

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

CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 18.08.2022 godz. 11:15:33
Numer KRS: 0000113253

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

| | | | |
|---|--|----|----------------------|
| Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym | 20.05.2002 | | |
| Ostatni wpis | Numer wpisu | 67 | Data dokonania wpisu |
| Sygnatura akt | WR.VI NS-REJ.KRS/7474/22/760 | | |
| Oznaczenie sądu | SĄD REJONOWY DLA WROCŁAWIA FABRYCZNEJ WE WROCŁAWIU, VI WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO | | |

Dział 1

| Rubryka 1 - Dane podmiotu | |
|---|--|
| 1.Oznaczenie formy prawnej | SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ |
| 2.Numer REGON/NIP | REGON: 932081801, NIP: 8942556799 |
| 3.Firma, pod którą spółka działa | URTICA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ |
| 4.Dane o wcześniejszej rejestracji | RHB 8957 SĄD REJONOWY DLA WROCŁAWIA FABRYCZNEJ VI WYDZIAŁ GOSPODARCZY-REJASTROWY |
| 5.Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej? | NIE |
| 6.Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego? | --- |

| Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu | |
|---------------------------------------|---|
| 1.Siedziba | kraj POLSKA, woj. DOLNOŚLĄSKIE, powiat M. WROCŁAW, gmina M. WROCŁAW, miejsc. WROCŁAW |
| 2.Adres | ul. KRZEMIENIECKA, nr 120, lok. ---, miejsc. WROCŁAW, kod 54-613, poczta WROCŁAW, kraj POLSKA |
| 3.Adres poczty elektronicznej | ----- |
| 4.Adres strony internetowej | ----- |

| Rubryka 3 - Oddziały | |
|----------------------|--|
| Brak wpisów | |

| Rubryka 4 - Informacje o umowie | |
|---|--|
| 1.Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki | 1 UMOWA SPÓŁKI Z DNIA 07.10.1999 R. SPORZĄDZONA PRZED NOTARIUSZEM WOJCIECHEM KAMIŃSKIM Z KANCELARII NOTARIALNEJ WE WROCŁAWIU PRZY UL. RUSKIEJ 3/4, REP. A NR 8362/1999 AKT NOTARIALNY Z DNIA 04.01.2002 R. SPORZĄDZONY PRZED NOTARIUSZEM MAŁGORZATĄ KRÓL Z KANCELARII NOTARIALNEJ W ŁODZI PRZY UL. ŻWIRKI 19, REP. A NR 57/2002 - |

| | |
|---|---|
| | DOKONANO ZMIANY PARAGRAFU 2, 6, 8, 13, 14 UST 4, 15, 16 UST 1, 17, 22 |
| 2 | 01.10.2009 R., ASESOR NOTARIALNY PIOTR KRÓL, ZASTĘPCA NOTARIUSZ MAŁGORZATY Z. KRÓL, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁODZI, UL. ŻWIRKI 19, REP. A NR 9937/2009, ZMIENIONO § 6 I § 17 UMOWY SPÓŁKI. |
| 3 | 17.04.2012 R., NOTARIUSZ MAŁGORZATA Z. KRÓL, KANCELARIA NOTARIALNA PRZY UL. ŻWIRKI 19 W ŁODZI, REP. A NR 3167/2012, ZMIENIONO: § 13, § 15, § 16, § 17, § 18, § 19, § 20, § 21 DODANO: § 22, § 23, § 24. |
| 4 | 26.10.2017 R., REPERTORIUM A NR 3481/2017, NOTARIUSZ PIOTR KRÓL, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁODZI; - ZMIANA: § 10, § 15. |
| 5 | 12.03.2018 R., NOTARIUSZ PIOTR KRÓL, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁODZI; REP. A NR 795/2018; ZMIANA: §2. |
| 6 | 06.11.2018 R., NOTARIUSZ PIOTR KRÓL, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁODZI; REP. A NR 3217/2018; ZMIANA: §6. |
| 7 | 18.12.2019R., NOTARIUSZ PIOTR KRÓL, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁODZI, REP. A NR 3924/2019 ZMIANA: §8, §12, §14, §15, §18, §19, §20, §21 DODANO: §22, §23, §24, §25 |
| 8 | 17.02.2022 R., NOTARIUSZ PIOTR KRÓL, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁODZI, REP. A NR 1573/2022, ZMIANA PAR. 15 UST. 1 PKT 14 LIT. D, PAR. 15 UST. 3 UMOWY SPÓŁKI |

