.16.2017.1063.MP.2

**DECYZJA**

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

**GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

**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 Niewójt
8. Podpis/ *Signature*

*Z. Niewójt*

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

## Uzasadnienie:

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

## Pouczenie:

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

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

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



Barbara Waleńciuk  
Dyrektor Departamentu Nadzoru

## ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

NOH.5100.16.2017.1063.MP.2

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

### 1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

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

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

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

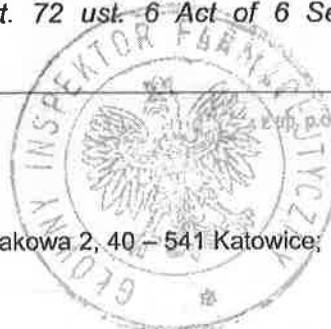
### 3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH

(*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 krwipochodne (*Medicinal products derived from blood*)
  - 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
  - 3.3.1 poniżej 15° C (*Below 15° C*)
  - 3.3.2 poniżej 8° C (*Below 8° C*)
- 3.4 inne: wymienić (*Other: (please specify)*)
  - 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
  - 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
  - 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
  - 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
  - 3.4.5 zioła (*Herbs*)
  - 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)
  - 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)

#### Otrzymują:

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



z up. p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenciuk  
Dyrektor Departamentu Nadzoru



**Główny Inspektor Farmaceutyczny**

Warszawa, dnia 31.12.2018 r.

NMO.5100.69.2018.1063.MG.5

**DECYZJA**

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

**GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

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

**NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:**

**ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

**WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

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

Joanna Hajnik-Solska

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Joanna Hajnik – Solska  
Dyrektor Departamentu Nadzoru

9. Data/ *Date*

31.12.2018 r.

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

#### Uzasadnienie:

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

#### Pouczenie:

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

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

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



z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Joanna Szajnik – Solska  
Dyrektor Departamentu Nadzoru

# **ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

NOH.5100.16.2017.1063.MP.2

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

## **1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)**

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

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

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

## **3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH**

(*Medicinal products with additional requirements*)

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

### **Otrzymują:**

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



Jolanta Szajnik – Sołtys  
Dyrektor Departamentu Nadzoru



Warszawa, dnia 13 listopada 2017 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

NMO.5520.7.2017.KK.1

## ZEZWOLENIE

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

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

**udziela**

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

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

### Uzasadnienie

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

### Pouczenie

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

Obrót hurtowy środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi będącymi produktami leczniczymi może być prowadzony przez przedsiębiorcę, o którym mowa w art. 72 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r. poz. 2142).



Barbara Wachciuk  
Dyrektor Departamentu Nadzoru

### Otrzymują:

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





Wspólnota Europejska

### Licencja

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

PC: NMO.5521.6.2017.KK.1

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





*Główny Inspektor Farmaceutyczny*

NOH.5100.16.2017.1063.MP.3

Warszawa, dnia

2017 -11- 06

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

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

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

z up. p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

*Barbara Wafencuk*  
Dyrektor Departamentu Nadzoru



ZAKŁAD  
UBEZPIECZEŃ  
SPOŁECZNYCH

ZAKŁAD UBEZPIECZEŃ SPOŁECZNYCH ODDZIAŁ W CHORZOWIE

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

Centrum Obsługi Telefonicznej  
Tel. 22 560 16 00

CHORZÓW, dnia 08-09-2022 r.

### ZAŚWIADCZENIE O NIEZALEGANIU W OPŁACANIU SKŁADEK

1. Nr zaświadczenia: 060071ZN22/0009072
2. Dane wnioskodawcy (płatnika składek):  
Nazwa / Nazwisko i imię / Adres: "FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ  
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ  
ul. UL. SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE

NIP

5 2 5 2 4 0 9 5 7 6

REGON

1 4 1 1 0 7 2 6 6

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

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

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

i nie posiada zaległości według stanu na dzień

0 8 - 0 9 - 2 0 2 2  
dzień - miesiąc - rok

Zaświadczenie wydaje się na wniosek płatnika składek, na podstawie art. 50 ust. 4 i art. 123 ustawy z 13 października 1998 r. o systemie ubezpieczeń społecznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 1009 z późn. zm.) oraz art. 217 i 218 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021. poz. 735).

SPECJALISTA  
FELIX  
JACOB FELIXS

pieczętka służbowa i podpis  
upoważnionego pracownika

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

1. Nr zaświadczenia:  
1471.4050.441103.2022

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

Nazwa i adres organu podatkowego

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

WARSZAWA 14-09-2022  
(miejscowość i data)

**ZAS-W**  
Naczelnik  
Pierwszego Mazowieckiego  
Urzędu Skarbowego  
w Warszawie  
ul. A. Felińskiego 2A

**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 2021 r. poz. 1540, z późn. zm.).

<b>A. DANE WNIOSKODAWCY</b>			
<b>A.1. DANE IDENTYFIKACYJNE</b>			
3. Identyfikator podatkowy NIP / PESEt: 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) ____/____/____	
<b>A.2. ADRES SIEDZIBY/ ADRES ZAMIESZKANIA</b>			
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 odżądanego przez wnioskodawcę zakresu informacji.

