

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

CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 19.10.2023 godz. 11:32:40

Numer KRS: 0000288521

**Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW**

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

Dział 1

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

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

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

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

Rubryka 4 - Informacje o umowie

1.Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki	1	01.03.2007 HANNA KACPRZAK - KUCHARSKA REP. A NR 1871/2007, KANCELARIA NOTARIALNA HANNA KACPRZAK - KUCHARSKA
	2	AKT NOTARIALNY Z DNIA 01.03.2010 R. REPERTORIUM A NR 1742/2010 SPORZĄDZONY PRZEZ NOTARIUSZA BOŻENĘ GÓRSKĄ - WOLNIK W KANCELARII NOTARIALNEJ W KATOWICACH, ZMIANA §7 UST.1 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI.
	3	AKT NOTARIALNY SPORZĄDZIŁ NOTARIUSZ ŁUKASZ GAJOS Z KANCELARII NOTARIALNEJ ŁUKASZ GAJOS, WOJCIECH MAŁACHOWSKI SPÓŁKA CYWILNA W GLIWICACH PRZY UL. LOMPY 11/1 W DNIU 10 PAŹDZIERNIKA 2011 R., KTÓRY ZOSTAŁ WPISANY DO REP. A NR 5790/2011. ZMIENIONO §7
	4	NOTARIUSZ SYLWIA SEIDEL - NOWAK Z KANCELARII NOTARIALNEJ W KATOWICACH, 21 LISTOPADA 2012 R., REP. A NR 3218/2012, UCHYLONO W CŁOŚCI DOTYCHCZASOWĄ TREŚĆ AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ I UCHWALONO W CAŁOŚCI JEGO NOWE BRZMIENIE.
	5	AKT NOTARIALNY SPORZĄDZIŁ NOTARIUSZ IWONA PNIOK Z KANCELARII NOTARIALNEJ S. SEIDEL-NOWAK, I.PNIOK SPÓŁKA CYWILNA W KATOWICACH PRZY UL. MARII SKŁOWODSKIEJ-CURIE 22 W DNIU 16 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 lub data urodzenia	022273732
	4.Numer KRS	0000908523
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	1.041.344 UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WARTOŚCI 481.621.600,00 ZŁ
	6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	TAK

Rubryka 8 - Kapitał spółki

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

Rubryka 9 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 10 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 11 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 12 - Wzmianka o uczestnictwie w grupie spółek

Brak wpisów

Dział 2

Rubryka 1 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu

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

5.Funkcja w organie reprezentującym	CZŁONEK ZARZĄDU
6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?	NIE
7.Data do jakiej została zawieszona	-----

Rubryka 2 - Organ nadzoru			
1	1.Nazwa organu		RADA NADZORCZA
	Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu		
	1	1.Nazwisko	OLSZEWSKI
		2.Imiona	MACIEJ ANDRZEJ
		3.Numer PESEL lub data urodzenia	75020600217, -----
	2	1.Nazwisko	NOWAK
		2.Imiona	BARTOSZ RAFAŁ
		3.Numer PESEL lub data urodzenia	75111804131, -----
	3	1.Nazwisko	FRANK
		2.Imiona	MARCIN
		3.Numer PESEL lub data urodzenia	89040611555, -----

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

Dział 3

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

Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach

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

	10	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	11	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	12	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	13	*****	OD 01.01.2019 DO 30.06.2019
	14	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	15	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	16	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	17	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022
4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	*****	19.09.2007 - 31.12.2007
	2	*****	01.01.2008 R. - 31.12.2008 R.
	3	*****	01.01.2009 R. - 31.12.2009 R.
	4	*****	01.01.2010 - 31.12.2010
	5	*****	01.01.2011-31.12.2011
	6	*****	01.01.2012 - 31.12.2012
	7	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	8	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	9	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	10	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	11	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	12	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	13	*****	OD 01.01.2019 DO 30.06.2019
	14	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	15	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	16	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
	17	*****	OD 01.01.2022 DO 31.12.2022

Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej
--

Brak wpisów

Rubryka 4 - Przedmiot działalności statutowej organizacji pożytku publicznego

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o dniu kończącym rok obrotowy
--

1.Dzień kończący pierwszy rok obrotowy, za który należy złożyć sprawozdanie finansowe	31.12.2007
---	------------

Dział 4

Rubryka 1 - Zaległości

Brak wpisów

Rubryka 2 - Wierzytelności

Brak wpisów

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

Brak wpisów

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

Brak wpisów

Dział 5

Rubryka 1 - Kurator

Brak wpisów

Dział 6

Rubryka 1 - Likwidacja

Brak wpisów

Rubryka 2 - Informacje o rozwiązaniu lub unieważnieniu spółki

Brak wpisów

Rubryka 3 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacja o połączeniu, podziale lub przekształceniu

1	1.Określenie okoliczności	PRZEJĘCIE INNEJ SPÓŁKI
	2.Opis sposobu połączenia, podziału lub przekształcenia	ZARZĄDY AZO - SERWIS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ Z SIEDZIBĄ W WARSZAWIE 00-238 PRZY UL. DŁUGIEJ 23/25 ORAZ VESTFARMA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ Z SIEDZIBĄ W KATOWICACH 40-541 PRZY UL. RZEPAKOWEJ 2 WYRAZIŁY ZGODĘ NA PLAN POŁĄCZENIA SPÓŁEK W DNIU 15.06.2011 R., W KTÓRYM TO PLANIE AZO - SERWIS PRZEJMUJE W CAŁOŚCI SPÓŁKĘ VESTFARMA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ. DNIA 10.10.2011 R. ODBYŁO SIĘ NADZWYCZAJNE ZGROMADZENIE WSPÓLNIKÓW AZO - SERWIS SPÓŁKI Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ NA KTÓRYM WSPÓLNIK PODJĄŁ UCHWAŁĘ O PRZEJĘCIU PRZEZ AZO - SERWIS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ SPÓŁKI "VESTFARMA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ, RÓWNIEŻ DNIA 10.10.2011 R. ODBYŁO SIĘ NADZWYCZAJNE ZGROMADZENIE WSPÓLNIKÓW SPÓŁKI "VESTFARMA" SPÓŁKA OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ NA KTÓRYM WSPÓLNIK PODJĄŁ UCHWAŁĘ O ZGODZIE NA PLAN PRZEJĘCIA "VESTFARMA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ PRZEZ SPÓŁKĘ AZO - SERWIS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ.
	Podrubryka 1	
	Dane podmiotów powstałych w wyniku połączenia, podziału lub przekształcenia albo dane podmiotów przejmujących całość lub część majątku spółki	

1	1.Nazwa lub firma	AZO-SERWIS SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----
	2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany	-----,
	5.Numer REGON	141107266
Podrubryka 2		
Dane podmiotów, których majątek w całości lub części jest przejmowany w wyniku połączenia lub podziału		
1	1.Nazwa lub firma	"VESTFARMA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,-----
	2.Kraj i nazwa rejestru lub ewidencji, w którym podmiot był zarejestrowany	-----,
	5.Numer REGON	210332225

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu upadłościowym

Brak wpisów

Rubryka 6 - Informacja o postępowaniu układowym

Brak wpisów

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

Brak wpisów

Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej

Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 19.10.2023

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

Wpisy Podmiotu w Centralnym Rejestrze Beneficjentów Rzeczywistych

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

Kryteria wyszukiwania

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

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

Podstawowe dane Podmiotu

Skorygowane:	Zgłoszenie skorygowano w dniu 2023-02-08 10:42:28		
Początkowa data prezentacji zgłoszenia:	2023-09-22	Końcowa data prezentacji zgłoszenia:	2023-09-22
Nazwa podmiotu:	"FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ	Miejscowość:	KATOWICE
NIP/identyfikator trustu:	5252409576	Kod pocztowy:	40-431
KRS:	0000288521	Ulica:	SZOPIENICKA
Forma organizacyjna:	117 - Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością	Numer domu:	77

Dane Beneficjentów

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

Uprawnienia Beneficjentów

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

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

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

Zgłaszający

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

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

Zgłaszający

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

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

GIF-N-4430/51/KK/15

Warszawa, dnia 15 stycznia 2016 r.

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

o zmianę zezwolenia nr GIF-N-P/4430/21/10 z dnia 22.04.2010 r. zmienionego decyzjami Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

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

Postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

- zastąpieniu wyrazów: „w składzie konsygnacyjnym” wyrazami: „w hurtowni farmaceutycznej”;
- dopisaniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:
 - Olsztynie przy ul. Stalowej 1.

Uzasadnienie

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

Pouczenie

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

Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NMO.5520.47.2016.DKO.1

Warszawa, dnia 04 sierpnia 2018 r.

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

o zmianę zezwolenia nr GIF-N-P/4430/21/10 z dnia 22.04.2010 r. zmienionego decyzjami Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

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

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

Postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

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

Uzasadnienie

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

Pouczenie

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

z ul. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Warszawa, dnia 04 sierpnia 2018 r.

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 20 sierpnia 2015 r.

Zofia Ulz

Podpis i Signatura

Z dnia 20.08.2015 r.

ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO

2015-08-20

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

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number
GIF-N-411-471AR/10 z dnia 22 kwietnia 2010 roku
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ legally registered address of authorization holder
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ Address of site
ul. Kleeberga 34, 15-691 Białystok
Komory przeładunkowe:
5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
- produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. nr 45, poz. 271 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

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

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

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

Uzasadnienie:

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

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



2015-08-20

aneks nr 1

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

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



DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

- zmianę adresu siedziby przedsiębiorcy,
- rozszerzenie zakresu działalności o pkt. 2.6,
- wykreślenie komory przeładunkowej i dodanie nowej komory przeładunkowej.

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:
ZUZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
WUOLE.S.U.E DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number
GIF-N-4111-47/AR/10
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 Regon: 141107266
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorisation holder
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ Address of site
ul. Kleeberga 34, 15-691 Białystok
 - Komora przeładunkowa:
5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.)