| Rubryka 5 | |
|--|-------------------------|
| 1.Czas, na jaki została utworzona spółka | NIEOZNACZONY |
| 2.Oznaczenie pisma innego niż Monitor Sądowy i Gospodarczy, przeznaczanego do ogłoszeń spółki | ----- |
| 3.Wspólnik może mieć: | WIĘKSZA LICZBĘ UDZIAŁÓW |
| 4.Czy statut przynajmniej uprawnia 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 "PELION" SPÓŁKA AKCYJNA |
| | 2.Imiona ***** |
| | 3.Numer PESEL/REGON 470929074 |
| | 4.Numer KRS 0000049482 |
| | 5.Posiadane przez wspólnika udziały 2.000 (DWA TYSIĄCE) UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WYSOKOŚCI 1.000.000,00 (JEDEN MILION) ZŁOTYCH |
| | 6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki? TAK |

| Rubryka 8 - Kapitał spółki | |
|--|------------------|
| 1.Wysokość kapitału zakładowego | 1 000 000,00 zł. |
| Podrubryka 1 Informacja o wniesieniu aportu | |
| Brak wpisów | |

| 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 | W PRZYPADKU POWOŁANIA ZARZĄDU WIELOOSOBOWEGO DLA WAŻNOŚCI OSWĄDZCENŃ SKŁADANYCH W IMIENIU SPÓŁKI WYMAGANE JEST WSPÓLNE DZIAŁANIE DWÓCH CZŁONKÓW ZARZĄDU LUB CZŁONKA ZARZĄDU ŁĄCZNIE Z PROKURENTEM. |

| Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu | |
|--|--|
| 1 | 1.Nazwisko / Nazwa lub Firma BIEL |
| | 2.Imiona RENATA MIROSLAWA |
| | 3.Numer PESEL/REGON 71092213908 |
| | 4.Numer KRS ***** |
| | 5.Funkcja w organie reprezentującym PREZES 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 BARTOSZEWICZ |
| | 2.Imiona TIBOR |
| | 3.Numer PESEL/REGON 77102402638 |
| | 4.Numer KRS ***** |
| | 5.Funkcja w organie reprezentującym WICEPREZES 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 PATYŃSKA PNIACZEK |
| | 2.Imiona KATARZYNA ANNA |
| | 3.Numer PESEL/REGON 76111804107 |
| | 4.Numer KRS ***** |

| | |
|--|--------------------|
| 5.Funkcja w organie reprezentującym | WICEPREZES 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 MOLEND |
| | 2.Imiona ZBIGNIEW |
| | 3.Numer PESEL 63032403717 |
| 2 | 1.Nazwisko PRZYSTALSKI |
| | 2.Imiona IGNACY |
| | 3.Numer PESEL 50100405414 |
| 3 | 1.Nazwisko DAUENHAUER |
| | 2.Imiona JACEK |
| | 3.Numer PESEL 67113001111 |
| 4 | 1.Nazwisko BELINA PRAZMOWSKA |
| | 2.Imiona MARIOLA |
| | 3.Numer PESEL 75010811924 |