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

wg stanu na dzień

14-09-2022  
(dzień - miesiąc - rok)

wynoszą ogółem

0 zł 00 gr.

słownie:

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr.

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr.

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr.

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr.

ZAS-W<sub>(5)</sub>

1/3

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

wg stanu na dzień 14-09-2022  
(dzień - miesiąc - rok)

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. ~~Zaświadcza 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. Zaświadcza 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 informuje się, że jest/ nie jest \*\*) prowadzone postępowanie mające na celu ustalenie lub określenie wysokości zobowiązań wnioskodawcy lub odsetek za zwłokę, o których mowa w art. 53a ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa albo postępowanie mające na celu ustalenie lub określenie wysokości zobowiązań wnioskodawcy lub odsetek za zwłokę, o których mowa w art. 53a ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa zostało zakończone.

VI. \*\*) Dokonano zapłaty opłaty skarbowej ..... 21,00 ..... zł,

słownie ..... dwadzieścia jeden złotych i zero groszy

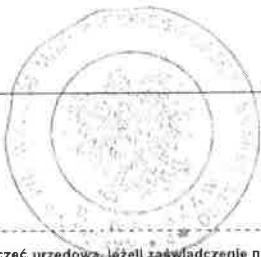
VII. \*\*) Nie pobrano opłaty skarbowej na podstawie .....

1. Nr zaświadczenia:

1471.4050.441103.2022

WYPEŁNIĆ KOMPUTEROWO LUB RĘCZNIE, DUŻYMI, DRUKOWANYMI LITERAMI, CZARNYM LUB NIEBIESKIM KOLOREM.

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

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

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

<sup>2)</sup> Niepotrzebne skreślić.

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

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



MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
BIURO INFORMACYJNE  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

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

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



Data wpływu

Pobrano opłatę w kwocie 30,00

13-06-2022

miejsce na znak opłaty sądowej\*)

podpis

Data wystawienia

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O PODMIOCIE ZBIOROWYM\*\*)

0 0 0 0 2 8 8 5 2 1

NUMER KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

(nazwa oraz numer właściwego rejestru\*\*\*)

1. OZNACZENIE PODMIOTU ZBIOROWEGO

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

2. SIEDZIBA PODMIOTU ZBIOROWEGO

Miejscowość KATOWICE

Województwo ŚLĄSKIE

Kraj POLSKA

ul. SZOPIENICKA 77

Powiat M. KATOWICE

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

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3 USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129)

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

KARTOTEKA PODMIOTÓW ZBIOROWYCH KRK

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

NIE FIGURUJE  
W KARTOTECE PODMIOTÓW ZBIOROWYCH  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

Dnia 13.06.2022

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
W KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

Prokurent

Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

STARSZY INSPEKTOR

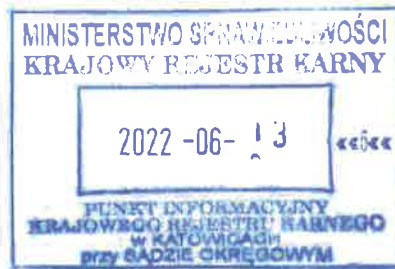
mgr Iwona Parzyśzek-Ciesielska

\*) Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej  
\*\*) Dane identyfikujące podmiot zbiorowy należy podać na podstawie aktualnego odpisu z Krajowego Rejestru Karnego Sądowego. Jeśli dane wpisane do Krajowego Rejestru Sądowego nie odpowiadają aktualnemu stanowi prawnemu albo podmiot nie jest wpisany do Krajowego Rejestru Sądowego, dane identyfikujące podmiot zbiorowy należy podać na podstawie innego dokumentu, który je zawiera  
\*\*\*) Wypełnić, jeśli podmiot podlega wpisowi do innego rejestru niż Krajowy Rejestr Sądowy  
Pouczenie  
Uzyskanie bez uprawnienia informacji o podmiocie zbiorowym z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

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

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

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
BIURO INFORMACYJNE  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Data wystawienia .....

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBE\*\*)

7 1 0 2 2 1 0 0 2 9 8

Numer PESEL

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

1. Nazwisko rodowe **ROGÓŻ** .....
2. Nazwisko (w tym przybrane) **ROGÓŻ** .....
3. Imiona **TOMASZ PAWEŁ** .....
4. Imię ojca **JERZY** ..... 5. Imię matki **ZOFIA** .....
6. Data urodzenia **21.02.1971** ..... 7. Nazwisko rodowe matki **GWIZDAŁA** .....
8. Miejsce urodzenia **SKAWINA** ..... 9. Obywatelstwo **POLSKIE** .....
10. Miejsce zamieszkania **32-087 BIBICE, UL. PARKOWA 30** .....
11. Wskazanie postępowania, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o osobie

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3  
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2021.poz. 1129)

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

- ☒ 1. Kartoteka karna ☐ 2. Kartoteka nieletnich
- ☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym
13. Zakres danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie .....

