

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 19.08.2024 godz. 09:36:24
Numer KRS: 0000288521

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym		19.09.2007		
Ostatni wpis	Numer wpisu	86	Data dokonania wpisu	25.06.2024
	Sygnatura akt	RDF/624012/24/328		
	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 CAŁOŚCI 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 obligatariusze mają prawo do udziału 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	1	379 950 000,00 ZŁ

za aport	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
Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu		
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	GRZYWOK
	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

3	7.Data do jakiej została zawieszona	-----
	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 ŻYWNOŚCI, 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
	18	25.06.2024	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
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
	16	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023

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
	18	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023
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
	18	*****	OD 01.01.2023 DO 31.12.2023

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 19.08.2024

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

Wpisy Podmiotu w Centralnym Rejestrze Beneficjentów Rzeczywistych

Identyfikator złożonego wniosku: 30B225772FC441A893A5757842E54D7E
Data i godzina złożenia wniosku: 2024-09-09 08:23:10
Data i czas udostępnienia wniosku: 2024-09-09 08:23:10

Kryteria wyszukiwania

NIP/identyfikator trustu: 5252409576
Data od: 2024-09-09
Data do: 2024-09-09

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:	2024-09-09	Kończąca data prezentacji zgłoszenia:	2024-09-09
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

Uprawnienia Beneficjentów

Pierwsze imię:	ANDRZEJ	1. Pośrednie uprawnienia:	POSIADACZ 50,11 % AKCJI W SPÓŁCE DOMINUJĄCEJ W GRUPIE KAPITAŁOWEJ AZ ASSET S.A.
Nazwisko:	OLSZEWSKI		
PESEL:	49122701675		
Kraj zamieszkania:	POLSKA		
Kraje obywatelstwa:	POLSKA		
Pierwsze imię:	ZYTA	1. Pośrednie uprawnienia:	POSIADACZ 45,35 % AKCJI W SPÓŁCE DOMINUJĄCEJ W GRUPIE KAPITAŁOWEJ AZ ASSET S.A.
Nazwisko:	OLSZEWSKA		
PESEL:	51080203526		
Kraj zamieszkania:	POLSKA		
Kraje obywatelstwa:	POLSKA		

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

IZOH.5100.51.2024.AKE.2

DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2024 r. poz. 686) oraz art. 104 § 1 oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2024 r. poz. 572)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak GIF-N-4111/138/Pt/10 z dnia 5 stycznia 2011 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Żernikach przy ul. Składowej 7 udzielone na rzecz przedsiębiorcy Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością poprzez zmianę formatu zezwolenia oraz dopisanie komory przeładunkowej zlokalizowanej w Gdańsku przy ul. Trakt Św. Wojciecha 243;

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

- Numer zezwolenia/ Authorisation number
GIF-N-4111/138/Pt/10
- Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 NIP: 5252409576
- Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorization holder
ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
- Adres miejsca prowadzenia/ Address of site
a. hurtowni farmaceutycznej
ul. Składowa 7, 62 – 023 Żerniki
b. komory przeładunkowej
1) ul. Jana Pawła II 105, 62-510 Konin;
2) ul. Szajnochy 14, 85-738 Bydgoszcz;
3) ul. Mazowiecka 70a, 87-100 Toruń
4) ul. Trakt Św. Wojciecha 243, 80-017 Gdańsk

- 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
- Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Chief Pharmaceutical Inspector
Pełniący obowiązki Głównego Inspektora Farmaceutycznego Marcin Wójtowicz
- Podpis/ Signature
z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Marcin Rynkiewicz
Dyrektor Departamentu Inspekcji
/podpisano elektronicznie/
2024-05-23
- Data/ Date

Uzasadnienie:

Strona Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Katowicach (KRS: 0000288521) pismem z dnia 6 maja 2024 r. (podpisanym w dniu 15 maja 2024 r.), które wpłynęło na adres do doręczeń elektronicznych Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego w dniu 15 maja 2024 r., wniosła o wprowadzenie zmiany w zezwoleniu na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej GIF-N-4111/138/Pt/10 z dnia 5 stycznia 2011 r. polegającej na dopisaniu komory przeładunkowej zlokalizowanej w Gdańsku przy ul. Trakt Św. Wojciecha 243.

W myśl 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 2024 r. poz. 686 – zwanej dalej u.p.f.), podjęcie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej wymaga uzyskania zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego, przy czym wydanie zezwolenia, odmowa wydania zezwolenia, zmiana oraz cofnięcie zezwolenia dokonywane jest w drodze decyzji, wydawanej przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Obrót hurtowy produktami leczniczymi, z zastrzeżeniem ust. 8 pkt 2 i 5 u.p.f., mogą prowadzić wyłącznie hurtownie farmaceutyczne.

Zgodnie z art. 76 ust. 2 u.p.f. zezwolenie na prowadzenie hurtowni wydaje się na czas nieokreślony, chyba że wnioskodawca wystąpił o wydanie zezwolenia na czas określony.

Główny Inspektor Farmaceutyczny po rozpatrzeniu ww. wniosku strony uznał, że dokonanie wnioskowanej przez stronę zmiany zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej jest zgodne z obowiązującymi przepisami u.p.f. W związku z powyższym zasadne jest wydanie niniejszej decyzji zmieniającej w trybie art. 155 ustawy Kodeks postępowania administracyjnego – (Dz.U. z 2024 r. poz. 572 – zwanej dalej k.p.a.), w której treści uwzględniono wniosek strony w całości oraz wydanie ujednoliconego tekstu zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej uwzględniającego zmianę objętą wnioskiem.

Mając na uwadze powyższe, Główny Inspektor Farmaceutyczny orzekł jak w sentencji.