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name Of Main Pharmaceutical Inspector

Paweł Piotrowski

8. Podpis/ Signature

9. Data/ Date



31.07.2018

16.09.2018

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

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązki:
 - zapatrzywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

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

II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.

III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz.U. z 2018 r. poz. 1030 t.j.).

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż 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 przyznania prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie - Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art.239-262). Zgodnie z art. 127a § 1 kpa strona w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Z upoważnienia
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Wołenczuk

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS) (Scope Of Wholesale Distribution Authorization)	
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 OBIEKTÓW ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)	
2.1	zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement)
2.2	przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (Holding)
2.3	przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply)
2.4	eksport (Export)
2.5	inne działania, wymienić (Other activities(s): please specify)
	<ul style="list-style-type: none"> Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi.
3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)	
3.1	produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie 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	cytotoksiki (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)

OLCZYWAŁA

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

Z upoważnienia
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walczuk



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

Warszawa, dnia 31.01.2013 r.

ZEZWOLENIE

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

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

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

udziela

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

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

Uzasadnienie

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

Pouczenie

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

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rybacka 2, 40-541 Katowice, Białymstoku;
2. Wolewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Białymstoku;
3. al.





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.).

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,
o zmianę zezwolenia nr GIF-N-P/4430/21/10 z dnia 22.04.2010 r.

Postanawia

1. W zezwoleniu nr GIF-N-P/4430/21/10 z dnia 22.04.2010 r. na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Białymstoku przy ul. Kleberga 34, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 22.04.2010 r. znak: GIF-N-411147/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 uwzględnił ona w całości żądanie strony.

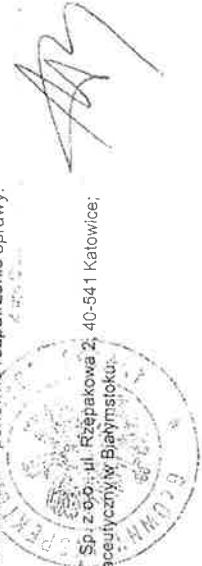
Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi.

Pouczenie

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

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-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

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: 141107286
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorization holder
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ Address of site
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r., poz. 2142 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector
Zbigniew Niewójt
8. Podpis/ Signature

9. Data/ Date

3. Poleniuk
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 wytworzenie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

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

II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.

III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2017 r. poz. 783 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 zrezygnować z prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



<p>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country)</p> <p>1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Intended for EEA market)</p> <p>1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (Intended for exportation)</p>	<p>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement)</p> <p>2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (Holding)</p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply)</p> <p>2.4 eksport (Export)</p>	<p>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)</p> <p>3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC)</p> <p>3.1.1 produkty krwiopochodne (Medicinal products derived from blood)</p> <p>3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (Immunological medicinal products)</p> <p>3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling))</p> <p>3.3.1 poniżej 15° C (Below 15° C)</p> <p>3.3.2 poniżej 8° C (Below 8° C)</p> <p>3.4 inne: wymienić (Other: (please specify))</p> <p>3.4.1 cytostatyki (Cytotoxic medicinal products)</p> <p>3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (Dangerous medicinal products)</p> <p>3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (Fragrant medicinal products)</p> <p>3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (Medicinal products with very strong effect)</p> <p>3.4.5 zioła (Herbs)</p> <p>3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law)</p> <p>3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law)</p>
---	---	--

Otrzymała:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NOH.5100.16.2017.1063.MP.3

Warszawa, dnia

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/c w Warszawie nr: 30 1010 1010 0056 2722 3100 0000.



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NZOH.5520.1.2022.DKO.2

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

- z dnia 08.12.2017 r. znak NMO.5520.12.2017.KK.1;
- z dnia 19.02.2018 r. znak NMO.5520.1.2018.KK.1

postanawia

w zezwoleniu znak NMO.5520.7.2017.KK.1 z dnia 13.11.2017 r., na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Katowicach przy ul. Szopienickiej 77, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 06.11.2017 r. znak NOH.5100.16.2017.1063.MP.2., wprowadzić zmianę polegającą na:

dopisaniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:

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

Uzasadnienie

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

Pouczenie

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

Zgodnie z art. 127 a § 1 i § 2 w zw. z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego, w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy przez ostatnią ze stron postępowania, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Zgodnie z art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. - Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, jeżeli stronie przysługuje prawo do zwrócenia się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z tego prawa. Skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. Wysokość wpisu od skargi wynosi 3000 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art. 239-262 wskazanej powyżej ustawy).

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

Otrzymała:

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



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NZOH.5100.1.2022.AKE.4

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: NOH.5100.16.2017.1063.MP.2 z dnia 06 listopada 2017 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Katowicach przy ul. Szopienickiej 77, udzielone na rzecz Farmacol-Logistyka sp. z o. o., poprzez zmianę formatu zezwolenia oraz dopisanie komory przeładunkowej w Tuszynku Majorackim;

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

• WHOLESale DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number
NOH.5100.16.2017.1063.MP.2
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 NIP: 5252409576
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legaly registered address of authorization holder
ul. Szopienicka 77, 40 – 431 Katowice
4. Adres miejsca prowadzenia/ Address of site
 - a. hurtowni farmaceutycznej
ul. Szopienicka 77, 40 – 431 Katowice
 - b. komory przeładunkowej:
 1. ul. Podwale 18, 43-300 Bielsko-Biała
 2. ul. Orzechowskiego 23, 42-280 Częstochowa
 3. Skawa 707C, 34-713 Skawa
 4. ul. Przemysłowa 25a, 32-083 Balice
 5. ul. Tysiąclecia 17B, 95-080 Tuszynek Majoracki
5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Chief Pharmaceutical Inspector
Ewa Krajewska
8. Podpis/ Signature
z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Magdalena Rychter
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru
/podpisano elektronicznie/
9. Data/ Date
2022-02-07

- I. Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:
1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązki:
 - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadac, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać wymogów Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.
2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie rozpoczął prowadzenia hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne.
- II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.
- III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 2050 z późn. zm.).

Uzasadnienie:

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

Pouczenie:

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

Zgodnie z art. 127a § 1 i § 2 w zw. z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego, w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy przez ostatnią ze stron postępowania decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

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

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

aneks nr 1 ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ NOH.5100.16.2017.1063.MP.2

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<p>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</p> <p>1.1 posiadające pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym (with a Marketing Authorisation in EEA country)</p> <p>1.2 nieposiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydanego w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do obrotu wyłącznie w tych państwach (without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for EEA market)</p> <p>1.3 nieposiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydanego w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do eksportu (without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for exportation)</p>	<p>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</p> <p>2.1 nabywanie (Procurement)</p> <p>2.2 przechowywanie (Holding)</p> <p>2.3 zaopatrywanie (Supply)</p> <p>2.4 eksport (Export)</p> <p>2.5 inne działania: wymienić (Other activities(s): please specify)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi.
<p>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)</p> <p>3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm., Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC)</p> <p>3.1.1 produkty krwiopochodne (Medicinal products derived from blood)</p> <p>3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (Immunological medicinal products)</p> <p>3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling))</p> <p>3.3.1 poniżej 15° C (Below 15° C)</p> <p>3.3.2 poniżej 8° C (Below 8° C)</p>	

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

- 3.4 inne: wymienić (*Other: (please specify)*)
- 3.4.1 cytostatyczne produkty lecznicze (*Cytotoxic medicinal products*)
 - 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
 - 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
 - 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
 - 3.4.5 zioła (*Herbs*)

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

Otrzymują:

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



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NZOI.5100.46.2022.MG.2

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number
GIF-N-4111-44/AR/08
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 NIP: 5252409576
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorisation holder
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
4. Adres miejsca prowadzenia/ Address of site
a. hurtowni farmaceutycznej
ul. Wojska Polskiego 4, 05-850 Mory, gm. Ożarów Mazowiecki
b. komory przeładunkowej
1) ul. Cicha 12, 08-103 Nowe Opole;
2) ul. Pucka 27, 26-612 Radom;
3) ul. Trakt Św. Wojciecha 243, 80-017 Gdańsk.
5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Chief Pharmaceutical Inspector
Ewa Krajewska
8. Podpis/ Signature
z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Magdalena Rychter
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru
/podpisano elektronicznie/
9. Data/ Date
2022-04-20

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-4111-44/AR/08

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)
1.1. posiadające pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym (with a Marketing Authorisation in EEA country)
1.2. nieposiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do obrotu wyłącznie w tych państwach (without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for EEA market)
1.3. nieposiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do eksportu (without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for exportation)
2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)
2.1. nabywanie (Procurement)
2.2. przechowywanie (Holding)
2.3. zaopatrywanie (Supply)
2.4. eksport (Export)
2.5. inne działania: wymienić (Other activities(s): please specify) <ul style="list-style-type: none">▪ Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi.
3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)
3.1. produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC)
3.1.1. produkty krwiopochodne (Medicinal products derived from blood)
3.1.2. immunologiczne produkty lecznicze (Immunological medicinal products)
3.3. produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling))
3.3.1. poniżej 15° C (Below 15° C)
3.3.2. poniżej 8° C (Below 8° C)
3.4. inne: wymienić (Other: (please specify))
3.4.1. cytostasyjne produkty lecznicze (Cytotoxic medicinal products)
3.4.2. produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (Dangerous medicinal products)
3.4.3. produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (Fragrant medicinal products)
3.4.4. produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (Medicinal products with very strong effect)
3.4.5. zioła (Herbs)

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

Otrzymują:

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

2. aa.

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

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązki:

- zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
- posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
- dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
- przestrzegać wymogów Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej).

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

Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.

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

Uzasadnienie:

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

Pouczenie:

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

Zgodnie z art. 127a § 1 i § 2 w zw. z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego, w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy przez ostatnią ze stron postępowania decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

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

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



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

Warszawa, dnia 04.02.2013 r.

