



**Główny Inspektor Farmaceutyczny**

Warszawa, dnia

**22 SIE. 2017**

GIF-N-411/1042/2/WO/17

**DECYZJA**

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2016 r. poz. 2142 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**

Po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy MEDAN spółka jawna W. Pawlak i S-ka, zmienia zezwolenie znak: GIF-N-411/1042/1-4/MP/17 z dnia 14 lipca 2017 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Bydgoszczy przy ul. Franza Blumwego 21 udzielone przedsiębiorcy MEDAN spółka jawna W. Pawlak i S-ka.

**NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:**

**ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

***WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION***

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*  
GIF-N-411/1042/1-4/MP/17
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*  
MEDAN spółka jawna W. Pawlak i S-ka  
KRS: 0000010355 Regon: 002486679
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *Legally registered address of authorization holder*  
ul. Franza Blumwego 21, 85-862 Bydgoszcz
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Address of site*  
ul. Franza Blumwego 21, 85-862 Bydgoszcz
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*

22.08.2017r.

- I. Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:
  1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2016 r., poz. 2142 ze zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
    - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
    - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
    - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
    - przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.
  2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne.
- II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.
- III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2017 r. poz. 783 t.j.).

#### **Uzasadnienie:**

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



z up. p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

*Barbara Walecink*  
Dyrektor Departamentu Nadzoru

# **ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

GIF-N-411/1042/1-4/MP/17

(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*)

## **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*)

## **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)*)  
3.3.2 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*)  
3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)  
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*)



złp. p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walencjaś  
Dyrektor Departamentu Nadzoru

### Otrzymują:

1. Medan Spółka Jawna W. Pawlak i S-ka, ul. Franza Blumwego 21, 85-862 Bydgoszcz;
2. a/a.