Pouczenie:

- Zgodnie z art. 127 § 3 k.p.a. 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 r. – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz.U. z 2023 r. poz. 1634 z późn. zm.), 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 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 (239 § 1 pkt 4 ww. ustawy) oraz przyznanie prawa pomocy (art. 233-244 ww. ustawy).
 - Zgodnie z art. 127a § 1 k.p.a. strona w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Zgodnie z art. 127a § 2 k.p.a. z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia odwołania przez ostatnią ze stron postępowania, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.
 - Główny Inspektor Farmaceutyczny poucza, że zgodnie z art. 77 ust. 1 u.p.f., przedsiębiorca podejmujący działalność polegającą na prowadzeniu hurtowni farmaceutycznej powinien:
1) dysponować obiektami umożliwiającymi prawidłowe prowadzenie obrotu hurtowego;
2) zatrudniać Osobę Odpowiedzialną;
3) wypełniać obowiązki określone w art. 78 u.p.f.
- Przepisu ust. 1 pkt 2 u.p.f. nie stosuje się, jeżeli podejmującym działalność jest farmaceuta spełniający wymagania, o których mowa w art. 84, oświadczenie pełniący funkcję kierownika.

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 u.p.f.

Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023 r. poz. 1939 z późn. zm.).

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Marcin Rynkiewicz
Dyrektor Departamentu Inspekcji
/podpisano elektronicznie/

aneks nr 1
ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-N-4111/138/Pt/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: wymieniać (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: wymieniać (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
Marcin Rynkiewicz
Dyrektor Departamentu Inspekcji
/podpisano elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona: Farmacol Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością reprezentowana przez: Mateusza Surmę, ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice (korespondencja ePUAP)
2. aa.



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. 2.5,
- 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-4111-47/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 authorization 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
ul. Przemysłowa 6, 10-418 Olsztyn
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



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:
 - zapożytywać 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 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 upoważnienia
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walecziuk

aneks nr 1
ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-N-4111-47/AR/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 OBIEKTÓW ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALERS 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)	

Otrzymała:

1. Farmacol-Logistyka sp. z o.o., ul. Szołtęńska 77, 40-431 Katowice;
2. u/a.

Z upoważnienia
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenciuk



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

Warszawa, 23 maja 2024 r.

IZOH.5100.52.2024.AKE.2

DECYZJA

Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2024 r. poz. 686) oraz art. 104 § 1 oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2024 r. poz. 572)

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 przedsiębiorcy Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością poprzez wykreślenie komory przeładunkowej w Gdańsku przy ul. Trakt Św. Wojciecha 243;

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

- Numer zezwolenia/ Authorisation number
GIF-N-4111-44/AR/08
- Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 NIP: 5252409576
- Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorization holder
ul. Szczenińska 77, 40-431 Katowice

- Adres miejsca prowadzenia/ Address of site
a. hurtowni farmaceutycznej
ul. Wojska Polskiego 4, 05-850 Mary, gm. Ożarów Mazowiecki
b. komory przeładunkowej
1) ul. Głucha 12, 08-103 Nowe Opolo;
2) ul. Pucka 27, 26-612 Radom

- 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

- Główny Inspektor Farmaceutyczny/ Name of Chief Pharmaceutical Inspector

- Pełniący obowiązki Głównego Inspektora Farmaceutycznego Marcin Wójtowicz

- Podpis/ Signature
z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Marcin Rynkiewicz

- Data/ Date
Dyrektor Departamentu Inspekcji
/podpisano elektronicznie/
2024-05-23

Uzasadnienie:

Strona Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Katowicach (KRS: 0000288521) pismem z dnia 6 maja 2024 r. (podpisanym w dniu 15 maja 2024 r.), które wpłynęło na adres do doręczeń elektronicznych Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego w dniu 15 maja 2024 r., wniosła o wprowadzenie zmiany w zezwoleniu na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej GIF-N-4111-44/AR/08 z dnia 8 października 2008 r. polegającej na wykreśleniu komory przeładunkowej zlokalizowanej w Gdańsku przy ul. Trakt Św. Wojciecha 243.

W myśl 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 2024 r. poz. 686 – zwanej dalej u.p.f.), podjęcie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej wymaga uzyskania zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego, przy czym wydanie zezwolenia, odmowa wydania zezwolenia, zmiana oraz cofnięcie zezwolenia dokonywane jest w drodze decyzji, wydawanej przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Obrót hurtowy produktami leczniczymi, z zastrzeżeniem ust. 8 pkt 2 i 5 u.p.f., mogą prowadzić wyłącznie hurtownie farmaceutyczne.
Zgodnie z art. 76 ust. 2 u.p.f zezwolenie na prowadzenie hurtowni wydaje się na czas nieokreślony, chyba że wnioskodawca wystąpił o wydanie zezwolenia na czas określony.

Główny Inspektor Farmaceutyczny po rozpatrzeniu ww. wniosku strony uznał, że dokonanie wnioskowanej przez stronę zmiany zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej jest zgodne z obowiązującymi przepisami u.p.f. W związku z powyższym zasadne jest wydanie niniejszej decyzji zmieniającej w trybie art. 155 ustawy Kodeks postępowania administracyjnego – (Dz.U. z 2024 r. poz. 572 – zwanej dalej k.p.a.), w której treści uwzględniono wniosek strony w całości oraz wydanie ujednoliconego tekstu zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej uwzględniającego zmianę objętych wnioskami.

Mając na uwadze powyższe, Główny Inspektor Farmaceutyczny orzekł jak w sentencji.