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

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

udziela

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

Dodatkowe komory przeładunkowe:

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

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

Uzasadnienie

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

Pouczenie

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

Orzeczują:

1. Strona: „Farmacol-Logistika” Sp. z o.o., ul. Repułkowska 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 04.02.2013 r.

GIF-N-4430/12/AB/13

DECYZJA

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

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

postanawia

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

- Bydgoszcz, ul. Szajnochy 14,
- Toruniu, ul. Chrobrego 145/147.

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

Uzasadnienie

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

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

Pouczenie

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



[Handwritten signature]
2007.06.14 2007

Otrzymują:

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



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NZOI.5520.19.2022.DKO.2

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

- z dnia 25.05.2009 r., znak GIF-N-P/4430/22-1/09;
- z dnia 07.10.2009 r., znak GIF-N-P/4430/41-2/09;
- z dnia 28.09.2011 r., znak GIF-N-P/4430/36/11;
- z dnia 11.09.2012 r., znak GIF-N-4430/30/ASz/12;
- z dnia 01.02.2013 r., znak GIF-N-4430/12/AB/13;
- z dnia 02.07.2013 r., znak GIF-N-4430/34/AB/13;
- z dnia 04.06.2014 r., znak GIF-N-4430/17/AB/14;
- z dnia 13.01.2016 r., znak GIF-N-4430/50/KK/15;
- z dnia 16.11.2020 r., znak NZOI.5520.41.2020.DKO.1

postanawia

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

wykreśleniu dodatkowej komory przeladunkowej zlokalizowanej w:

- ul. Polarna 14, 93-465 Łódź;
- Pozostałe komory przeladunkowe:
- ul. Pucka 27, 26-612 Radom;
 - ul. Cicha 12. 08-103 Nowe Opole;
 - ul. Trakt Św. Wojciecha 243, 80-017 Gdańsk.

Uzasadnienie

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

Pouczenie

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

Zgodnie z art. 127 a § 1 i § 2 w zw. z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego, w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy przez ostatnią ze stron postępowania, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Zgodnie z art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. - Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, jeżeli stronie przysługuje prawo do zwrócenia się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez korzystania z tego prawa. Skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. Wysokość wpisu od skargi wynosi 3000 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art. 239-262 wskazanej powyżej ustawy).



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

Główny Inspektor Farmaceutyczny

NZOH.5520.41.2020.DKO.1

Warszawa, dnia 16.11.2020

DECYZJA

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

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

- z dnia 25.05.2009 r. znak GIF-N-P/4430/22-1/09;
- z dnia 07.10.2009 r. znak GIF-N-P/4430/41-2/09;
- z dnia 28.09.2011 r. znak GIF-N-P/4430/36/11;
- z dnia 11.09.2012 r. znak GIF-N/4430/30/ASz/12;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4430/12/AB/13;
- z dnia 02.07.2013 r. znak GIF-N-4430/34/AB/13;
- z dnia 04.06.2014 r. znak GIF-N-4430/17/AB/14;
- z dnia 13.01.2016 r. znak GIF-N-4430/50/KK/15.

Postanawia

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

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

Pozostałe komory przeładunkowe:
ul. Polarna 14, 93-465 Łódź;
ul. Cicha 12, 08-103 Nowe Opolo;
ul. Pucka 27, 26-612 Radom;

Otrzymują:

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

Uzasadnienie

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

Pouczenie

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

Ponadto na podstawie art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z prawa złożenia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy - skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wysokość wpisu od skargi wynosi 200 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art.239-262).

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

Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NZOI.5520.30.2020.DKO.2

Warszawa, dnia 12.05.2020r.

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

- z dnia 25.05.2009 r. znak GIF-N-P/4430/21-1/09;
- z dnia 17.06.2011 r. znak GIF-N-P/4430/24/11;
- z dnia 14.06.2012 r. znak GIF-N-4430/22/ASZ/12;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4430/11/AB/13;
- z dnia 09.05.2013 r. znak GIF-N-4430/24/AB/13;
- z dnia 02.07.2013 r. znak GIF-N-4430/31/AB/13;
- z dnia 12.06.2015 r. znak GIF-N-4430/19/KK/15;
- z dnia 11.10.2017 r. znak NMO.5520.4.2017.KK.1;
- z dnia 31.07.2018 r. znak NMO.5520.46.2018.DKO.1

Postanawia

w zezwoleniu znak GIF-N-P/4430/3/09 z dnia 19.01.2009 r., na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Głogowie Małopolskim przy ul. św. Maksymiliana Kolbego 20, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 19.01.2009 r. znak: GIF-N-4111-5/AR/09,

wprowadzić zmianę polegającą na:

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

Uzasadnienie

Strona do wniosku o zmianę zezwolenia GIF-N-P/4430/3/09 z dnia 19.01.2009 r., na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P dołączyła zawiadomienie Burmistrza Głogowa Małopolskiego z 7 lutego 2020r. informujące o nadaniu nowego numeru administracyjnego



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 11 października 2017 r.

NMO.5520.4.2017.KK.1

Pouczenie

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

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

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

Ponadto na podstawie art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z prawa złożenia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy – skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wysokość wpisu od skargi wynosi 200 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art.239-262).

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

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

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



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

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

- z dnia 25.05.2009 r. znak GIF-N-P/4430/21-1/09;
- z dnia 17.06.2011 r. znak GIF-N-P/4430/24/11;
- z dnia 14.06.2012 r. znak GIF-N-4430/22/ASZ/12;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4430/11/AB/13;
- z dnia 09.05.2013 r. znak GIF-N-4430/24/AB/13;
- z dnia 02.07.2013 r. znak GIF-N-4430/31/AB/13;
- z dnia 12.06.2015 r. znak GIF-N-4430/19/KK/15;

postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

- wykreśleniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:
▪ Sandomierzu przy ul. Baczyńskiego 18;

Uzasadnienie

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

Pouczenie

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



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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

19 WRZ. 2017

NOH.5100.8.2017.911.MP.1

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number
GIF-N-4111-5/AR/09
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol - Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS. 0000288521 Regon: 141107266
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorization holder
ul. Rzepakowa 2, 40 – 541 Katowice;
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ Address of site
Rogoźnica 95, 36 – 060 Głogów Małopolski;
 - komora przeładunkowa/adres:
 - 1) ul. Przemysłowa 9, 38 – 200 Jasło;
 - 2) ul. Jagiellońska 70, 25 – 734 Kielce;
 - 3) ul. Budowlana 46, 20 – 469 Lublin;
 - 4) ul. Hodowlana 14, 33 – 100 Tarnów;
5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2016 r. poz. 2142)

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

Zbigniew Niewójt

8. Podpis/ Signature

B. Niewójt

9. Data/ Date

19.09.2017

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

<p>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country)</p> <p>1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Intended for EEA market)</p> <p>1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (Intended for exportation)</p>	<p>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement)</p> <p>2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (Holding)</p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply)</p> <p>2.4 eksport (Export)</p>	<p>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)</p> <p>3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC)</p> <p>3.1.1 produkty krwiopochodne (Medicinal products derived from blood)</p> <p>3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (Immunological medicinal products)</p> <p>3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling))</p> <p>3.3.1 poniżej 15° C (Below 15° C)</p> <p>3.3.2 poniżej 8° C (Below 8° C)</p> <p>3.4 inne: wymienić (Other: (please specify))</p> <p>3.4.1 cytostatyki (Cytotoxic medicinal products)</p> <p>3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (Dangerous medicinal products)</p> <p>3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (Fragrant medicinal products)</p> <p>3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (Medicinal products with very strong effect)</p> <p>3.4.5 zioła (Herbs)</p> <p>3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law)</p> <p>3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law)</p>
---	---	--

Otrzymuje:

1. Farmacol – Logistyka sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-347 Katowice;
2. B/a.

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

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2016 r. poz. 2142) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
 - zaopatrzyć się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

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

II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.

III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 783).

Uzasadnienie:

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

Pouczenie:

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

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

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NZOH.5100.14.2020.MG.1

Warszawa, dnia 04.03.2020 r.

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number
GIF-N-4111-5/AR/09
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 Regon: 141107286
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorisation holder
ul. Szopienicka 77, 40 – 431 Katowice;
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ Address of site
ul. św. Maksymiliana Kolbego 20, 36-060 Głogów Małopolski
 - komory przeładunkowe
 - 1) ul. Przemysłowa 9, 38-200 Jasło;
 - 2) ul. Jagiellońska 70, 25-734 Kielce;
 - 3) ul. Hodowlana 14, 33-100 Tarnów;
 - 4) ul. Budowlana 26, 20-469 Lublin.
5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi; aneks 1
6. Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 499 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Chief Pharmaceutical Inspector
Paweł Piotrowski

8. Podpis/ Signature

Joanna Bogdan - Kozłowska

9. Data/ Date

04.03.2020 r.

- I. Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:
 1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
 - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać wymogów Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

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

- II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony
- III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 852).

Uzasadnienie:

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

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 256; dalej: kpa) od decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona w terminie 14 dni od doręczenia niniejszej decyzji może zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy. Ponadto na podstawie art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z prawa złożenia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy - skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wysokość wpisu od skargi wynosi 3000 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art. 239-262). Zgodnie z art. 127a § 1 kpa strona w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-4111-5/AR/09

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

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



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

NMO.5100.31.2018.911.ANM.1

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

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

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

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number
GIF-N-4111-5/AR/09
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 Regon: 141107266
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorization holder
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice;
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ Address of site
Rogoźnica 95, 36-060 Głogów Małopolski;
 - Komory przeładunkowe:
 - 1) ul. Przemysłowa 9, 38-200 Jasto;
 - 2) ul. Jagiellońska 70, 25-734 Kielce;
 - 3) ul. Hodowlana 14, 33-100 Tarnów;
 - 4) ul. Budowlana 26, 20-469 Lublin;
5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi; aneks 1
6. Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.)