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

13 -06- 2022

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
w KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu  
Tomasz Rogóż

Prokurent  
Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

STARSZY INSPEKTOR  
mgr Iwona Paźdzyska

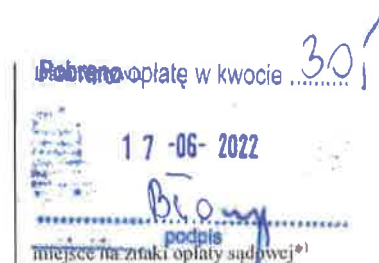
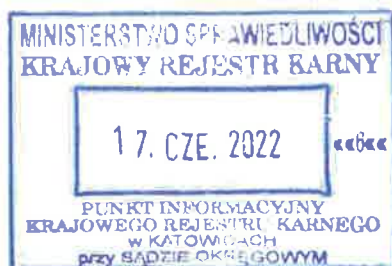
\*) Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej.  
\*\*) Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość  
\*\*\*) Należy wypełnić w przypadku, gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL  
\*\*\*\*\*) W punkcie 12 należy wstawić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

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

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

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

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
BIURO INFORMACYJNE  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Data wystawienia .....

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE\*\*)

7 8 0 8 0 8 1 7 8 3 6

Numer PESEL

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

1. Nazwisko rodowe **GRZYWOK** .....
2. Nazwisko (w tym przybrane) **GRZYWOK** .....
3. Imiona **ADAM ZBIGNIEW** .....
4. Imię ojca **JAN** ..... 5. Imię matki **STEFANIA** .....
6. Data urodzenia **08.08.1978** ..... 7. Nazwisko rodowe matki **TABACKA** .....
8. Miejsce urodzenia **KNURÓW** ..... 9. Obywatelstwo **POLSKIE** .....
10. Miejsce zamieszkania **43-180 ORZESZE, UL. POWSTAŃCÓW 28D** .....
11. Wskazanie postępowania, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o osobie

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3  
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129)

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

- ☒ 1. Kartoteka karna ☐ 2. Kartoteka nieletnich
- ☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym
13. Zakres danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie .....

NIE FIGURUJE  
W KARTOTECE KARNEJ  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

17-06-2022 «6»  
PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
w KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu  
Tomasz Rogoż

Prokurent  
Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

STARSZY INSPEKTOR  
mgr Aneta Błaszczak

\*1 Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej  
\*\*\*) Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość  
\*\*\*\*\*) Należy wypełnić w przypadku, gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL  
\*\*\*\*\* W punkcie 12 należy wstawić X w odpowiednim kwadracie

Pouczenie

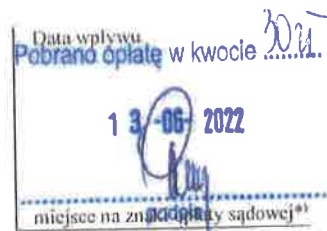
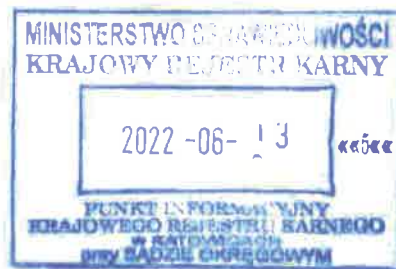
Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).



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

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

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
BIURO INFORMACYJNE  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Data wystawienia .....

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBE\*\*)

7 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 2021 r. poz. 1129)

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

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

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

NIE FIGURUJE  
W KARTOTECE KARNEJ  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

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



STARSZY INSPEKTOR

mgr Beata Parzyśzek-Saunders

Członek Zarządu

Tomasz Rogoż

Prokurent

Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

\*1 Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona znakami opłaty sądowej.  
\*\*1 Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość  
\*\*\*1 Należy wypełnić w przypadku, gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL  
\*\*\*\*1 W punkcie 12 należy wstawić X w odpowiednim kwadracie

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

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

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

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
BIURO INFORMACYJNE  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Data wpływu

Pobrano opłatę w kwocie 30,4

13-06-2022

miejsce na znak rozpoznawczy sądowej\*

podpis

Data wystawienia .....