Pouczenie:

- Zgodnie z art. 127 § 3 k.p.a. 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 r. – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz.U. z 2023 r. poz. 1634 z późn. zm.), 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 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 (239 § 1 pkt 4 ww. ustawy) oraz przyznanie prawa pomocy (art. 233-244 ww. ustawy).
- Zgodnie z art. 127a § 1 k.p.a. strona w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Zgodnie z art. 127a § 2 k.p.a. z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia odwołania przez ostatnią ze stron postępowania, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.
- Główny Inspektor Farmaceutyczny poucza, że zgodnie z art. 77 ust. 1 u.p.f., przedsiębiorca podejmujący działalność polegającą na prowadzeniu hurtowni farmaceutycznej powinien:
1) dysponować obiektami umożliwiającymi prawidłowe prowadzenie obrotu hurtowego;
2) zatrudniać Osobę Odpowiedzialną;
3) wypełniać obowiązki określone w art. 78 u.p.f.
Przepisu ust. 1 pkt 2 u.p.f nie stosuje się, jeżeli podejmującym działalność jest farmaceuta spełniający wymagania, o których mowa w art. 84, osobiście pełniący funkcję kierownika.

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 u.p.f.

Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023 r. poz. 1939 z późn. zm.).

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Marcin Rynkiewicz
Dyrektor Departamentu Inspekcji
/podpisano elektronicznie/

aneks nr 1
ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-N-4111-44/AR/08

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS) <i>(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)</i> 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 <i>(with a Marketing Authorisation in EEA country)</i> 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 <i>(without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for EEA market)</i> 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 <i>(without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for exportation)</i>	
2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS) 2.1 nabywanie <i>(Procurement)</i> 2.2 przechowywanie <i>(Holding)</i> 2.3 zaopatrywanie <i>(Supply)</i> 2.4 eksport <i>(Export)</i> 2.5 inne działania: wymienić <i>(Other activities(s); please specify)</i> <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 <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 <i>(requiring low temperature handling)</i> w całym procesie dystrybucji <i>(Cold chain products)</i> 3.3.1 poniżej 15° C <i>(Below 15° C)</i> 3.3.2 poniżej 8° C <i>(Below 8° C)</i> 3.4 inne: wymienić <i>(Other: please specify)</i> 3.4.1 cytostatyczne 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>	

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Marcin Rynkiewicz
Dyrektor Departamentu Inspekcji
/podpisano elektronicznie/

- Otrzymują:
1. Strona: Farmacol Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością reprezentowana przez: Mateusza Surmę, ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice (korespondencja ePUAP)
 2. aa.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 02.03.2020 r.

NZOH.5100.14.2020.MG.1

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 AUTHORIZATION

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
ul. św. Maksymiliana Kolbego 20, 36-060 Głogów Małopolski
 - komory przeładunkowe
 - 1) ul. Przemysłowa 8, 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 (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 Hajduk-Bołta
Ewidencja i Dokumentacja

9. Data/ Date

02.03.2020r.

2 k.p. Głównego Inspektor Farmaceutyczny
Ewidencja i Dokumentacja

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 hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedzialnego 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 Inspektoratu 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 korzystania 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 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) <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 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)	

Zgodnie z załącznikiem do pozwolenia



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



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 Farmacol-Logistyką sp. z o.o. poprzez zmianę adresu siedziby przedsiębiorcy,

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
Farmacol-Logistyką 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. Ślaska 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

9. Data/ Date

B. Poddał

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 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 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 upoważnienia
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walec

aneks nr 1

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-412/70/5/MSH/11

(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) <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) 3.2 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)
---	--	--

Oświadczam:

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

Z upoważnienia
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walendziuk



GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

Warszawa, 21 kwietnia 2022 r.

NZO.H.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.)

GLÓWNY 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) Bartoszew 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

- 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 uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

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

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

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

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



aneks nr 1

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 OBIĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESale DISTRIBUTION OPERATIONS)	2.1 nabywanie (Procurement) 2.2 przechowywanie (Holding) 2.3 zaopatrywanie (Supply) 2.4 eksport (Export) 2.5 inne działania: wymienić (Other activities(s); please specify) ▪ Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi.
3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (Medicinal products with additional requirements)	3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC) 3.1.1 produkty krwiopochodne (Medicinal products derived from blood) 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (Immunological medicinal products) 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling)) 3.3.1 poniżej 15° C (Below 15° C) 3.3.2 poniżej 8° C (Below 8° C) 3.4 inne: wymienić (Other: (please specify)) 3.4.1 cytostaticzne 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. Szopienicka 77, 40-431 Katowice
2. aa.

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 przedsięwzięcia:

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

zezwoleń 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-4111/138PL/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.

Obrot 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. Rzepkowska 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.



GIF-N-4430/14/AB/13

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

postanawia

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

wprowadzić zmiany polegające na:

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

Bydgoszczy przy ulicy Szajnochy 14,

Toruniu przy ulicy Chrobrego 145/147.

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

Uzasadnienie

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

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

Pouczenie

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



[Handwritten signature]
Główny Inspektor Farmaceutyczny

Otrzymują:

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



Sędziowie: Sędziów Farmaceutycznych

Warszawa, dnia 24.04.2013 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-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 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.).

Otrzymała:

1. Strona: „Farmacol-Logistika” Sp. z o.o., ul. Przeglądowa 2, 40-541 Katowice, REGON 142600179
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Białymstoku
3. a/a





Warszawa, dnia 21.04.2013 r.

GIF-N-4430/8/AB/13

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

Postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

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

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

Uzasadnienie

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

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

Pouczenie

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

Otrzymują:

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





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

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:
„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,
udziela

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

Dodatkowe komory przeładunkowe:

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

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

Uzasadnienie

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





GIF-N-4430/12/AB/13

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

o zmianę zezwolenia znak GIF-N-P/4430/01/09 z dnia 07.01.2009 r., zmienionego

decyzjami Głównego Inspektora Farmaceutycznego:

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

postanawia

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

wprowadzić zmianę polegającą na:

- zastąpieniu wyrazów: „AZO-SERWIS Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie” wyrazami: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach”;
- wykreśleniu dodatkowych komórek przeładunkowych 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 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.