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

Paweł Piotrowski

8. Podpis/ Signature

B. Jodanis

9. Data/ Date

16.07.2018



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

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązki:

- zapobiegać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wywóz lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
- posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
- dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
- przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

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

II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.

III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030 tj.),

Uzasadnienie:

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

Pouczenie:

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

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

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

Z upoważnienia
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Wolenczuk

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-4111-5/AR/09

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<p>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country)</p> <p>1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Intended for EEA market)</p> <p>1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (Intended for exportation)</p>	<p>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)</p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement)</p> <p>2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (Holding)</p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply)</p> <p>2.4 eksport (Export)</p> <p>2.5 inne działania: wymienić (Other activities(s): please specify)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowymi produktami leczniczymi.
<p>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)</p> <p>3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.: Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 68) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC)</p> <p>3.1.1 produkty krwiopochodne (Medicinal products derived from blood)</p> <p>3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (Immunological medicinal products)</p> <p>3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling))</p> <p>3.3.1 poniżej 15° C (Below 15° C)</p> <p>3.3.2 poniżej 8° C (Below 8° C)</p> <p>3.4 inne: wymienić (Other: (please specify))</p> <p>3.4.1 cytostatyki (Cytotoxic medicinal products)</p> <p>3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (Dangerous medicinal products)</p> <p>3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (Fragrant medicinal products)</p> <p>3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (Medicinal products with very strong effect)</p> <p>3.4.5 zioła (Herbs)</p> <p>3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law)</p> <p>3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law)</p>	

OIR z dnia:

1. Farmacol-Logistyka sp. z o.o., ul. Szopienicka 77, 40-131 Katowice;
2. a/a.

Z upoważnienia

Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Wolenczuk



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

Warszawa, dnia 21.02.2013 r.

ZEZWOLENIE znak GIF-N-PI/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-4111-5IAR/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 uwzględnił ona w całości zażądanie 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. Przepokowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Krakowie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Rzeszowie;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Kielecach;
5. a/a.





Warszawa, dnia 14.02.2013 r.

GIF-N-4430/11/AB/13

DECYZJA

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

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

postanawia

1. W zezwoleniu znak **GIF-N-P/4430/3/09** z dnia **19.01.2009 r.** na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w 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 uwzględnił ona w całości ządanie 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. Rzeźniarska 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Krakowie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Rzeszowie;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Kielcach;
5. a/a.





Główny Inspektor Farmaceutyczny

GIF-N-4430/19/KK/15

Warszawa, dnia 14 czerwca 2015 r.

DECYZJA

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

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

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

postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

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

Uzasadnienie

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

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 Kalowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Krakowie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Rzeszowie;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Kielcach;
5. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Lublinie;
6. a/a.



Warszawa, dnia 16 sierpnia 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Zofia Ulz

8. Podpis/ Signature

Z up. Główny Inspektor Farmaceutyczny

19. Data/ Date

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

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

Farmacol-Logistyka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

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

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

2015-08-20

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

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

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

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

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

Uzasadnienie:

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

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

aneks nr 1

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-N-41270/5/MSH/11
(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<p>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej <i>(with a Marketing Authorisation in EEA country)</i>¹⁾</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>²⁾</p> <p>1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich <i>(intended for exportation)</i>³⁾</p>	<p>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)</p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych <i>(Procurement)</i>¹⁾</p> <p>2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych <i>(Holding)</i>¹⁾</p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy <i>(Supply)</i>¹⁾</p> <p>2.4 eksport <i>(Export)</i>¹⁾</p>	<p>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH <i>(Medicinal products with additional requirements)</i></p> <p>3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) <i>(Products according to Art. 83 of 2001/83/EC)</i>¹⁾</p> <p>3.1.1 produkty kwiopochodne <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. Farmaco Logistyka, ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice

2. alfa

3/3



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 14 kwietnia 2016 r.

GIF-N-4430/16/KK/16

DECYZJA

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

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;

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

postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

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

Uzasadnienie

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

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

Pouczenie

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

(p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego)

Otrzymują:

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

Zdjęcie Nieważne



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

15 MAJ 2018

NOH.5100.41.2018.1004.MP.1

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-41270/5/MSH/11 z dnia 06 grudnia 2011 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Szczecinie przy ul. Pomorskiej 132, udzielone Farmacoi-Logistyka sp. z o.o. poprzez
- rozszerzenie zakresu działalności o pkt.2.5
- wykreślenie produktów leczniczych określonych w pkt 3.1.3 i 3.2;

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

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number
GIF-N-41270/5/MSH/11
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacoi - Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 Regon: 141107266
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorization holder
ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ Address of site
Ul. Pomorska 132, 70-812 Szczecin
• Komory przeładunkowe:
Koszalin, ul. Morska 56B
Gorzów Wielkopolski, ul. Śląska 96
5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r., poz. 2211 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name Of Main Pharmaceutical Inspector
Barbara Walenciuk
8. Podpis/ Signature
B. Walenciuk

9. Data/ Date

15.05.2018

GIF-N-41270/5/MSH/11
(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

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

Otrzymała:

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

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

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązki:
 - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

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

I. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.

II. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2017 r. poz. 783 t.j.).

Uzasadnienie:

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

Pouczenie:

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

Ponadto na podstawie art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku - Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z prawa złożenia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy - skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wysokość wpisu od skargi wynosi 3000 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie - Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art.239-262). Zgodnie z art. 127a § 1 kpa strona w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



NMO.5100.34.2018.1004.ANM.1

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-412/70/5/MSH/11 z dnia 06 grudnia 2011 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Szczecinie przy ul. Pomorskiej 132, udzielone Farmacol-Logistyka sp. z o.o. poprzez zmianę adresu siedziby przedsiębiorcy,

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:
ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
WHOLESALE DISTRIBUTION 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
KRS: 0000288521 Regon: 141107266
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorization holder
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ Address of site
ul. Pomorska 132, 70-812 Szczecin
 - Komory przeładunkowe:
 - 1) Koszalin, ul. Morska 56B
 - 2) Gorzów Wielkopolski, ul. Śląska 96
5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name Of Main Pharmaceutical Inspector
Paweł Piotrowski

8. Podpis/ Signature

P. Piotrowski

9. Data/ Date

16.07.2018



- I. Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:
1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
 - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

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

- II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.
- III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030 t.j.).

Uzasadnienie:

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

Pouczenie:

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

Ponadto na podstawie art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku - Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z prawa złożenia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy - skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wysokość wpisu od skargi wynosi 3000 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie - Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art.239-262). Zgodnie z art. 127a § 1 kpa strona w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Z upoważnienia
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Waleńciuk

(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 WHOLESALER 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)

O t r z y m u j a :.

1. Farmasol-Logistyka sp. z o.o., ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice,
2. alu.

Z upoważnienia
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Waleńciuk

6. Data :

20 maja 2022 r.

Podpis

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



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NZO.H.5520.18.2022.DKO.3

POSTANOWIENIE

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia

sprostować oczywistą omyłkę pisarską w decyzji znak: NZOH.5520.18.2022.DKO.2 z dnia 20 maja 2022 r. zmieniającej zezwolenie znak: GIF-N-P/4430/7/10 z dnia 30.03.2010 r. na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej we Wrocławiu ul. Rakowiecka 65/67, udzielone na rzecz przedsiębiorcy Farmacol-Logistyka sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach poprzez zmianę zapisu umieszczonego na stronie pierwszej decyzji:

z:

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

na:

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

UZASADNIENIE

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

POUCZENIE

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



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

NZOI.5100.45.2022.MG.2

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-4111/25/AR/10 z dnia 30 marca 2010 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej we Wrocławiu przy ul. Rakowieckiej 65/67 udzielone na rzecz Farmacol-Logistyka sp. z o.o. poprzez wykreślenie komory przeładunkowej w Opolu;

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number
GIF-N-4111/25/AR/10
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 NIP: 5252409576
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorization holder
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
4. Adres miejsca prowadzenia/ Address of site
a. hurtowni farmaceutycznej
ul. Rakowiecka 65/67, 50-422 Wrocław

b. komory przeładunkowej

- 1) Bartosów 69, 59-241 Legnickie Pole
- 2) ul. Ozimska 18, 46-053 Falmirowice

5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Chief Pharmaceutical Inspector

Ewa Krajewska

8. Podpis/ Signature

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

9. Data/ Date
2022-04-21

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

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-4111/25/AR/10

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)	
1.1	posiadające pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym (with a Marketing Authorisation in EEA country)
1.2	nieposiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydanego w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do obrotu wyłącznie w tych państwach (without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for EEA market)
1.3	nieposiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydanego w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do eksportu (without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for exportation)
2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)	
2.1	nabywanie (Procurement)
2.2	przechowywanie (Holding)
2.3	zaopatrywanie (Supply)
2.4	eksport (Export)
2.5	inne działania: wymienić (Other activities(s): please specify) <ul style="list-style-type: none">Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi.
3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)	
3.1	produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm., Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC)
3.1.1	produkty krwiopochodne (Medicinal products derived from blood)
3.1.2	immunologiczne produkty lecznicze (Immunological medicinal products)
3.3	produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling))
3.3.1	poniżej 15° C (Below 15° C)
3.3.2	poniżej 8° C (Below 8° C)
3.4	inne: wymienić (Other: (please specify))
3.4.1	cytotoksyczne produkty lecznicze (Cytotoxic medicinal products)
3.4.2	produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (Dangerous medicinal products)
3.4.3	produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (Fragrant medicinal products)
3.4.4	produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (Medicinal products with very strong effect)
3.4.5	zioła (Herbs)

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

Otrzymują:

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

2. aa.

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

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:

- zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
- posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
- dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
- przestrzegać wymogów Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

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

II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.

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

Uzasadnienie:

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

Pouczenie:

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

Zgodnie z art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego, w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy przez ostatnią ze stron postępowania decyzja staje się ostateczną i prawomocna.