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE\*\*)

7 5 0 2 0 6 0 0 2 1 7

Numer PESEL

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

1. Nazwisko rodowe **OLSZEWSKI** .....
2. Nazwisko (w tym przybrane) **OLSZEWSKI** .....
3. Imiona **MACIEJ ANDRZEJ** .....
4. Imię ojca **ANDRZEJ** ..... 5. Imię matki **ZYTA** .....
6. Data urodzenia **06.02.1975** ..... 7. Nazwisko rodowe matki **KLONOWSKA** .....
8. Miejsce urodzenia **JAWORZNO** ..... 9. Obywatelstwo **POLSKIE** .....
10. Miejsce zamieszkania **TYCHY 43-100, UL. ZIEMIAŃSKA 63** .....
11. Wskazanie postępowania, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o osobie

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3  
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129)

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

☒ 1. Kartoteka karna

☐ 2. Kartoteka nieletnich

☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym

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

Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

Prokurent

Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

NIE FIGURUJE  
W KARTOTECE KARNEJ  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

13-06-2022

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
W KATOWICACH  
PRZY SĄDZIE OKRĘGOWYM



STARSZY INSPEKTOR

mgr Iwona Parczyszka-Osiedle

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

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

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

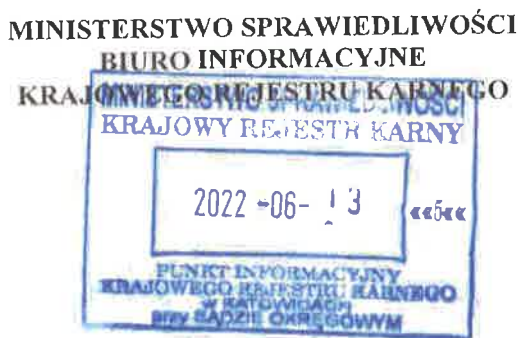
\*\*\*\*1) W punkcie 12 należy wstawić X w odpowiednim kwadracie

Pouczenie

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

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

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



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

Data wystawienia .....

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

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

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

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

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3  
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129)

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

☒ 1. Kartoteka karna

☐ 2. Kartoteka nieletnich

☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym

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

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

13-06-2022

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
w KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

Prokurent

Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

STARSZY INSPEKTOR

mgr Iwona Parzyśzak

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

\*\*\* Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość

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

\*\*\*\*\* W punkcie 12 należy wystawić X w odpowiednim kwadracie

Pouczenie

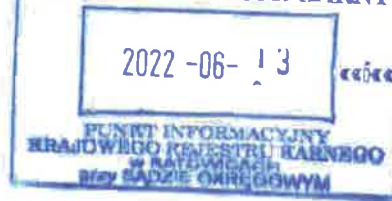
Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).



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

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

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
BIURO INFORMACYJNE  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
KRAJOWY REJESTR KARNY



Data wpływu

Pobrano opłatę w kwocie

13-06-2022

miejsce na znak opłaty sądowej\*)

podpis

Data wystawienia .....

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 2021 r. poz. 1129)

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

☒ 1. Kartoteka karna

☐ 2. Kartoteka nieletnich

☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym

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

Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

Prokurent

Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

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

13-06-2022

« 5 »

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
w KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



STARSZY INSPEKTOR

mgr Iwona Parzyszek-Groch

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

Powinno być  
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  
Pobrano opłatę w kwocie 20  
13-06-2022  
miejsce na znak opłaty sądowej

Data wystawienia .....

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE\*\*)

7 5 0 2 1 7 0 7 0 1 2

Numer PESEL

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

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

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3  
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129)

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

- ☒ 1. Kartoteka karna ☐ 2. Kartoteka nieletnich
- ☐ 3. Kartoteka osób pozbawionych wolności oraz poszukiwanych listem gończym
13. Zakres danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie .....

NIE FIGURUJE  
W KARTOTECE KARNEJ  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

13-06-2022

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
w KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



STARSZY INSPEKTOR

mgr Hanna Paraszczak-Dziurka

Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

Prokurent

Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

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

\*\*\* Dane osobowe należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość

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

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

Pouczenie

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

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

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

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI  
BIURO INFORMACYJNE  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Data wystawienia .....

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE\*\*)

7 6 0 3 2 3 1 6 7 9 2

Numer PESEL

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

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

art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3  
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129)

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

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

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

NIE FIGURUJE  
W KARTOTECE KARNEJ  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

13-06-2022

PUNKT INFORMACYJNY  
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO  
w KATOWICACH  
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



STARSZY INSPEKTOR

mgr Jolanta Marciniak

Członek Zarządu

Tomasz Rogoż

Prokurent

Artur Długaj

(podpis osoby uprawnionej)

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

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

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

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

Pouczenie

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

Polisa nr 436000265467

Okres ubezpieczenia: od 01.12.2021 00:00 do 30.11.2022 23:59

Ubezpieczyciel: **Sopockie Towarzystwo Ubezpieczeń ERGO Hestia SA****Ubezpieczający:****FARMACOL LOGISTYKA SP. Z O.O.**