[Handwritten signature]
INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

Otrzymują:

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



ZEZWOLENIE
znak GIF-N-P/4430/3/09
(tekst ujednolicony)

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:
„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. z siedzibą w Katowicach,
udziela

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

Dodatkowe komory przeładunkowe:

- Jasto, ul. Jana Pawła II 39 A;
- Tarnów, ul. Okrzeja 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 uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

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

Otrzymują:

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



GIF-N-4430/11/AB/13

DECYZJA

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

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

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

postanawia

1. W zezwoleniu znak GIF-N-P/4430/3/09 z dnia 19.01.2009 r. na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w składzie konsygnacyjnym zlokalizowanym w Rogoźnicy 95, 36-060 Głogów Małopolski, działającym na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 19.01.2009 r. znak: GIF-N-411-5/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”.

Wydac 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 Krakowie;
3. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Rzeszowie;
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w Kielcach;
5. a/a.





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 06.12.2011 r. znak: GIF-N-41270/5/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 zażądanie 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


Zbigniew Niewójt



Otrzymują:

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



GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NZOI.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.)

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

o zmianę zezwolenia znak **GIF-N-P/4430/7/10** 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: NZOI.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 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 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/



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

zezwoleń 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. Rzępaka 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



Wydział Inspekcji Farmaceutycznej

Warszawa, dnia 14.02.2013 r.

GIF-N-4430/15/AB/13

DECYZJA

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

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

o zmianę zezwolenia znak GIF-N-P/4430/7/10 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 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. Sirona: „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o., ul. Rzepakowa 2, 40-541 Katowice;
2. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny we Wrocławiu;
3. alia.





GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NZOH.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 NZOH.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 przeładunkowej zlokalizowanej w:

- ul. Polarna 14, 93-465 Łódź;

Pozostałe komory przeładunkowe:

- 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 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/

Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 05.05.2020

NZO.H.5520.1.2020.DKO.2

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-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;
- 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. Skłodowej 7, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 05.01.2011 r. znak: GIF-N-4111/138/PL/10,

wprowadzić zmiany polegające na:

- dopisaniu 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 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. 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. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Jouanna Szpak – Sołska

Dyrektor Departamentu Nadzoru

Otrzymują:

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NMO.5520.47.2018.DKO.1

Warszawa, dnia 01 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-Logistika” 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. Kleberga 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 uwzględnił 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 wnioskami o ponowne rozpatrzenie sprawy.

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Wojciech Szupnik - Solska

Główny Inspektor Farmaceutyczny

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



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NZOH.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-Logistika 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 - Logistika 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

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.

Pouczenie

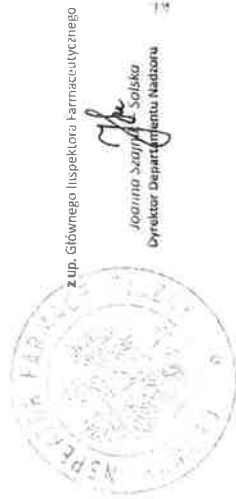
Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (dalej: kpa) od decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona w terminie 14 dni od doręczenia niniejszej decyzji może zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

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.

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.



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

<div></div> <div>Wspólnota Europejska Licencja (Art. 3 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004) (Art. 6 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 111/2005)</div>		PC: NZOH.5521.23.2021.DKO.2	
Original	1.Posiadacz licencji „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice Tel: +48 32 20 80 700 Fax: +48 32 20 80 700 e-mail: biurozarzadu@farmacol.com.pl	2.Organ wydający licencję GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY ul. Senatorska 12 00-082 Warszawa tel: +48 22 441 07 04 fax: +48 22 635 99 94 e-mail: gif@gif.gov.pl strona internetowa: www.gif.gov.pl	
	1a. Dodatkowe informacje Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana w Żernikach przy ul. Składowej 7, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego znak: GIF-N-411/138/PL/10 z dnia 05.01.2011 r. Dodatkowe komory przeładunkowe: - ul. Jana Pawła II 105, 62-510 Konin; - ul. Szajnochy 14, 85-738 Bydgoszcz; - ul. Mazowiecka 70a, 87-100 Toruń.	1b. Dodatkowe informacje	
3. Okres ważności:		Początek: 27.11.2021 r. Koniec: 26.11.2024 r.	
4. Licencja dotyczy następującej substancji:			
Sklasyfikowana substancja	Kod CN	Operacja	Obiekty handlowe
EPHEDRINE	2939 41 00	Obrót hurtowy	Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji
5. Dodatkowe informacje/warunki: Formy stereoisomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędąca katyną, w każdym przypadku, gdy występowanie takich form jest możliwe. Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katyny, w każdym przypadku gdy istnienie takich soli jest możliwe.			

6. Data :

04 października 2021 r.