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

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



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NZOH.5520.18.2022.DKO.2

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

postanawia

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

wykreśleniu dodatkowej komory przeładunkowej zlokalizowanej w:

- 45-315 Opole, ul. Głogowska 39.

Uzasadnienie

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

Pouczenie

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

Zgodnie z art. 127 a § 1 i § 2 w zw. z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego, w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy przez ostatnią ze stron postępowania, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Zgodnie z art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. - Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, jeżeli stronie przysługuje prawo do zwrócenia się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z tego prawa. Skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. Wysokość wpisu od skargi wynosi 3000 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art. 239-262 wskazanej powyżej ustawy).

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 04.02.2013 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. Rzepiórkowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny we Wrocławiu;
3. a/a.

Otrzymują:

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



GIF-N-4430/15/AB/13

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

postanawia

1. W zezwoleniu znak GIF-N-P/4430/7/10 z dnia 30.03.2010 r. na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym we Wrocławiu przy ul. Rakowieckiej 65/67, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 30.03.2010 r. znak: GIF-N-411/25/AR/10, wprowadzić zmianę polegającą na:

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

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

Uzasadnienie

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

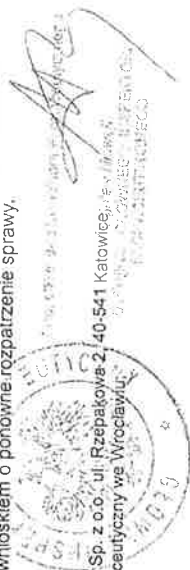
Wydanie ujednoliconego tekstu jest niezbędne z uwagi na konieczność legitymowania się zezwoleniem zawierającym aktualne dane o przedsiębiorcy prowadzącym obrót hurtowy środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi.

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. Rzepkowska 2, 40-541 Katowice, e-mail: biuro@farmacol-logistyka.pl
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny we Wrocławiu;
3. a/a.





Główny Inspektor Farmaceutyczny
Paweł Piotrowski

Warszawa, 04.05.2020

NZOH.5521.2.2020.DKO.2

DECYZJA

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

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

postanawia

w licencji znak: **NMO.5521.39.2018** z dnia **26.11.2018** r. na prowadzenie obrotu hurtowego prekursorami kategorii 1 – *Ephedrinum* w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Żernikach ul. Składowa 7 działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego znak: GIF-N-4111-136/PL/10 z dnia 05.01.2011 r.

wprowadzić zmiany polegające na:

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

Uzasadnienie

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

Pouczenie

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

Ponadto na podstawie art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzysztania z prawa złożenia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy - skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wysokość

wpisu od skargi wynosi 200 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art.239-262).

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

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

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



Paweł Piotrowski

Quiryniuj:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 14 stycznia 2016 r.

GIF-N-4431/28/KK/15

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 2 pkt 1 w związku z art. 39 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r., poz. 124 ze zm.), art. 3 ust. 4 rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2015/1013 z dnia 25 czerwca 2015 r. ustanawiające przepisy dotyczące rozporządzenia (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie prekursorów narkotycznych i rozporządzenia Rady (WE) nr 111/2005 określającego zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Unią a państwami trzecimi, art. 3. ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 11 lutego 2004 r. w sprawie prekursorów narkotykowych, art. 6 ust. 1 rozporządzenia Rady (WE) nr 111/2005 z dnia 22 grudnia 2004 r. określające zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Unią a państwami trzecimi i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.), oraz art. 5 ust. 5 Ustawy z dnia 19 grudnia 2014 r. o zmianie ustawy - Prawo farmaceutyczne oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. z 2015 r., poz. 28).

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

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

- z dnia 18.05.2012 r. znak GIF-N-4431/11/ASZ/12;

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

postanawia

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

wprowadzić zmiany polegające na:

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

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

Uzasadnienie

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

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

Pouczenie

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



Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NMO.5521.39.2018.2

POSTANOWIENIE

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

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia

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

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

UZASADNIENIE

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

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

W tym stanie rzeczy należało oczywistą omyłkę sprostować.

POUCZENIE

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

11 lutego 2019 r.
[Podpis]

Otrzymują:

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



Warszawa, dnia 10 sierpnia 2015 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Main Pharmaceutical Inspector

Zofia Ulz

8. Podpis/Signature
9. Data/Date
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO

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

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po 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 Żemiki
Komory przeładunkowe:
Konin, ul. Jana Pawła II 105
Bydgoszcz, ul. Szajnochy 14
Toruń, ul. Chrobrego 145/147
5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
- produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. nr 45, poz. 271 ze zm.)

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.



aneks nr 1

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country)¹⁾

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⁾

1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (intended for exportation)¹⁾

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESAL DISTRIBUTION OPERATIONS)

2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement)¹⁾

2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (Holding)¹⁾

2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply)¹⁾

2.4 eksport (Export)¹⁾

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)¹⁾

3.1.1 produkty kwiapochodne (Medicinal products derived from blood)

3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (Immunological medicinal products)

3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling))

3.3.1 poniżej 15° C (Below 15° C)

3.3.2 poniżej 8° C (Below 8° C)

3.4 inne: wymienić (Other: (please specify))

3.4.1 cytostatyki (Cytotoxic medicinal products)

3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (Dangerous medicinal products)

3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (Fragrant medicinal products)

3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (Medicinal products with very strong effect)

3.4.5 ziola (Herbs)

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

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

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NZOI.5100.4.2020.MG.4

Warszawa, dnia 6.04.2020r.

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORIZATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number
GIF-N-4111/138/PŁ/10
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 Regon: 141107266
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorization holder
ul. Szopienicka 77, 40 – 431 Katowice;
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ Address of site
ul. Składowa 7, 62 – 023 Żerniki
komory przeladunkowe
1) ul. Jana Pawła II 105, 62-510 Konin;
2) ul. Szajnochy 14, 85-738 Bydgoszcz;
3) ul. Mazowiecka 70a, 87-100 Toruń.
5. Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 499 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Chief Pharmaceutical Inspector

Paweł Piotrowski

8. Podpis/ Signature

Janina Hajduk - Polaka

9. Data/ Date

6.04.2020r.

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

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
 - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia,
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać wymogów Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

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

III. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.
Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 852).

Uzasadnienie:

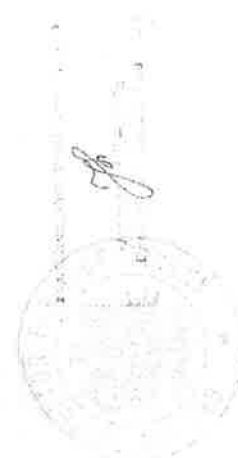
Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 256) Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 256; dalej: kpa) od decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona w terminie 14 dni od doręczenia niniejszej decyzji może zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

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

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



ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-N-411/138/PL/10

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)	
1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)	
1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country)	
1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Intended for EEA market)	
1.3 przeznaczone do eksportu do krajów trzecich (Intended for exportation)	
2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)	
2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement)	
2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (Holding)	
2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply)	
2.4 eksport (Export)	
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 kwiopochodne (Medicinal products derived from blood)	
3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (Immunological medicinal products)	
3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling))	
3.3.1 poniżej 15° C (Below 15° C)	
3.3.2 poniżej 8° C (Below 8° C)	
3.4 inne: wymienić (Other: (please specify))	
3.4.1 cytostatyki (Cytotoxic medicinal products)	
3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (Dangerous medicinal products)	
3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (Fragrant medicinal products)	
3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (Medicinal products with very strong effect)	
3.4.5 zioła (Herbs)	
3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law)	
3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law)	

Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

2019-07-18

NWO.5100.37.2018.1071.ANM.1

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

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

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

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

- Numer zezwolenia/ Authorisation number
GIF-N-4111-138/PL/10
- Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 Regon: 141107266
- Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorisation holder
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
- Adres hurtowni farmaceutycznej/ Address of site
ul. Składowa 7, 62-023 Żerniki
 - Komory przeładunkowe:
 - ul. Jana Pawła II 105, 62-510 Konin
 - ul. Szajnochy 14, 85-738 Bydgoszcz
- Zakres zezwolenia/ Scope of authorisation
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
- Podstawa prawna/ Legal basis of authorisation
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.)
- Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name Of Main Pharmaceutical Inspector
Paweł Piotrowski

8. Podpis/ Signature

9. Data/ Date

Strona 1 z 3

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

- Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
 - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytworzenie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

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

II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.

III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz.U. z 2018 r. poz. 1030 t.j.).

Uzasadnienie:

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

Pouczenie:

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

Ponadto na podstawie art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku - Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skazywania z prawa złożenia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy - skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wysokość wpisu od skargi wynosi 3000 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie - Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art.239-262). Zgodnie z art. 127a § 1 kpa strona w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy może zrezygnować z prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Z upoważnieniem
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenczuk

Strona 2 z 3

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



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

Warszawa, dnia 01.02.2013 r.

ZEZWOLENIE

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

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

Dodatkowe komory przeładunkowe:

- ul. Jana Pawła II 105, Konin;
- ul. Szajnochy 14, Bydgoszcz;
- ul. Chrobrego 145/147, Toruń.

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

Uzasadnienie

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

Pouczenie

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

Otrzymują:

1. Strona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Rzepiatowa 7, ul. 541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Poznaniu;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Gorzowie Wielkopolskim;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Bydgoszczy;
5. a/a.

2 ul. Głównego Inspektora Farmaceutycznego





Warszawa, dnia 01.07.2013 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.),

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

postanawia

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

wprowadzić zmiany polegające na:

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



Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

GIF-N-4430/52/KK/15

Warszawa, dnia 15 stycznia 2016 r.