NIP: 525-24-09-576

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

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

NIP: 966-20-15-459

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

**PZF CEFARM WARSZAWA S.A.**

NIP: 525-00-04-237

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

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

NIP: 954-27-27-950

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

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

NIP: 954-27-16-426

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

**AZ ASSET SPÓŁKA AKCYJNA**

NIP: 954-27-68-601

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

**KWIATY POLSKIE SP. Z O.O.**

NIP: 725-20-87-576

UL. KS. WUJAKA 2, 92-551 ŁÓDŹ

**POD ORLIKIEM SP. Z O.O.**

NIP: 689-11-85-747

UL. RYNEK 20, 38-700 USTRZYKI DOLNE

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

NIP: 686-15-29-225

UL. PODWALE 2, 36-200 BRZOZÓW



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

NIP: 869-17-21-567

UL. KRÓLOWEJ JADWIGI 3, 32-800 BRZESKO

**PHARMA-FLOS SP. Z O.O.**

NIP: 646-10-12-263

UL. BUDOWLANYCH 4, 43-100 TYCHY

**FUNDACJA NIEBIESKIE SERCE**

NIP: 954-27-80-045

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

**FARMAPROFIT SP. Z O. O.**

NIP: 954-27-71-520

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

**FARMACOL INWESTYCJE SP. Z O.O.**

NIP: 525-25-69-423

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

**FARMACOL SERWIS S.A.**

NIP: 897-16-28-449

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

**PRZEDSIĘBIORSTWO ZAOPATRZENIA FARMACEUTYCZNEGO  
CEFARM SZCZECIN SA**

NIP: 851-10-50-411

UL. POMORSKA 132, 70-812 SZCZECIN

**FARMACOL INWESTYCJE II Sp. z o.o.**

NIP: 525-25-69-570

UL. RAKOWIECKA 65/67, 50-422 WROCŁAW

**FARMACOL LOGISTYKA SP. Z O.O.**

NIP: 525-24-09-576

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

**FARMACOL SPÓŁKA AKCYJNA**

NIP: 634-00-23-629

UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE

**CEFARM Białystok S.A.**

NIP: 542-02-02-500

UL. GEN. KLEEBERGA 34, 15-691 BIAŁYSTOK

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

NIP: 657-10-27-260

UL. Jagiellońska 70, 25-734 Kielce

**Apteka HELIOS Sp. z o.o.**

NIP: 955-20-26-166

UL. RYDLA 50, 70-783 SZCZECIN

**Apteka Tęczowa Sp. z o.o.**

NIP: 851-27-54-982

AL. WYZWOLENIA 85, 71-411 SZCZECIN

**Firma ZDROWIE Sp. z o.o.**

NIP: 626-30-18-012

UL. STOLARZOWICKA 44, 41-923 BYTOM

**NASZA APTEKA Sp. z o.o.**

NIP: 734-35-29-554

UL. DŁUGOSZA 22, 33-300 NOWY SĄCZ

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

NIP: 899-27-47-774

UL. RAKOWIECKA 65/67, 50-422 WROCŁAW

**AZ ASSET SPÓŁKA AKCYJNA SPÓŁKA KOMANDYTOWA**

NIP: 584-27-94-026

UL. Wypoczynkowa 28 / 33, 80-341 GDAŃSK

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

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



Działalność przyjęta do ubezpieczenia:

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

Podstawa zawarcia umowy:

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

Miejsce ubezpieczenia:

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

Zakres ubezpieczenia:

Teren RP zgodnie z zapisami OWU

Suma gwarancyjna:

Zgodnie z OWU i postanowieniami szczególnymi wskazanymi w niniejszym dokumencie

Franszyza:

15 000 000,00 PLN na jeden i wszystkie wypadki

Składka:

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

53 787,00 PLN

Postanowienia dodatkowe:

A/ DODATKOWE ZAPISY SZCZEGÓLNE

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

Wprowadza się Sublimit odpowiedzialności w zakresie OC z tytułu wprowadzenia produktu do obrotu ( odpowiedzialność cywilna za

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

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

- a) Odmienne niż stanowi § 4 pkt 7 OWU, pod pojęciem pracownik rozumie się osobę zatrudnioną na podstawie umowy o pracę, powołania, wyboru, mianowania lub spółdzielczej umowy o pracę lub też osobę, która wyłącznie osobiście świadczy pracę na podstawie umowy cywilnoprawnej, w tym z włączeniem osoby fizycznej, która zawarła umowę jako przedsiębiorca. Za pracownika uznaje się także wolontariusza, praktykanta, studenta, stażystę, osobę świadczącą pracę z grzeczności lub osobę świadczącą pracę w podobnej formie, której Ubezpieczony powierzył wykonywanie pracy osobiście. Również pracownika agencji pracy tymczasowej świadczącego pracę u pracodawcy użytkownika uznaje się za pracownika w rozumieniu niniejszej umowy, przy czym w dopuszczalnych przez powszechnie obowiązujące przepisy sytuacjach, ubezpieczyciel zachowuje prawo regresu do agencji pracy tymczasowej. Wskazane powyżej osoby nie są uznawane za podwykonawców w rozumieniu § 4 pkt 6 OWU.
- b) w odniesieniu do pracowników (zgodnie z definicją wskazaną powyżej) innych niż osoby zatrudnione na podstawie umowy o pracę, powołania, wyboru, mianowania, spółdzielczej umowy o pracę, za wypadek przy pracy uważa się zdarzenia określone jako wypadki przy pracy w art. 3 ustawy z dnia 30.10.2002 r. o ubezpieczeniu społecznym z tytułu wypadków przy pracy i chorób zawodowych.