Podpis

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Jolanta Skorut-Zajac

Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru

/podpisano elektronicznie/

Potwierdzam zgodność kopii z dokumentem elektronicznym:	
Identyfikator dokumentu	185213.569972.669942
Nazwa dokumentu	L-23 Licencja Farmacol Logistyka Sp. z o.o. Żerniki doc.pdf
Tytuł dokumentu	L-23 Licencja Farmacol Logistyka Sp. z o.o. Żerniki doc
Sygnatura dokumentu	NZOH.5521.23.2021
Data dokumentu	2021-10-04 16:04:23
Skrót dokumentu	080789F10E581A352EC62D50CBB7886716 368D
Wersja dokumentu	1.3
Data podpisu	2021-10-04
Podpisane przez	Jolanta Skorut-Zajac Zastępca Dyrektora
Rodzaj certyfikatu	Certyfikat kwalifikowany podpisu elektronicznego karta
L/18-3 104 37 18 04/21	
Data wydruku	2021-10-05 13:44:24
Autore wydruku	Karin Bonita



Wspólnota Europejska

Licencja

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

PC: NZOH.5521.7.2021.DKO.2

Oryginał	<div>1.Posiadacz licencji „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice Tel: +48 32 20 80 600 Fax: +48 32 20 22 497 e-mail: biurozaradu@farmacol.com.pl</div>	<div>2.Organ wydający licencję GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY ul. Senatorska 12 00-082 Warszawa tel: +48 22 441 07 04 fax: +48 22 635 99 94 e-mail: gif@gif.gov.pl strona internetowa: www.gif.gov.pl</div>
	<div>1a. Dodatkowe informacje Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana w Głogowie Małopolskim przy ul. św. Maksymiliana Kolbego 20 posiadająca zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej znak: GIF-N-4111-SIAR/09 z dnia 19.01.2009r. Dodatkowe komory przeładunkowe: <ul style="list-style-type: none">• ul. Przemysłowa 9, 38-200 Jasło• ul. Jagiełłońska 70, 25-734 Kielce• ul. Hodowlana 14, 33-100 Tarnów• ul. Budowlana 26, 20-469 Lublin</div>	<div>1b. Dodatkowe informacje</div>
3. Okres ważności:		
Początek: 24.05.2021 r.		Koniec: 23.05.2024 r.
4. Licencja dotyczy następującej substancji:		
Skaszyfikowana substancja	Kod CN	Operacja
EPHEDRINUM	2939 41 00	Obrót hurtowy
5. Dodatkowe informacje/warunki: Formy stercyzomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędąca katyną, w każdym przypadku, gdy występowanie takich form jest możliwe. Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędąca solami katyny, w każdym przypadku gdy istnienie takich soli jest możliwe.		


6. Data :
 12 kwietnia 2021 r.

Podpis

 Główny Inspektor Farmaceutyczny
 Ewa Krajewska
 /podpisano elektronicznie/

Powierdzam zgodność kopii z dokumentem elektronicznym:

Identyfikator dokumentu	157856.465438.579637
Nazwa dokumentu	L-7 Licencja Farmacol Logistyka Głogów.pdf
Tytuł dokumentu	L-7 Licencja Farmacol Logistyka Głogów
Sygnatura dokumentu	NZOH.5521.7.2021
Data dokumentu	2021-04-09 16:59:37
Skrót dokumentu	0F154E872B5D86FDD8F63DD14778F11BE19 C09B2
Wersja dokumentu	1.3
Data podpisu	2021-04-09
Podpisane przez	Ewa Krajewska Główny Inspektor Farmaceutyczny
Rodzaj certyfikatu	Certyfikat kwalifikowany podpisu elektronicznego karta
	1/213 102 6,6 9403
Data wydruku:	2021-04-12 11:36:43
Autor wydruku:	Jadwiga Sylwia


<div></div> <div>Wspólnota Europejska Licencja (Art. 3 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004) (Art. 6 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 111/2005)</div>		PC: NZOH.5521.20.2021.DKO.1	
Original	1. Posiadacz licencji „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice Tel.: +48 32 20 80 700 Fax: +48 32 20 80 700 e-mail: biurozarzadu@farmacol.com.pl	2. Organ wydający licencję GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY ul. Senatorska 12 00-082 Warszawa tel.: +48 22 441 07 04 fax: +48 22 636 99 94 e-mail: glif@gif.gov.pl strona internetowa: www.gif.gov.pl	
1a. Dodatkowe informacje Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana w Szczecinie przy ul. Pomorskiej 132, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego znak: GIF-N-41270/5MSH/11 z dnia 06.12.2011r. Dodatkowe komory przeładunkowe: - ul. Morska 56B, 75-234 Koszalin; - ul. Śląska 96, 66-400 Gorzów Wielkopolski.		1b. Dodatkowe informacje	
3. Okres ważności:			
Początek:	27.11.2021 r.	Koniec:	26.11.2024 r.
4. Licencja dotyczy następującej substancji:			
Skasylkowana substancja	Kod CN	Operacja	Obiekty handlowe
EPHEDRINE	2939 41 00	Obrót hurtowy	Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji
5. Dodatkowe informacje/warunki: Formy stereoisomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędąca katyną, w każdym przypadku, gdy występowanie takich form jest możliwe. Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katyny, w każdym przypadku gdy istnienie takich soli jest możliwe.			

6. Data :
27 września 2021 r.

Podpis

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Jolanta Skorut-Zając
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru
/podpisano elektronicznie/

Potwierdzam zgodność kopii z dokumentem elektronicznym:	
Identyfikator dokumentu	185211.566946.663881
Nazwa dokumentu	L-20 Licencja Farmacol-Logistyka Sp. z o.o..pdf
Tytuł dokumentu	L-20 Licencja Farmacol-Logistyka Sp. z o.o.
Sygnatura dokumentu	NZOH.5521.20.2021
Data dokumentu	2021-09-27 13:27:34
Skrót dokumentu	2006D0573DF5A7DF39388E11FC93AAAECA 6D9B5E
Wersja dokumentu	1.3
Data podpisu	2021-09-27
Podpisane przez	Jolanta Skorut-Zając Zastępca Dyrektora
Rodzaj certyfikatu	Certyfikat kwalifikowany podpisu elektronicznego karta
1/13 1 104 17 37 0493	
Data wydruku: 2021-09-28 10:43:41	
Autor wydruku: Jolanta Michal	



Unia Europejska

Licencja

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

PC: NZOH.5521.13.2022.DKO.2

Oryginal

1. Posiadacz licencji

„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o.

ul. Szopienicka 77,

40-431 Katowice

Tel: +48 32 20 80 700

Fax: +48 32 20 80 700

e-mail: biurozarzadu@farmacol.com.pl

2. Organ wydający licencję

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

ul. Senatorska 12

00-082 Warszawa

tel: +48 22 441 07 04

fax: +48 22 635 99 94

e-mail: gif@gif.gov.pl

strona internetowa: www.gif.gov.pl

1a. Dodatkowe informacje

Miejsce prowadzenia działalności:

Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana

we Wrocławiu przy ul. Rakowieckiej 65/67,

działająca na podstawie zezwolenia Głównego

Inspektora Farmaceutycznego znak: GIF-N-

4111/25/AR/10 z dnia 30.03.2010 r.