| Rubryka 3 - Prokurenci | |
|------------------------|--|
| Brak wpisów | |

Dział 3

| Rubryka 1 - Przedmiot działalności | |
|---|--|
| 1.Przedmiot prowadzącej działalności przedsiębiorcy | 1 46, 46, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH |
| 2.Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy | 2 49, 41, Z, TRANSPORT DROGOWY TOWARÓW |
| | 2 52, 10, B, MAGAZYNOWANIE I PRZECHOWYWANIE POZOSTAŁYCH TOWARÓW |
| | 3 58, 14, Z, WYDAWANIE CZASOPISM I POZOSTAŁYCH PERIODYKÓW |
| | 4 64, 91, Z, LEASING FINANSOWY |
| | 5 64, 92, Z, POZOSTAŁE FORMY UDZIELANIA KREDYTÓW |
| | 6 64, 99, Z, POZOSTAŁA FINANSOWA DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA, GDZIE INDZIEJ NIESKŁASYFIKOWANA, Z WYŁĄCZENIEM UBEZPIECZEŃ I FUNDUSZÓW EMERYTALNYCH |
| | 7 66, 19, Z, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCA USŁUGI FINANSOWE, Z WYŁĄCZENIEM UBEZPIECZEŃ I FUNDUSZÓW EMERYTALNYCH |
| | 8 73, 20, Z, BADAŃIE RYNKU I OPINII PUBLICZNEJ |
| | 9 96, 09, Z, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA, GDZIE INDZIEJ NIESKŁASYFIKOWANA |

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 | 11.06.2003 | OD 01.01.2002 DO 31.12.2002 |
| | 2 | 19.05.2004 | 01.01.2003-31.12.2003 |
| | 3 | 19.05.2005 | 01.01.2004R.-31.12.2004R. |
| | 4 | 04.05.2006 | 01.01.2005 R. - 31.12.2005 R. |
| | 5 | 27.04.2007 | 01.01.2006 R. 31.12.2006 R. |
| | 6 | 27.06.2008 | 01.01.2007 - 31.12.2007 |
| | 7 | 19.05.2009 | 01.01.2008 - 31.12.2008 |
| | 8 | 14.05.2010 | 01.01.2009 R. - 31.12.2009 R. |
| | 9 | 16.05.2011 | 01.01.2010 R. - 31.12.2010 R. |
| | 10 | 11.04.2012 | 01.01.2011 R. - 31.12.2011 R. |
| | 11 | 05.04.2013 | 01.01.2012R. - 31.12.2012R. |
| | 12 | 09.05.2014 | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013 |
| | 13 | 13.05.2015 | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014 |
| | 14 | 31.05.2016 | OD 01.01.2015 DO 31.12.2015 |
| | 15 | 06.06.2017 | OD 01.01.2016 DO 31.12.2016 |
| | 16 | 30.05.2018 | OD 01.01.2017 DO 31.12.2017 |
| | 17 | 01.07.2019 | OD 01.01.2018 DO 31.12.2018 |
| | 18 | 21.05.2020 | OD 01.01.2019 DO 31.12.2019 |
| | 19 | 27.04.2021 | OD 01.01.2020 DO 31.12.2020 |
| | 20 | 11.05.2022 | OD 01.01.2021 DO 31.12.2021 |
| 2.Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania rocznego sprawozdania finansowego | 1 | ***** | OD 01.01.2002 DO 31.12.2002 |
| | 2 | ***** | 01.01.2003-31.12.2003 |
| | 3 | ***** | 01.01.2004R.-31.12.2004R. |
| | 4 | ***** | 01.01.2005 R. - 31.12.2005 R. |
| | 5 | ***** | 01.01.2006 R. 31.12.2006 R. |
| | 6 | ***** | 01.01.2007 - 31.12.2007 |
| | 7 | ***** | 01.01.2008 - 31.12.2008 |
| | 8 | ***** | 01.01.2009 R. - 31.12.2009 R. |
| | 9 | ***** | 01.01.2010 R. - 31.12.2010 R. |
| | 10 | ***** | 01.01.2011 R. - 31.12.2011 R. |
| | 11 | ***** | 01.01.2012R. - 31.12.2012R. |
| | 12 | ***** | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013 |
| | 13 | ***** | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014 |
| | 14 | ***** | OD 01.01.2015 DO 31.12.2015 |
| | 15 | ***** | OD 01.01.2016 DO 31.12.2016 |
| | 16 | ***** | OD 01.01.2017 DO 31.12.2017 |
| | 17 | ***** | OD 01.01.2018 DO 31.12.2018 |
| | 18 | ***** | OD 01.01.2019 DO 31.12.2019 |
| | 19 | ***** | OD 01.01.2020 DO 31.12.2020 |
| | 20 | ***** | OD 01.01.2021 DO 31.12.2021 |
| 3.Wzmianka o złożeniu uchwały | 1 | ***** | OD 01.01.2002 DO 31.12.2002 |