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

- z dnia 17.06.2011 r. znak GIF-N-P/4430/23/11;
- z dnia 18.05.2012 r. znak GIF-N-4430/17/ASZ/12;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4430/14/AB/13;

postanawia

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

wprowadzić zmiany polegające na:

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

Uzasadnienie

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

Pouczenie

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

Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NZOH.5520.1.2020.DKO.2

Warszawa, dnia 04.05.2020

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

- z dnia 17.06.2011 r. znak GIF-N-P/4430/23/11;
- z dnia 18.05.2012 r. znak GIF-N-4430/17/ASZ/12;
- z dnia 01.02.2013 r. znak GIF-N-4430/14/AB/13;
- z dnia 13.01.2016 r. znak GIF-N-4430/52/KK/15

Postanawia

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

wprowadzić zmiany polegające na:

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

Uzasadnienie

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

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (dalej: kpa) od decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona w terminie

14 dni od doręczenia niniejszej decyzji może zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Ponadto na podstawie art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z prawa złożenia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy - skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wysokość wpisu od skargi wynosi 200 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art.239-262).

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

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

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

z up. Główny Inspektor Farmaceutyczny


Anna Nadziejko
Główny Inspektor Farmaceutyczny

Orzeczono:

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



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 03-10-2023 r.

ZAŚWIADCZENIE O NIEZALEGANIU W OPŁACANIU SKŁADEK

1. Nr zaświadczenia: 060071ZN23/0010707
2. Dane wnioskodawcy (płatnika składek):
Nazwa / Nazwisko i imię / Adres: "FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
ul. SZOPIENICKA 77 40-431 KATOWICE

NIP

5	2	5	2	4	0	9	5	7	6
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

REGON

1	4	1	1	0	7	2	6	6				
---	---	---	---	---	---	---	---	---	--	--	--	--

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

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

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

i nie posiada zaległości wymagalnych według stanu na dzień

0	3
---	---

 -

1	0
---	---

 -

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

dzień - miesiąc - rok

Zaświadczenie wydaje się na wniosek płatnika składek, na podstawie art. 50 ust. 4 i art. 123 ustawy z 13 października 1998 r. o systemie ubezpieczeń społecznych (Dz.U. z 2023 r., poz. 1230 z późn.zm.) oraz art. 217 i 218 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023. poz. 775 z późn.zm.).

STARSZY SPECJALISTA


Danuta Dziacko

pieczęć służbowa i podpis
upoważnionego pracownika

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

1. Nr zaświadczenia:

1471.4050.444870.2023

WYPEŁNIĆ KOMPUTEROWO LUB RĘCZNIE, DUŻYMI Drukowanymi literami, CZARNYM LUB NIEBIESKIM KOLOREM.

Nazwa i adres organu podatkowego:

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

WARSZAWA 06-10-2023

(Miejscowość i data)

ZAS-W

Naczelnik

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

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

2. Kolejny nr egz. / ogółem liczba egzemplarzy

1

1

01. Podstawa prawna:

Art. 306a § 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa (Dz. U. z 2022. poz. 2651 ze zm.).

A. DANE WNIOSKODAWCY**A.1. DANE IDENTYFIKACYJNE**

3. Identyfikator podatkowy NIP / PESEL:

5 2 5 2 4 0 9 5 7 6

4. Nazwa pełna / Nazwisko, pierwsze imię

'FARMACOL-LOGISTYKA' SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

5. Data urodzenia (dzień - miesiąc - rok)

A.2. ADRES SIEDZIBY/ ADRES ZAMIESZKANIA

6. Kraj

POLSKA

7. Województwo

ŚLĄSKIE

8. Powiat

M. KATOWICE

9. Gmina

M. KATOWICE

10. Ulica

SZOPIENICKA

11. Nr domu

77

12. Nr lokalu

13. Miejscowość

KATOWICE

14. Kod pocztowy

40-431

Odpowiednie części I, II i III wypełnia się w zależności od żądanego przez wnioskodawcę zakresu informacji.

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

wg stanu na dzień

06-10-2023

(dzień - miesiąc - rok)

wynosząc ogółem

0

zł

00

gr.

słownie:

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr.

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr.

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr.

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr.

ZAS-W₍₆₎

1/3

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

wg stanu na dzień

06-10-2023

(dzień - miesiąc - rok)

wynosząc ogółem zł gr.

słownie:

z tego, od zaliczki

za okres w kwocie zł gr

z tego, od zaliczki

za okres w kwocie zł gr

z tego, od zaliczki

za okres w kwocie zł gr

z tego, od zaliczki

za okres w kwocie zł gr

- III. Zaświadczam się, że wnioskodawcy wymienionemu w części A. 1) **)

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

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

- V. Na podstawie art. 306e § 3 oraz w związku z art. 306e § 7 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa informuję się, że jest/ nie jest **) prowadzone postępowanie mające na celu ustalenie lub określenie wysokości zobowiązań wnioskodawcy lub odsetek za zwłokę, o których mowa w art. 53a ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa albo postępowanie mające na celu ustalenie lub określenie wysokości zobowiązań wnioskodawcy lub odsetek za zwłokę, o których mowa w art. 53a ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa zostało zakończone.

- VI. **) Dokonano zapłaty opłaty skarbowej

21,00

zł.

słownie dwadzieścia jeden złotych i zero groszy


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

1.Nr zaświadczenia:

1471.4050.444870.2023

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

VIII. *****) 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>Starszy Specjalista</p> <p><i>[Signature]</i></p> <p>Agnieszka Wicichowska</p> <p>(podpis)²⁾</p>
---	--

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

²⁾ Niepotrzebne skreślić.

¹⁾ 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).

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

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

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

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

Pobrano opłatę w kwocie 20/

05. 10. 2023

Data wystawienia



ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O PODMIOTCIE ZBIOROWYM**)

0	0	0	0	2	8	8	5	2	1
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

NUMER KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

(nazwa oraz numer właściwego rejestru***)

1. OZNACZENIE PODMIOTU ZBIOROWEGO

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

2. SIEDZIBA PODMIOTU ZBIOROWEGO

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 2023 r. poz. 1605)

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

KARTOTEKA PODMIOTÓW ZBIOROWYCH KRK

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

Członek Zarządu

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE PODMIOTÓW ZBIOROWYCH
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

Dnia

05. 10. 2023

«7»

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Tomasz Rogóż

(podpis osoby uprawnionej)

Członek Zarządu

Adam Grzywok

Starszy inspektor

Barbara Siochoda

**Zapytanie podlega opłacie i jest na własność nadawcy i opłaty sądowej

Dane identyfikujące podmiot zbiorowy należy podać na podstawie aktualnego odpisu z Krajowego Rejestru Karnego Sądowego. Jeśli dane wybrane do Krajowego Rejestru Sądowego nie odpowiadają aktualnemu stanowi prawnemu, zapytanie o podmiot nie jest wpisane do Krajowego Rejestru Sądowego.

Dane identyfikujące podmiot zbiorowy należy podać na podstawie innego dokumentu, który je dotyczy.

**Zapytanie, jeśli podmiot podlega wpisowi do Krajowego Rejestru Karnego Sądowego.

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. 28 ustawy z dnia 24 maja 2007 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

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

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

Data wystawienia

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

Pobrano opłatę w kwocie 30/-

05.10.2023



ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**)

7 1 0 2 2 1 0 0 2 9 8
Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

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

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

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

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

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

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

2023-10-05 «7»

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

(podpis osoby uprawnionej)

Członek Zarządu

Adam Grzybów

Starszy inspektor

Barbara Szyboka

* Jeżeli zapytanie podlega opłacie, to o nią musi zostać złożona opłata sądowa.
**) Dane o osobie należy podać na podstawie dokumentu, w którym zdarzył się fakt.
***) Sędzia wypełnia w przypadku gdy zapytanie o dane osobiste niepołączony z numerem PESEL.
****) W punkcie 12 należy wskazać, czy dane o osobie są dostępne.

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 21 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym.

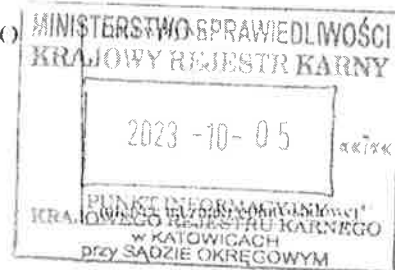
"Farmacol-Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
NIP 5252403576 Regon 141107266
-7-

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

Data wystawienia

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

Pobrano opłatę w kwocie 30/-
15.10.2023



ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**)

7 8 0 8 0 8 1 7 8 3 6

Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
świadczącego 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

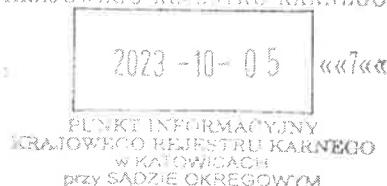
art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605)

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

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

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

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

(podpis osoby uprawnionej)

Członek Zarządu

Adam Grzywok

Starszy inspektor

Barbara Szoboda

*) Jeżeli zapytanie podlega opłacie, jest ona wnoszona załącznikiem opłaty sądowej.
**) Dane z bazy danych podlegają przetwarzaniu do celów prowadzenia postępowań.
***) Sądca współpracujący z prokuraturą zapytuje o dane osoby, których dane znajdują się w PESEL.
****) W pkt 13.12.2019 r. ustawa o zmianie ustawy o Krajowym Rejestrze Karnym.

Pomoczenie

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 marca 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
zdobycia informacji

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Podano opłatę w kwocie 202

05.10.2023

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***)

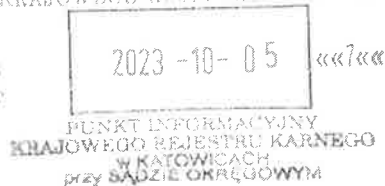
1. Nazwisko rodowe STRZEMPA
2. Nazwisko (w tym przybrane) STRZEMPA
3. Imiona JANINA ELŻBIETA
4. Imię ojca JOACHIM
5. Imię matki ELŻBIETA
6. Data urodzenia 19.10.1971
7. Nazwisko rodowe matki KAPS
8. Miejsce urodzenia MIKOŁÓW
9. Obywatelstwo POLSKIE
10. Miejsce zamieszkania UL. PODLEŚNA 56, 40-748 KATOWICE
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 2023 r. poz. 1605)
Rodzaj danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie:****)

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

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

NIE FIGURUJE
W KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Członek Zarządu

Tomasz Rogoż
(podpis osoby uprawnionej)

Członek Zarządu
Adam Grzywok

Starszy inspektor
Barbara Strębska

** Wzrost i waga podlega opłacie i jest ona wnoszona zaowocem sądowym

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

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

***** W punktach 12 i 13 należy wskazać X w odpowiednim kwadracie

Pomóż

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).