Dodatkowe komory przeładunkowe:

- Bartosów 69, 59-241 Legnickie Pole;

- Ozimska 18, 46-053 Falmirowice.

1b. Dodatkowe informacje

3. Okres ważności:

Początek: 20.05.2022 r.

Koniec: 26.11.2024 r.

4. Licencja dotyczy następującej substancji:

Skasyfikowana substancja	Kod CN	Operacja	Obiekty handlowe
EPHEDRINE	2939 41 00	Obrót hurtowy	Wymienione w pkt 1 a przedmiotowej decyzji

5. Dodatkowe informacje/warunki:

Formy sterylozomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędąca katyną, w każdym przypadku, gdy występowanie takich form jest możliwe.

Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katyny, w każdym przypadku gdy istnienie takich soli jest możliwe.

6. Data :

20 maja 2022 r.

Podpis

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



Wspólnota Europejska

Licencja

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


Original	PC: NZOH.5521.19.2021.DKO.1	
1. Posiadacz licencji „Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice Tel: +48 32 20 80 700 Fax: +48 32 20 80 700 e-mail: biurozarzadu@farmacol.com.pl	2. Organ wydający licencję GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY ul. Senatorska 12 00-082 Warszawa tel: +48 22 441 07 04 fax: +48 22 635 99 94 e-mail: gif@gif.gov.pl strona internetowa: www.gif.gov.pl	
1a. Dodatkowe informacje Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia farmaceutyczna zlokalizowana w Białymstoku przy ul. Kleberga 34, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego znak: GIF-N-4111/47/AR/10 z dnia 22.04.2010 r. Dodatkowe komory przeładunkowe: - ul. Przemysłowa 6, 10-418 Olsztyn	1b. Dodatkowe informacje	
3. Okres ważności:	Początek: 27.11.2021 r.	Koniec: 26.11.2024 r.
4. Licencja dotyczy następującej substancji:		
Skasifikowana substancja	Kod CN	Operacja
EPHEDRINE	2939 41 00	Obrót hurtowy
Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji		
5. Dodatkowe informacje/warunki: Formy steredzomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędąca katyną, w kazdym przypadku, gdy występowanie takich form jest możliwe. Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katyn, w kazdym przypadku gdy istnienie takich soli jest możliwe.		

6. Data :
27 września 2021 r.

Podpis

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Jolanta Skorut-Zając
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru
/podpisano elektronicznie/

Potwierdzam zgodność kopii z dokumentem elektronicznym:	
Identyfikator dokumentu	185210.566991.663877
Nazwa dokumentu	L-19 Licencja Farnacol-Logistyka Białystok Sp. z o.o..pdf
Tytuł dokumentu	L-19 Licencja Farnacol-Logistyka Białystok Sp. z o.o.
Sygnatura dokumentu	NZOH.5521.19.2021
Data dokumentu	2021-09-27 13:26:30
Skróty dokumentu	F27AF3A1D0C8DA38A31B016ECFE6BF22A5 AC8862
Wersja dokumentu	1.3
Data podpisu	2021-09-27
Podpisane przez	Jolanta Skorut-Zając Zastępca Dyrektora
Rodzaj certyfikatu	Certyfikat kwalifikowany podpisu elektronicznego karta
F2/D 3 104 37 9465	
Data wydruku:	2021-09-28 10:39:02
Autor wydruku:	Gallant Michal

<div></div> <div><div>Unia Europejska</div><div>Licencja</div><div>(Art. 3 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004) (Art. 6 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 111/2005)</div></div>		PC: NZOH.5521.12.2022.DKO.2	
Oryginal	<div>1. Posiadacz licencji</div> <div>„Farmacol-Logistyka” Sp. z o.o. ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice Tel: +48 32 20 80 700 Fax: +48 32 20 80 700 e-mail: biurozarzadu@farmacol.com.pl</div>	<div>2. Organ wydający licencję</div> <div>GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY ul. Senatorska 12 00-082 Warszawa tel: +48 22 441 07 04 fax: +48 22 635 99 94 e-mail: gif@gif.gov.pl strona internetowa: www.gif.gov.pl</div>	
	<div>1a. Dodatkowe informacje</div> <div>Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia Farmaceutyczna zlokalizowana w Morach, gmina Ożarów Mazowiecki, przy ul. Wojska Polskiego 4, działająca na podstawie zezwoleń Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 08.10.2008 r. znak: GIF- N-4111-44/AR/08. Dodatkowe komory przeładunkowe: - ul. Trakt Św. Wojciecha 243, 80-017 Gdańsk; - ul. Cicha 12, 08-103 Nowe Opolo; - ul. Pucka 27, 26-612 Radom.</div>	<div>1b. Dodatkowe informacje</div>	
<div>3. Okres ważności:</div> <div>Początek: 04.05.2022 r.</div> <div>Koniec: 26.11.2024 r.</div>			
4. Licencja dotyczy następującej substancji:			
Sklasyfikowana substancja	Kod CN	Operacja	Obiekty handlowe
EFEDRYNA	2939 41 00	Obrót hurtowy	Wymienione w punkcie 1a przedmiotowej decyzji
<div>5. Dodatkowe informacje/warunki:</div> <div>Formy stereoisomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące katyną, w każdym przypadku, gdy występowanie takich form jest możliwe. Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katyny, w każdym przypadku gdy istnienie takich soli jest możliwe.</div>			

6. Data :

04 maja 2022 r.