| | | | |
|---|--|-------|-------------------------------|
| lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego | 2 | ***** | 01.01.2003-31.12.2003 |
| | 3 | ***** | 01.01.2004R.-31.12.2004R. |
| | 4 | ***** | 01.01.2005 R. - 31.12.2005 R. |
| | 5 | ***** | 01.01.2006 R. 31.12.2006 R. |
| | 6 | ***** | 01.01.2007 - 31.12.2007 |
| | 7 | ***** | 01.01.2008 - 31.12.2008 |
| | 8 | ***** | 01.01.2009 R. - 31.12.2009 R. |
| | 9 | ***** | 01.01.2010 R. - 31.12.2010 R. |
| | 10 | ***** | 01.01.2011 R. - 31.12.2011 R. |
| | 11 | ***** | 01.01.2012R. - 31.12.2012R. |
| | 12 | ***** | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013 |
| | 13 | ***** | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014 |
| | 14 | ***** | OD 01.01.2015 DO 31.12.2015 |
| | 15 | ***** | OD 01.01.2016 DO 31.12.2016 |
| | 16 | ***** | OD 01.01.2017 DO 31.12.2017 |
| | 17 | ***** | OD 01.01.2018 DO 31.12.2018 |
| | 18 | ***** | OD 01.01.2019 DO 31.12.2019 |
| | 19 | ***** | OD 01.01.2020 DO 31.12.2020 |
| | 20 | ***** | OD 01.01.2021 DO 31.12.2021 |
| | 4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu | 1 | ***** |
| 2 | | ***** | 01.01.2003-31.12.2003 |
| 3 | | ***** | 01.01.2004R.-31.12.2004R. |
| 4 | | ***** | 01.01.2005 R. - 31.12.2005 R. |
| 5 | | ***** | 01.01.2006 R. 31.12.2006 R. |
| 6 | | ***** | 01.01.2007 - 31.12.2007 |
| 7 | | ***** | 01.01.2008 - 31.12.2008 |
| 8 | | ***** | 01.01.2009 R. - 31.12.2009 R. |
| 9 | | ***** | 01.01.2010 R. - 31.12.2010 R. |
| 10 | | ***** | 01.01.2011 R. - 31.12.2011 R. |
| 11 | | ***** | 01.01.2012R. - 31.12.2012R. |
| 12 | | ***** | OD 01.01.2013 DO 31.12.2013 |
| 13 | | ***** | OD 01.01.2014 DO 31.12.2014 |
| 14 | | ***** | OD 01.01.2015 DO 31.12.2015 |
| 15 | | ***** | OD 01.01.2016 DO 31.12.2016 |
| 16 | | ***** | OD 01.01.2017 DO 31.12.2017 |
| 17 | | ***** | OD 01.01.2018 DO 31.12.2018 |
| 18 | | ***** | OD 01.01.2019 DO 31.12.2019 |
| 19 | | ***** | OD 01.01.2020 DO 31.12.2020 |
| 20 | | ***** | 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 | 31.12.2000 |
| 1.Dzień kończący pierwszy rok obrotowy, za który należy złożyć sprawozdanie finansowe | |
| 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 | Brak wpisów |

| | |
|--|-------------|
| 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 18.08.2022 adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: ekrs.ms.gov.pl | |



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 24. 09. 2018r.

NMO.5100.55.2018.1022.MG.2

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-411/1022/1-2/TL/16 z dnia 01 sierpnia 2016 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Łodzi przy ul. Kinga C. Gillette 1 udzielone przedsiębiorcy Urtica Sp. z o.o., poprzez rozszerzenie zakresu zezwolenia o punkt 3.1.3;

**NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:
ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-411/1022/1-2/TL/16
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
URTICA spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000113253 Regon: 932081801
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *Legally registered address of authorization holder*
ul. Krzemieniecka 120, 54 – 613 Wrocław;
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Adress of site*
ul. Kinga C. Gillette 1, 94 – 406 Łódź;
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 2017r. poz. 2211 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Main Pharmaceutical Inspector*
Paweł Piotrowski
8. Podpis/ *Signature*

9. Data/ *Date*
24. 09. 2018r.

- 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.
- 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 Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