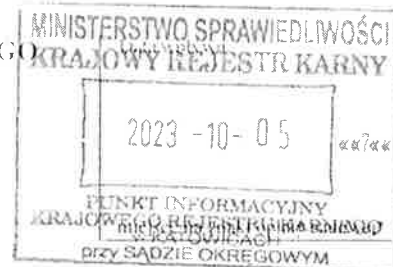
"Farmacol-Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
NIP 5252409576 Regon 141107266
- 7 -

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

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

Podany adres w kwocie 301

15. 10. 2023



Data wystawienia

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**)

7 5 1 1 1 8 0 4 1 3 1

Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

1. Nazwisko rodowe NOWAK
2. Nazwisko (w tym przybrane) NOWAK
3. Imiona BARTOSZ 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 2023 r. poz. 1605)

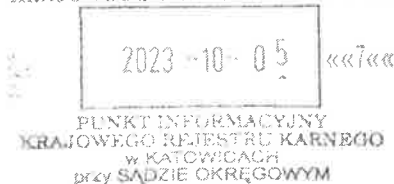
12. Rodzaj danych, które mają być przedmiotem informacji o osobie:****)

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

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

Członek Zarządu

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



Tomasz Rogóż

podpis osoby uprawnionej

Członek Zarządu

Adam Grzywok

Starszy inspektor

Barbara Swoboda

** Zapytanie podlega opłacie i jest ciarw...
*** Informacje należy podać na podstawie dokumentów stwierdzających tożsamość
**** Należy wypełnić w przypadku gdy zapytanie dotyczy osoby nieposiadającej numeru PESEL
***** Zapytanie należy składać w formie pisemnej lub elektronicznej

Pamiętaj!

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

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

ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice

NIP 5252409576 Regon 141107266

- 7 -

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

Data wystawienia

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

Data wpływu

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
KRAJOWY REJESTR KARNY

2023-10-05

«7»

miejsce na makr. opłaty sądowej**

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM

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 WILIM
8. Miejsce urodzenia RUDA ŚLĄSKA
9. Obywatelstwo POLSKIE
10. Miejsce zamieszkania UL. POKOJU 15A/16, 41-709 RUDA ŚLĄSKA
11. Wskazanie postępowania, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o osobie

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

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

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

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

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

2023-10-05 «7»

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

podpis osoby uprawnionej

Członek Zarządu

Adam Grzywok

Starszy inspektor

Barbara Wroblewska

- * Jeżeli zapytanie podlega opłaceniu, na wstępie należy wpłacić opłatę sądową.
- ** Dane osobowe należy podać na podstawie kumulatora stwierdzeń tożsamości.
- *** Należy wypełnić w przypadku gdy zapytanie dotyczy osoby niepełnoletniej, wskazując numer PESEL.
- **** W punkcie 12 należy wskazać X w odniesieniu do: karnego.

Podkreślenie

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 marca 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 urzędnika
służącego do automatycznego
odbioru informacji

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

Podręczono osadzie w kwocie 301

05.10.2023

pośb

Data wpływu



Data wystawienia

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBE***)

7 5 0 2 1 7 0 7 0 1 2

Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

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

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

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

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

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

Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

(podpis osoby uprawnionej)

NIE FIGURUJE
w KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

2023-10-05

«7»

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu

Adam Grzywok

Starezy inspektor

Barbara S. Soboda

Jeżeli z pytań podlega opłacie i jest ona wnoszona znanymi opłaty sądowej

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

*** Należy wypełnić w przypadku gdy zapytanie dotyczy 06-08 miejsc indykacji numeru PESEL

**** W punkcie 12 należy wskazać, w którym celu kierujemy zapytanie

Pomocnik

Uzyskanie bez uprawnienia info. mającej o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2, art. 25 ustawy z dnia 21 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym.



Polisa nr 436000300027

Okres ubezpieczenia: od 01.12.2022 00:00 do 30.11.2023 23:59

Ubezpieczyciel: Sopotkie Towarzystwo Ubezpieczeń ERGO Hestia SA

Ubezpieczający:

**"FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ**

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



Ubezpieczeni:



435000300027

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

**PRZEDSIĘBIORSTWO ZAOPATRZENIA FARMACEUTYCZNEGO
CEFARM SZCZECIN SA**

NIP: 851-10-50-411

UL. POMORSKA 132, 70-812 SZCZECIN

**"FARMACOL-LOGISTYKA" SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ**

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

**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

Ubezpieczeni:**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****M34-27****Przedmiot ubezpieczenia:**

Odpowiedzialność cywilna ubezpieczonego za szkody wyrządzone osobom trzecim, powstałe w związku z prowadzeniem działalności wskazanej w umowie ubezpieczenia oraz posiadaniem rzeczy wykorzystywanych w tej działalności - (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. kaseta 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:

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:

Ogólne Warunki Ubezpieczenia Odpowiedzialności Cywilnej z Tytułu Prowadzenia Działalności z dnia 1 sierpnia 2021 r. (kod AB-OCD-01/21)

Zakres terytorialny:

Cały świat z wyłączeniem USA, ich terytoriów stowarzyszonych lub Kanady; dla ryzyka podróży służbowych – cały świat (tj. zakres zgodny z § 7 ust. 1 i ust. 2 OWU). Zawsze z zastrzeżeniem stosowania § 8 ust. 4 OWU (Sankcje)

Zakres ubezpieczenia:

Zgodnie z OWU i postanowieniami szczególnymi wskazanymi w niniejszym dokumencie

Suma gwarancyjna:

15 000 000,00 PLN na jeden i wszystkie wypadki

Franszyza:

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

Składka:

55 519,00 PLN

Postanowienia dodatkowe:

Z zachowaniem obowiązywania pozostałych niezmienionych poniższymi zapisami postanowień OWU, w tym wyłączeń odpowiedzialności ubezpieczyciela tam zawartych, uzgadnia się, że:

1/- Ubezpieczyciel nie powoła się na wyłączenie własnej odpowiedzialności wskazane w par. 8 ust. 1 pkt 3 OWU, w następujących sytuacjach:

1. Jeśli została zawarta i w momencie powstania wypadku była ważna umowa obowiązkowego ubezpieczenia OC posiadacza pojazdu mechanicznego dla pojazdu w związku z posiadaniem którego doszło do powstania szkody, a sama szkoda nie powstała w związku z ruchem tego pojazdu.
2. Jeśli nie została zawarta i w odniesieniu do wypadku nie ma możliwości udzielenia ochrony ubezpieczeniowej w ramach umowy



obowiązkowego ubezpieczenia OC posiadacza pojazdów mechanicznych, a spełnione będą łącznie wszystkie poniższe przesłanki:

- a. Ubezpieczony nie wiedział lub przy dołożeniu należytej staranności nie mógł się dowiedzieć, że w związku z posiadaniem danego pojazdu, w momencie powstania wypadku spoczywał na nim obowiązek zawarcia obowiązkowego ubezpieczenia OC posiadacza pojazdów mechanicznych;
- b. Wypadek został spowodowany przez pojazd wolnobieżny. Przez pojazd wolnobieżny rozumie się pojazd silnikowy, którego konstrukcja ogranicza prędkość jazdy do 25 km/h, z wyłączeniem ciągnika rolniczego;
- c. Wypadek zaistniał w związku z posiadaniem lub ruchem pojazdu wolnobieżnego na terenie nieruchomości znajdującej się we władaniu przez ubezpieczonego lub na placu budowy, z wyłączeniem wypadków związanych z posiadaniem lub ruchem tego pojazdu po drogach publicznych.

2/- Wprowadza się Sublimit w ramach sumy gwarancyjnej na szkody wynikłe 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, w okresie ubezpieczenia, franszyza redukcyjna 10% wartości odszkodowania nie mniej niż 1.200,00 PLN,

3/- Zakres ochrony nie obejmuje OC zawodowej, OC obowiązkowej, OC świadczeń medycznych, wymaganej zawarcia odrębnego ubezpieczenia,

4/- Zakres ochrony nie obejmuje OC Aptek oraz sprzedaży detalicznej, poza wymienionymi literalnie Firmami / Aptekami w ofercie / polisie.

Pozostałe postanowienia OWU, wyraźnie niezmienione powyższymi zapisami, zachowują swoją moc, w tym mają także zastosowanie do zagadnień poruszanych w punktach powyżej.

Klauzule dodatkowe:

Klauzula 002 Szkody wyrządzone pracownikom

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

Klauzula 003 Szkody w rzeczach ruchomych wziętych w najem

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

Klauzula 006 Czyste straty finansowe

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

Postanowienia dodatkowe do klauzuli: Franszyza redukcyjna 10% wartości odszkodowania nie mniej niż 1.200,00 PLN

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/WASO/0806379/3.

Kontynuacja polisy 436000265467

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

FARMACOL-LOGISTYKA SP. Z O. O.

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

FARMACOL S.A.