Podpis

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



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NOH.5103.1.2023

**CERTYFIKAT ZGODNOŚCI
Z ZASADAMI DOBREJ PRAKTYKI DYSTRYBUCYJNEJ (DPD)
DLA DYSTRYBUTORA HURTOWEGO**

Wydany na podstawie inspekcji przeprowadzonej zgodnie z art.111 Dyrektywy 2001/83WE ze zm.

Główny Inspektor Farmaceutyczny
(Organ Kompetentny w Polsce)

potwierdza co następuje:

przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy

FARMACOL - LOGISTYKA sp. z o.o.

ul. Szopienicka 77

40-431 Katowice, Polska

adres miejsca prowadzenia działalności

ul. Kleberga 34

15-691 Białystok, Polska

poddany został inspekcji w ramach krajowego programu inspekcji w związku z zezwoleniem GIF-N-411/47AR/10, zgodnie z art. 77 ust. 1 Dyrektywy 2001/83WE implementowanej do ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (tj. Dz.U. 2022, poz. 2301).

Na podstawie inspekcji przeprowadzonych u przedsiębiorcy prowadzącego obrót hurtowy, z których ostatnia miała miejsce w dn. 25 - 27/01/2022 stwierdzono, że spełnia on wymagania Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej, o której mowa w art. 84 Dyrektywy 2001/83WE.

Niniejszy certyfikat jest potwierdzeniem zgodności warunków prowadzenia obrotu hurtowego z wymaganiami Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej, stwierdzonej w czasie trwania wyżej wymienionej inspekcji. Certyfikat może być używany do potwierdzenia statusu DPD, do trzech lat, od daty przeprowadzenia inspekcji. Wskazany okres ważności może zostać skrócony na podstawie zasad zarządzania analizą ryzyka, poprzez zamieszczenie stosownych uwag w polu Zalecenia lub Uwagi Wyjaśniające.

Niniejszy certyfikat ważny jest pod warunkiem przedstawienia wszystkich jego stron.

Autentyczność niniejszego certyfikatu można zweryfikować w unijnej bazie danych. Jeżeli certyfikat nie jest w niej dostępny, należy skontaktować się z Głównym Inspektorem Farmaceutycznym.

Zastrzeżenia lub uwagi wyjaśniające dotyczące zakresu certyfikatu:

Certyfikat został wydany na podstawie inspekcji zdalnej.

Data: 2023 -01- 12

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Główny Inspektor Farmaceutyczny



Ewa Krajewska
Ewa Krajewska

ul. Senatorska 12, 00 087 Warszawa
tel. 22 635 99 51
fax 22 635 99 57

www.gif.gov.pl
gif@gif.gov.pl



CHIEF PHARMACEUTICAL INSPECTOR

NOH.5103.1.2023

CERTIFICATE OF GDP COMPLIANCE OF A WHOLESale DISTRIBUTOR

Issued following an inspection in accordance with Art. 111 of Directive 2001/83/EC

Chief Pharmaceutical Inspector
(The competent authority of Poland)

confirms the following:

The wholesale distributor

FARMACOL - LOGISTYKA sp. z o.o.
ul. Szopienicka 77
40-431 Katowice, Polska

Site address

ul. Kleeberga 34
15-691 Białystok, Polska

has been inspected under the national inspection programme in connection with authorisation number GfF-N-4111/47/AR/10 in accordance with Art. 77 (1) of Directive 2001/83/EC transposed in the following national legislation: Pharmaceutical Law of 6th of September 2001 (Journal of Laws from 2022, item 2301).

From the knowledge gained during inspection of this wholesale distributor, the latest of which was conducted on 25 - 27/01/2022, it is considered that it complies with the Good Distribution Practice requirements laid down in Article 84 of Directive 2001/83/EC.

This certificate reflects the status of the premises at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection. However this period of validity may be reduced using regulatory risk management principles, by an entry in the Restrictions or Clarifying Remarks field.

This certificate is valid only when presented with all pages.

The authenticity of this certificate may be verified in the Union database. If it does not appear please contact the issuing authority.

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate:

The certificate was issued on the basis of remote inspection.

Date: 2023-01-12

Chief Pharmaceutical Inspector



Chief Pharmaceutical Inspector

Ewa Krawiec
Ewa Krawiec

12 Senatorska str., 00-082 Warszawa, POLSKA
phone 22 635 99 51
fax 22 635 99 57

www.gif.gov.pl
gif@gif.gov.pl

Chief Pharmaceutical Inspectorate

Certificate No: NOH.5103.1.2023

CERTIFICATE OF GDP COMPLIANCE OF A WHOLESale DISTRIBUTOR

Issued following an inspection in accordance with Art. 111(1) of Directive 2001/83/EC

The competent authority of Poland confirms the following:

The wholesale distributor (WDA): Farmacol-Logistyka Sp. z o.o.

Site address: Ul. Gen. Franciszka Kleeberga Nr 34, Białystok, 15-691

OVS Identifiers: (ORG-100037676 / LOC-100069633)

Has been inspected in accordance with Art. 111 (1) of Directive 2001/83/EC

Scope of certificate: Human medicinal products

From the knowledge gained during inspection of this wholesale distributor, the latest of which was conducted on 2022-01-27, it is considered that it complies with the Good Distribution Practice requirements laid down in Article 84 of Directive 2001/83/EC.