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

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

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



z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Joanna Szajnik – Solska
Dyrektor Departamentu Nadzoru

aneks nr 1

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-N-411/1022/1-2/TL/16

(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*)

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*)
- 2.5 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

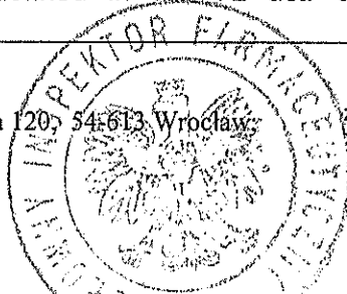
(Medicinal products with additional requirements)

- 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*)
 - 3.1.3 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. URTICA Sp. z o.o., ul. Krzemieniecka 120, 54-613 Wrocław
2. a/a.

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego



Joanna Szajnik – Sołska
Dyrektor Departamentu Nadzoru

Strona 3 z 3



Unia Europejska

Licencja

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

PC: NZOH.5521.21.2022.DKO.2

| | | | | |
|---|---|---|---|--|
| Oryginal | 1. Posiadacz licencji URTICA sp. z o.o. ul. Krzemieniecka 120 54-613 Wrocław tel: +48 71 782 66 04 e-mail: sekretariat@urtica.pl strona internetowa: www.urtica.pl | | 2. Organ wydający licencję GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY ul. Senatorska 12 00-082 Warszawa tel: +48 22 441 07 04 fax: +48 22 635 99 94 e-mail: gif@gif.gov.pl strona internetowa: www.gif.gov.pl | |
| | 1a. Dodatkowe informacje Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia Farmaceutyczna Urtica sp. z o.o. zlokalizowana w Łodzi przy ul. Kinga C. Gillette 1, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 01.08.2016 r. znak: GIF-N-411/1022/1-2/TL/16. | | 1b. Dodatkowe informacje | |
| 3. Okres ważności: | | | | |
| Początek: 21.08.2022 r. | | Koniec: 21.08.2025 r. | | |
| 4. Licencja dotyczy następującej substancji: | | | | |
| Sklasyfikowana substancja | Kod CN | Operacja | Miejsce prowadzenia działalności | |
| EFEDRYNA | 2939 41 00 | Obrót hurtowy | Ul. Kinga C. Gillette 1, 94-406 Łódź | |
| 5. Dodatkowe informacje/warunki: Formy stereoizomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędąca katyną, w każdym przypadku, gdy występowanie takich form jest możliwe. Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katyny, w każdym przypadku gdy istnienie takich soli jest możliwe. | | | | |
| 6. Data : | | | | |
| 2022 -07- 1 1 | | Podpis <i>Magdalena Rychter</i> Magdalena Rychter Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru | | |
| | | Pieczęć | | |



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 17 maja 2018 r.

NMO.5521.15.2018.KK.1

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 2 pkt 1 w związku z art. 39 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2017 r., poz. 783), art. 3 ust. 4 rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2015/1013 z dnia 25 czerwca 2015 r. ustanawiające przepisy dotyczące rozporządzenia (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie prekursorów narkotycznych i rozporządzenia Rady (WE) nr 111/2005 określającego zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Unią a państwami trzecimi, art. 3. ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 11 lutego 2004 r. w sprawie prekursorów narkotykowych, art. 6 ust. 1 rozporządzenie Rady (WE) nr 111/2005 z dnia 22 grudnia 2004 r. określające zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Unią a państwami trzecimi i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017 r., poz. 1257).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

Urtica sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu,

o zmianę licencji znak: **GIF-N-4431/19/KK/16** z dnia **31.08.2016 r.**

postanawia

w licencji znak **GIF-N-4431/19/KK/16** z dnia **31.08.2016 r.** na prowadzenie obrotu hurtowego prekursorem kategorii 1 – *Ephedrinum* w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Łodzi przy ul. Kinga C. Gillette 1, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 01.08.2016 r. znak: GIF-N-411/1022/1-2/TL/16,

wprowadzić zmiany polegające na

- Zmianie nazwy spółki, poprzez zastąpienie wyrazów „PGF Urtica sp. z o.o.” wyrazami „Urtica sp. z o.o.”.