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

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

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

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

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

m za szkody:

- będące następstwem wypadku, który miał miejsce w okresie ubezpieczenia, bez względu na termin zgłoszenia roszczeń przez osoby poszkodowane, o ile zostaną zgłoszone przed upływem terminu przedawnienia, przy czym wszystkie szkody będące następstwem tego samego wypadku, albo wynikające z tej samej przyczyny, niezależnie od liczby osób poszkodowanych, uważa się za jeden wypadek i przyjmuje, że miały miejsce w chwili powstania pierwszej szkody (szkoda seryjna);
- w postaci utraconych korzyści i innych strat poniesionych przez poszkodowanego, wynikających z wypadku, o ile szkoda na osobie lub w mieniu jest objęta ochroną ubezpieczeniową;
- powstałe na skutek popełnienia czynu niedozwolonego (odpowiedzialność w reżimie deliktowym) oraz powstałe na skutek niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania (odpowiedzialność w reżimie kontraktowym);
- wyrządzone nieumyślnie, w tym wskutek rażącego niedbalstwa;
- w nieruchomościach osób trzecich, z których osoby objęte ubezpieczeniem korzystały na podstawie umowy najmu, dzierżawy, leasingu lub innego pokrewnego stosunku prawnego;
- powstałe po wykonaniu pracy lub usługi wynikłe z nienależytego wykonania zobowiązania;
- wyrządzone w środkach transportu podczas prac ładunkowych;
- wyrządzone przez pojazdy, przy czym wyłączone pozostają wszelkie szkody podlegające obowiązkowym ubezpieczeniom odpowiedzialności cywilnej, niezależnie od wysokości zgłaszanych roszczeń;
- wyrządzone w podziemnych instalacjach lub urządzeniach;
- wyrządzone przez podwykonawców, jak również dalszych podwykonawców, o ile odpowiedzialność za takie szkody może być przypisana ubezpieczonemu;
- powstałe w trakcie organizowanych imprez organizowanych przez ubezpieczonego w związku z działalnością przyjętą do ubezpieczenia, z

wylączeniem jednakże szkód powstałych w trakcie imprez masowych podlegających obowiązkowemu ubezpieczeniu OC organizatora imprez masowych określonego w stosownych przepisach prawa,  
l. powstałe poza terytorium RP wyrządzone przez pracowników Ubezpieczającego lub Ubezpieczonego podczas podróży służbowych, z wylączeniem szkód powstałych na terytorium USA, Kanady, Nowej Zelandii i Australii;  
m. powstałe poza terytorium RP wyrządzone konsumentom przez produkty lub usługi nabyte na terytorium RP, z wylączeniem szkód powstałych na terytorium USA, Kanady, Nowej Zelandii i Australii.

#### C / DODATKOWE ZAPISY SZCZEGÓLNE

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

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

#### Klauzule dodatkowe:

##### Klauzula chorób zakaźnych (M04)

##### Klauzula czystych strat finansowych (wielobranżowa)

Sublimit: 1 000 000,00 PLN na jeden i wszystkie wypadki  
Postanowienia dodatkowe do klauzuli: Franszyza redukcyjna 10% wartości szkody nie mniej niż 1.200,00 PLN

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

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

##### Klauzula nr 004 Włączenie szkód wyrządzonych pracownikom osób objętych ubezpieczeniem

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

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

Sublimit: 1 000 000,00 PLN na jeden i wszystkie wypadki  
Postanowienia dodatkowe do klauzuli: Franszyza redukcyjna 10% wartości szkody nie mniej niż 1.200,00 PLN

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

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

#### Postanowienia dodatkowe:

Umowę ubezpieczenia zawarto na podstawie Ogólnych Warunków Ubezpieczenia określonych powyżej, z zastosowaniem klauzul dodatkowych określonych powyżej – stanowiących integralną część umowy. Umowę przygotowano na podstawie oferty A/WA50/0727424/2.

Kontynuacja polisy 436000233819

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

FARMACOL-LOGISTYKA SP. Z O. O.

SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 5252409576 141107266 / 52, 10, B, MAGAZYNOWANIE I PRZECHOWYWANIE POZOSTAŁYCH TOWARÓW



**FARMACOL S.A.**

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

**FARMACOL SERWIS S.A.**

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

**PZF CEFARM KIELCE S.A.**

JAGIELLOŃSKA 70 25-956 KIELCE 6571027260 290558600 / 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

**PZF CEFARM WARSZAWA S.A.**

SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 5250004237 012859010 / 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

**PZF CEFARM SZCZECIN S.A.**

POMORSKA 132 70-812 SZCZECIN 8511050411 810790392 / 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

**SILESIA PHARMA SP. Z O. O.**

SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 9662015459 200312644/ 21, 20, Z, PRODUKCJA LEKÓW I POZOSTAŁYCH WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH

**CEFARM BIAŁYSTOK S.A.**

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

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

SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 9542716426 241823781/ 46, 46, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH