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

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

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, 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 002 Szkody wyrządzone pracownikom

- Odmienne niż stanowi § 9 ust. 1 OWU, zakres ochrony ubezpieczeniowej rozszerza się o odpowiedzialność cywilną ubezpieczonego za następujące szkody wyrządzone pracownikom:
 - szkody na osobie wynikające z wypadków przy pracy;
 - szkody w mieniu;
 - czyste straty finansowe, jakich doznał pracownik na skutek naruszenia przepisów o ochronie danych osobowych (w tym zakresie nie ma zastosowania wyłączenie odpowiedzialności z § 9 ust. 5 OWU).
- W uzupełnieniu pozostałych wyłączeń odpowiedzialności ubezpieczyciela wskazanych w OWU, ochrona ubezpieczeniowa nie obejmuje roszczeń regresowych instytucji zobowiązanych do wypłaty świadczeń z tytułu wypadków przy pracy.
- Pozostałe postanowienia OWU wyraźnie niezmienione powyższymi zapisami zachowują swoją moc, w tym mają także zastosowanie do zakresu ochrony ubezpieczeniowej regulowanego w treści niniejszej klauzuli.

Klauzula 003 Szkody w rzeczach ruchomych wziętych w najem

- Odmienne niż stanowi § 9 ust. 2 OWU, zakres ochrony ubezpieczeniowej rozszerza się

o odpowiedzialność cywilną ubezpieczonego za szkody w mieniu w rzeczach ruchomych używanych ubezpieczonemu przez osobę trzecią lub wziętych w najem, dzierżawę, leasing, bądź z których ubezpieczony korzystał na podstawie innego podobnego stosunku prawnego.

2. W uzupełnieniu pozostałych wyłączeń odpowiedzialności ubezpieczyciela wskazanych w OWU, zakres ochrony ubezpieczeniowej nie obejmuje dodatkowo odpowiedzialności cywilnej ubezpieczonego za szkody w mieniu:

- a) powstałe w następstwie utraty rzeczy;
- b) w pojazdach mechanicznych;
- c) w pojazdach kolejowych;
- d) w wartościach pieniężnych, papierach wartościowych, dziełach sztuki,
- e) w rzeczach osób trzecich przekazanych ubezpieczonemu w celu wykonania pracy lub usługi na tych rzeczach (obróbka, naprawa lub podobne czynności) lub za ich pomocą;
- f) w rzeczach osób trzecich przekazanych ubezpieczonemu w celu przechowania, ochrony, sprawowania dozoru lub na podstawie umowy komisu.

3. Pozostałe postanowienia OWU, wyrażnie niezmienione powyższymi zapisami, zachowują swoją moc, w tym mają także zastosowanie do zakresu ochrony ubezpieczeniowej regulowanego w treści niniejszej klauzuli.

Klauzula 006 Czyste straty finansowe

1. Odmienne niż stanowi § 9 ust. 5 OWU, zakres ochrony ubezpieczeniowej rozszerza się o odpowiedzialność cywilną ubezpieczonego z tytułu czystych strat finansowych poniesionych przez osobę trzecią.

2. W uzupełnieniu pozostałych wyłączeń odpowiedzialności ubezpieczyciela wskazanych w OWU, zakres ochrony ubezpieczeniowej nie obejmuje dodatkowo odpowiedzialności cywilnej ubezpieczonego za czyste straty finansowe będące konsekwencją:

- a) wady prac lub usług wykonanych przez ubezpieczonego lub osoby działające na jego zlecenie lub na jego rachunek oraz wadliwości produktu, wycofania z rynku produktu lub rzeczy zawierającej produkt;
 - b) niewykonania zobowiązania przez ubezpieczonego bądź przekroczenia terminów;
 - c) przekroczenia kosztów, w tym kosztorysów, kalkulacji wstępnych, budżetów;
 - d) naruszenia prawa antymonopolowego, czynów nieuczciwej konkurencji, naruszenia zbiorowych interesów konsumentów;
 - e) wad prawnych, naruszenia praw własności intelektualnej, praw własności przemysłowej, udzielania licencji lub franczyz;
 - f) sprawowania funkcji członka organów zarządczych i nadzorczych ubezpieczonego, a także wydawania rad, poleceń, nadzoru, kierowania lub zarządzania innym podmiotem;
 - g) niezgodnego z prawem działania lub zaniechania przy wykonywaniu władzy publicznej;
 - h) naruszenia dóbr osobistych;
 - i) naruszenia danych osobowych;
 - j) treści reklamy wyrobów, prac lub usług ubezpieczonego lub jego samego;
 - k) naruszenia bezpieczeństwa informacji lub ataku komputerowego;
 - l) odwołania imprezy masowej, jak również pozostałych imprez;
 - m) utraty wartości pieniężnych lub papierów wartościowych, obrotu wartościami pieniężnymi bądź papierami wartościowymi, prowadzenia kasy, realizacji płatności, rozliczeń handlowych, wszelkich transakcji finansowych, obrotu nieruchomościami, sprzeniewierzenia;
 - n) dostarczenia o niewłaściwych parametrach lub niedostarczenia przez ubezpieczonego: energii elektrycznej, gazu, pary, wody, w tym wody gorącej, energii cieplnej, danych elektronicznych, w tym dostępu do sieci internet.
3. Zakres ochrony ubezpieczeniowej nie obejmuje również odpowiedzialności cywilnej ubezpieczonego za czyste straty finansowe wyrządzone podmiotom powiązanym a także roszczeń wnoszonych przez podmioty powiązane.
4. Pozostałe postanowienia OWU wyrażnie niezmienione powyższymi zapisami zachowują swoją moc, w tym mają także zastosowanie do zakresu ochrony ubezpieczeniowej regulowanego w treści niniejszej klauzuli.

Podsumowanie składki w poszczególnych liniach ubezpieczeń:

Linia ubezpieczeń:

Składka łączna
(w tym składka za klauzulę)

Ubezpieczenie OC ogólne & OC za produkt

55 519,00 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: 55 519,00 PLN (słownie: pięćdziesiąt pięć tysięcy pięćset dziewiętnaście złotych 0/100)

Składka płatna na rachunek bankowy: 89 1240 6960 6013 4360 0030 0027

Warunki płatności składki: płatna jednorazowo

**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 Sopotkiego 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 zlecającego 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 udzieloną ochroną ubezpieczeniową – ubezpieczycielowi w następujący sposób; poprzez formularz na stronie: www.ergohestia.pl; telefonicznie, pod numerem: 801107107 lub 585555555; pisemnie, na adres siedziby Sopotkiego Towarzystwa Ubezpieczeń ERGO Hestia SA, ul. Hestii 1, 81-731 Sopot; ustnie lub pisemnie podczas wizyty w jednostce Sopotkiego Towarzystwa Ubezpieczeń ERGO Hestia SA. (b) dotyczące czynności agencyjnych wykonywanych przez Agentów w zakresie niezwiązanych z udzieloną ochroną ubezpieczeniową, o ile Agent wykonuje czynności agencyjne na rzecz więcej, niż jednego zakładu ubezpieczeń w zakresie tego samego działu zgodnie z załącznikiem do ustawy z dnia 11 września 2015 r. o działalności ubezpieczeniowej i reasekuracyjnej (ubezpieczenia na życie lub ubezpieczenia majątkowe). (2) Reklamacje wskazane w ust. 1a. rozpatrywane są przez jednostkę organizacyjną powołaną w tym celu przez Zarząd ERGO Hestii. (3) Reklamacje wskazane w ust. 1b. rozpatrywane są przez Agentów, którego działalności reklamacja dotyczy i powinny być wniesione bezpośrednio temu Agentowi. W przypadku wpływu takiej reklamacji do ERGO Hestii, ERGO Hestia prześle 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. (7) Klient może wystąpić z wnioskiem o rozpatrzenie sprawy do Rzecznika Finansowego www.rf.gov.pl

PROKURENT

Marek Michałski

Ubezpieczający

Członek Zarządu

Janina Strzempa

Podpis jest prawidłowyDokument podpisany przez: DANIEL
FASZCZEWSKI; STB ERGO Hestia SA
Data: 2022.11.30 07:27:36 CET

Ubezpieczyciel

ERGO
HESTIA[®]



436000300027

Przedstawicielstwo Korporacyjne Warszawa

Umowa przygotowana przez: Daniel Faszczeński, nr UWR 000862

Numer Pośrednika: 000000

Polisę wystawiono w Białymstoku, dnia 29.11.2022

801 107 107*

www.ergohestia.pl

Jesteśmy częścią
międzynarodowej
grupy ERGO

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 kontaktować 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: iod@ergohestia.pl;
 - 3) poprzez formularz kontaktowy w sekcji Ochrona Danych Osobowych na stronie 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 powołuje 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 Hestia, np. dostawcom usług IT, podmiotom świadczącym usługi archiwizacyjne, kancelariom prawnym, prowadzącym działalność pocztową lub kurierską, audytorom.
7. Osoby, których dane osobowe przetwarzane są przez ERGO Hestia, 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

Dokument wygenerowano: 01.12.2022, 11:45:16

Nr transakcji w ING Banku Śląskim S.A.: 64001313862 Data księgowania: 30.11.2022 Data transakcji: 30.11.2022

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:

89 1240 6960 6013 4360 0030 0027
SOPOCKIE TOWARZYSTWO UBEZPIECZEŃ
ERGO HESTIA SPOŁKA AKCYJNA
HESTIA I
81 731 Sopot

Tytuł operacji:

436000300027
S0280037654

Szczegóły operacji:

PRZELEW

Kwota:

55 519,00

Waluta:

PLN

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

Warszawa, 21.09.2023 r.
Ref.:CWKS/ZAK/535/23/MJ

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

OPINIA BANKOWA

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

Współpracę z naszym bankiem rozpoczął w październiku 2007 roku.

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

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

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

Na dzień 20.09.2023 r. rachunki Klienta były wolne od zajęć egzekucyjnych.

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

Na dzień 20.09.2023 r. środki dostępne w ramach ww. limitu wynosiły 119.279.558,81 PLN.

Informacje Prawne

Informacje zawarte w niniejszej opinii są aktualne na dzień sporządzenia. Z zastrzeżeniem obowiązujących przepisów prawa Bank nie ponosi odpowiedzialności za wnioski wynikające z niniejszej opinii. W szczególności Bank nie ponosi odpowiedzialności względem osób trzecich za skutki związane z wykorzystaniem informacji wskazanych w treści niniejszego dokumentu.

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

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