Uzasadnienie

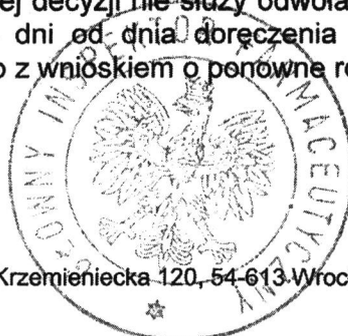
Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

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

Otrzymują:

1. Strona: Urtica sp. z o.o., ul. Krzemieniecka 120, 54-613 Wrocław;
2. a/a.



p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenciuk



Warszawa, dnia 2016 -08- 3 1

Główny Inspektor Farmaceutyczny

GIF-N-4430/33/KK/16

ZEZWOLENIE

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2016 r., poz. 224)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

PGF URTICA sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu,

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 Łodzi przy ul. Kinga C. Gillette 1, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 01.08.2016r. znak GIF-N-411/1022/1-2/TL/16.

Podjęcie i prowadzenie działalności musi być zgodne z ustawą o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2016 r., poz. 224) 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.).



p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zbigniew Niewójt

Otrzymują:

1. Strona: PGF URTICA sp. z o.o., ul. Krzemieniecka 120, 54-613 Wrocław;
2. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, 17 maja 2018 r.

NMO.5520.32.2018.KK.1

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

Urtica sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu,

o zmianę zezwolenia znak **GIF-N-4430/33/KK/16** z dnia **31.08.2016 r.**;

Postanawia

w zezwoleniu znak **GIF-N-4430/33/KK/16** z dnia **31.08.2016 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 Łodzi przy ul. Kinga C. Gillette 1, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 01.08.2016r. znak GIF-N-411/1022/1-2/TL/16.

wprowadzić zmianę polegającą na:

- zmianie nazwy spółki, poprzez zastąpienie wyrazów „PGF URTICA sp. z o.o.” wyrazami „Urtica sp. z o.o.”.

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.



p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenciuk

Otrzymują:

1. Strona: Urtica sp. z o.o., ul. Krzemieniecka 120, 54-613 Wrocław;
2. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

01 SIE. 2016

GIF-N-411/1022/1-2/TL/16

DECYZJA

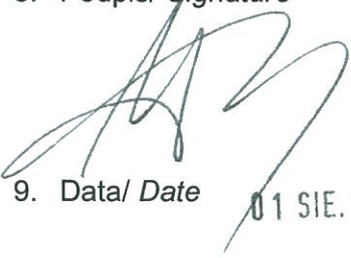
Na podstawie art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.) i art. 104 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2016 r. poz. 23).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

u d z i e l a

ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-411/1022/1-2/TL/16
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
PGF URTICA spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000113253 Regon: 932081801
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *Legally registered address of authorization holder*
ul. Krzemieniecka 120, 54 – 613 Wrocław;
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Adress of site*
ul. Kinga C. Gillette 1, 94 – 406 Łódź;
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 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Main Pharmaceutical Inspector*
Zbigniew Niewójt
8. Podpis/ *Signature*

9. Data/ *Date*
01 SIE. 2016

- 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 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. 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 (t.j. Dz. U. z 2016 r. poz. 224).

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 w związku z art. 129 § 2 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.



p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zbigniew Niewójt

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-411/1022/1-2/TL/16

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

01 SIE. 2016

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*)

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*)
- 2.5 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.

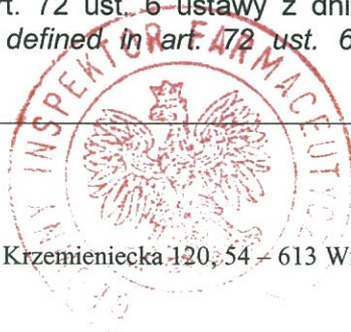
3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH

(*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*)
- 3.2 gazy medyczne (*Medicinal gases*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
 - 3.3.1 poniżej 15^o C (*Below 15^o C*)
 - 3.3.2 poniżej 8^o C (*Below 8^o C*)
- 3.4 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: PGF URTICA sp. z o. o., ul. Krzemieniecka 120, 54 – 613 Wrocław;
- 2. a/a.



Dł. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zbigniew Niewójt
Zbigniew Niewójt