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

SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE 9542727950 241961112 / 64, 20, Z, DZIAŁALNOŚĆ HOLDINGÓW FINANSOWYCH

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

RAKOWIECKA 65/67; 50-422 WROCŁAW 8992747774 / 022273732 68, 10, Z, KUPNO I SPRZEDAŻ NIERUCHOMOŚCI NA WŁASNY RACHUNEK

**FARMACOL INWESTYCJE SP. Z O. O.**

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

**FARMACOL INWESTYCJE II Sp. z o.o.**

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

**NASZA APTEKA SP. Z O. O.**

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

**APTEKA TĘCZOWA SP. Z O. O.**

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

**APTEKA HELIOS SP. Z O. O.**

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

**WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH**

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

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

"POD ORLIKIEM" SP. Z O. O.  
RYNEK 20 38-700 USTRZYKI DOLNE 6891185747 371163559 / 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH  
PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

"PZF CEFARM-WARSZAWA S.A." SPÓŁKA JAWNA  
PODWALE 2 36-200 BRZOZÓW 6861529225 371033271 / 47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH  
PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH

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

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

AZ ASSET S.A. SKA  
WYPOCZYNKOWA 28/33; 80-341 GDAŃSK 5842794026 386235557 / 68, 20, Z, WYNAJEM I ZARZĄDZANIE NIERUCHOMOŚCIAMI WŁASNYMI  
LUB DZIERŻAWIONYMI

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**Klauzula czystych strat finansowych (wielobranżowa)**

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

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

1. Z zachowaniem pozostałych, nie zmienionych niniejszą klauzulą, postanowień umowy ubezpieczenia określonych we wniosku i w ogólnych warunkach ubezpieczenia, strony postanowiły rozszerzyć zakres ubezpieczenia o szkody polegające na uszkodzeniu lub zniszczeniu rzeczy ruchomych oddanych w użytkowanie osób objętych ubezpieczeniem na podstawie umowy najmu, dzierżawy, leasingu, użyczenia albo innego pokrewnego stosunku prawnego.



**2. Ubezpieczenie nie obejmuje:**

- 1) szkód w przedmiotach ze szkła, ceramiki, terakoty lub tworzyw sztucznych, chyba że stanowią część składową rzeczy, o których mowa w ust. 1,
- 2) szkód wynikłych ze zużycia rzeczy w trakcie ich użytkowania,
- 3) szkód w pojazdach mechanicznych,
- 4) szkód w sprzęcie elektronicznym lub komputerowym,
3. Odpowiedzialność Ubezpieczyciela za szkody, o których mowa w ust. 1, ograniczona jest do wysokości sublimitu ustalonego w umowie ubezpieczenia.
4. Dla szkód określonych w ust. 1 ustala się w umowie ubezpieczenia franszyzę redukcyjną.
5. Za rozszerzenie zakresu ubezpieczenia w sposób określony w ust. 1 Ubezpieczający opłaci dodatkową składkę w wysokości ustalonej w umowie ubezpieczenia.

**Klauzula nr 004 Włączenie szkód wyrządzonych pracownikom osób objętych ubezpieczeniem**

1. Z zachowaniem pozostałych, nie zmienionych niniejszą klauzulą, postanowień umowy ubezpieczenia określonych we wniosku i w ogólnych warunkach ubezpieczenia, strony postanowiły rozszerzyć zakres ubezpieczenia o szkody na osobie i w mieniu wynikające z wypadków przy pracy w rozumieniu art. 3 ustawy z dnia 30.10.2002 o ubezpieczeniu społecznym z tytułu wypadków przy pracy i chorób zawodowych, wyrządzone pracownikom ubezpieczającego lub ubezpieczonego.

**2. Zakres ubezpieczenia nie obejmuje:**

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

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

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

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

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

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

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

**3. Ubezpieczenie nie obejmuje:**

- 1) szkód w rzeczach, z których osoby objęte ubezpieczeniem korzystały na podstawie umowy najmu, dzierżawy, użyczenia, leasingu albo innego pokrewnego stosunku prawnego,
- 2) utraty rzeczy nie wynikającej z ich zniszczenia lub uszkodzenia,
- 3) szkód w wartościach pieniężnych i wszelkiego rodzaju dokumentach,
- 4) szkód wyrządzonych podczas prac ładunkowych wszelkiego rodzaju.
4. Odpowiedzialność Ubezpieczyciela za szkody, o których mowa w ust. 1, ograniczona jest do wysokości sublimitu ustalonego w umowie ubezpieczenia.

5. Dla szkód określonych w ust. 1 ustala się franszyzę redukcyjną w wysokości ustalonej w umowie ubezpieczenia.

6. Za rozszerzenie zakresu ubezpieczenia w sposób określony w ust. 1 Ubezpieczający opłaci dodatkową składkę w wysokości ustalonej w umowie ubezpieczenia.

### Podsumowanie składki w poszczególnych liniach ubezpieczeń:

Linia ubezpieczeń:

Składka łączna  
(w tym składka za klauzule)

Ubezpieczenie OC ogólne & OC za produkt

53 787,00 PLN

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

### Składka i sposób płatności:

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

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

Warunki płatności składki: **płatna jednorazowo**

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

### Oświadczenie Ubezpieczającego:

Oświadczam, że przed zawarciem umowy ubezpieczenia dystrybutor:

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

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

### ZASADY SKŁADANIA I ROZPATRYWANIA REKLAMACJI W ERGO HESTII

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



Signed by /  
Podpisano przez:

Marek Michalski

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

**Ubezpieczający**

**ERGO  
HESTIA<sup>®</sup>**

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

**Ubezpieczyciel**

Signed by /  
Podpisano przez:

*Piotr Polok*

Piotr Polok

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

Przedstawicielstwo Korporacyjne Warszawa

Umowa przygotowana przez: Daniel Faszczewski, nr UWR 000862

Numer Pośrednika: 000000

Polisę wystawiono w Białymstoku, dnia 29.11.2021

**Oświadczenie Administratora Danych Osobowych**

1. Administratorem danych osobowych jest Sopotkie Towarzystwo Ubezpieczeń ERGO Hestia S.A. (dalej: ERGO Hestia). Osoba fizyczna, której dane dotyczą, może skontaktować się z administratorem danych osobowych:
  - 1) pisemnie, na adres ul. Hestii 1, 81-731 Sopot;
  - 2) telefonicznie, pod numerem: 801 107 107 lub (58) 555 55 55.
2. Administrator danych osobowych wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można się kontaktować we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z przetwarzaniem danych. Osoba, której dane dotyczą, może skontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych:
  - 1) pisemnie, na adres ul. Hestii 1, 81-731 Sopot;
  - 2) za pośrednictwem adresu mailowego: [lod@ergohestia.pl](mailto:lod@ergohestia.pl);
  - 3) poprzez formularz kontaktowy w sekcji Ochrona Danych Osobowych na stronie [www.ergohestia.pl](http://www.ergohestia.pl).
3. Administrator danych osobowych przetwarza dane osobowe w celach:
  - 1) kontaktowych w związku z zawarciem i wykonaniem umowy pomiędzy administratorem a podmiotem, w imieniu, którego działa Pani/Pan jako osoba upoważniona do reprezentacji, wspólnik, współpracownik, pracownik, pełnomocnik lub osoba, którą strona umowy posługuje się przy realizacji umowy;
  - 2) archiwizacyjnych;
4. Podstawy prawne przetwarzania danych osobowych:
  - 1) prawnie uzasadniony interes administratora danych;
  - 2) wypełnienie obowiązków prawnych administratora danych;
5. Dane osobowe zostały pozyskane od podmiotu, z którym administrator zawarł umowę, którego Pani/Pan reprezentuje w następującym zakresie: imię, nazwisko, służbowy numer telefonu, służbowy adres e-mail.
6. Dane osobowe mogą być przekazywane podmiotom przetwarzającym dane osobowe na zlecenie ERGO Hestii m.in. dostawcom usług IT, podmiotom świadczącym usługi archiwizacyjne, kancelariom prawnym, prowadzącym działalność pocztową lub kurierską, audytorom.
7. Osoby, których dane osobowe przetwarzane są przez ERGO Hestię, mają w związku z przetwarzaniem następujące prawa:
  - 1) prawo dostępu do swoich danych osobowych;
  - 2) prawo żądania sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania ich danych osobowych;
  - 3) prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych osobowych – w takim zakresie, w jakim są one przetwarzane;
  - 4) prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego zajmującego się ochroną danych osobowych.
8. W celu skorzystania z praw określonych w ust. 7 należy skontaktować się z administratorem danych lub z Inspektorem Ochrony Danych.
9. Dane osobowe będą przechowywane do momentu przedawnienia roszczeń z tytułu umowy zawartej z podmiotem, którego Pani/Pan reprezentuje lub do momentu wygaśnięcia obowiązku przechowywania danych wynikającego z przepisów prawa



ING Bank Śląski S.A.

ul. Sokolska 34

40-086 Katowice

## Potwierdzenie transakcji

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

### Dane Płatnika:

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

### Dane Odbiorcy:

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

### Tytuł operacji:

436000265467  
S0280037669

### Szczegóły operacji:

PRZELEW

### Kwota:

53 787,00

### Waluta:

PLN

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



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

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

#### OPINIA BANKOWA

**ING Bank Śląski S.A. (dalej: Bank)** przekazuje informacje dotyczące Klienta **FARMACOL-LOGISTYKA SP. Z O.O.** z siedzibą: UL. SZOPIENICKA 77, 40-431 KATOWICE – zgodnie z otrzymanym wnioskiem. Współpracę z naszym bankiem rozpoczął w październiku 2007 roku.

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

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

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

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

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

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

#### Informacje Prawne

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



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

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

Podpis jest prawidłowy

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