This certificate reflects the status of the premises at the time of the inspection noted above and should not be relied upon to reflect the compliance status if more than five years have elapsed since the date of that inspection. However this period of validity may be reduced using regulatory risk management principles, by an entry in the Restrictions or Clarifying Remarks field.

This certificate is valid only when presented with all pages.

The authenticity of this certificate may be verified in the Union database. If it does not appear please contact the issuing authority.

Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of this certificate (For All Users):
The a/m Site has been inspected under the national inspection programme in connection with authorisation number GfF-N-4111/47/AR/10.

2023-01-12
Name and signature of the authorised person of the
Competent Authority of Poland



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NZOI.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

Confidential
Chief Pharmaceutical Inspectorate
Confidential
Confidential

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 uwzględnił ona w całości żądanie strony.

Details of the authorisation can be found in the Union Database.



Unia Europejska

Licencja

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

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/

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

Oryginał			
1. Posiadacz licencji Farmacol-Logistyka spółka z o.o. ul. Szopienicka 77 40-431 Katowice tel. +48 32 20 80 700 e-mail: biurozarzadu@farmacol.com.pl	2. Organ wydający licencję GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY ul. Senatorska 12 00-082 Warszawa tel: +48 22 441 07 04 fax: +48 22 635 99 94 e-mail: gif@gif.gov.pl strona internetowa: www.gif.gov.pl		
1a. Dodatkowe informacje	1b. Dodatkowe informacje		
3. Okres ważności: Początek: 1 5 -07- 2024 Koniec: 1 5 -07- 2027			
4. Licencja dotyczy następującej substancji:			
Sklasyfikowana substancja	Kod CN	Operacja	Lokal przedsiębiorstwa
EFEDRYNA	2939 41 00	obróć hurtowy	hurtownia farmaceutyczna ul. Szopienicka 77 40-431 Katowice
EFEDRYNA	2939 41 00	obróć hurtowy	komora przetadunkowa ul. Podwale 18 43-300 Biejsko-Biała
EFEDRYNA	2939 41 00	obróć hurtowy	komora przetadunkowa ul. Orzechowskiego 23 42-280 Częstochowa
EFEDRYNA	2939 41 00	obróć hurtowy	komora przetadunkowa Skawa 707C 34-713 Skawa
EFEDRYNA	2939 41 00	obróć hurtowy	komora przetadunkowa ul. Przemysłowa 25a 32-083 Balice
EFEDRYNA	2939 41 00	obróć hurtowy	komora przetadunkowa ul. Tysiąclecia 17B 95-080 Tuszynek Majoracki

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

5. Dodatkowe informacje/warunki:

Hurtownia farmaceutyczna działa na podstawie zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego z 6 listopada 2017 r. znak: NOH.5100.16.2017.1063.MP.2.

Formy stereoisomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędąca katyną, w każdym przypadku, gdy występowanie takich form jest możliwe.

Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katyny, w każdym przypadku gdy istnienie takich soli jest możliwe.

6. Data :

Podpis

Pieczęć

15-01-2024

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Magdalena Krzyżer
Zastępca Dyrektora
Departamentu Nadzoru Farmaceutycznego



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 przedsiębiorkowej w Tuszynku Majorskim;

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ Authorisation number
NOH.5100.16.2017.1063.MP.2
2. Nazwa przedsiębiorcy/ Name of authorisation holder
Farmacol-Logistyka spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000288521 NIP: 5252409576
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ Legally registered address of authorization holder
ul. Szopienicka 77, 40 – 431 Katowice
4. Adres miejsca prowadzenia/ Address of site
 - a. hurtowni farmaceutycznej
ul. Szopienicka 77, 40 – 431 Katowice
 - b. komory przedsiębiorkowej:
 1. ul. Podwałe 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 Majorski
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/
2022-02-07
9. Data/ Date

- 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 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.
- 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 uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

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

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

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

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

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
aneks nr 1

NOH.5100.16.2017.1063.MP.2

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

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

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

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

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

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

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

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

- 3.4.1. cytostatyki i 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/

Odczytuję:

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



Warszawa, dnia 4 listopada 2017 r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

NMO.5520.7.2017.KK.1

ZEZWOLENIE

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

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

udziela

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

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

Uzasadnienie

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

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

Orzeczono

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

Warszawa, 14 czerwca 2022 r.



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NZOH.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 należy 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.

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

Otrzymano:

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



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

IZOH.5100.55.2024.AWO.5

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 2024 r. poz. 686) i art. 104 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2024 r. poz. 572)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

udziela

**ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION**

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
IZOH.5100.55.2024.AWO.5
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, 40431 Katowice
4. Adres miejsca prowadzenia/ *Address of site*
 - a. hurtowni farmaceutycznej
Wrzeczeko 96A
99-420 Łyszkowice
 - b. komory przeładunkowej - brak
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*
Łukasz Pietrzak
8. Podpis/ *Signature*

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Marcin Rynkiewicz
Dyrektor Departamentu Inspekcji
/podpisano elektronicznie/
2024-08-02
9. Data/ *Date*

Uzasadnienie:

Strona „FARMACOL-LOGISTYKA” spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Katowicach (KRS: 0000288521) wnioskiem z dnia 6 maja 2024 r., który wpłynął na adres do doręczeń elektronicznych Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego w dniu 21 maja 2024 r., następnie zmodyfikowanym wnioskiem strony z dnia 18 czerwca 2024 r., który wpłynął na adres do doręczeń elektronicznych Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego w dniu 21 czerwca 2024 r. wniosła o wydanie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w zakresie określonym w aneksie nr 1 w miejscu zlokalizowanym pod adresem: Wrzeczek 96A, 99-420 Łyszkowice.

W myśl 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 2024 r. poz. 686 - zwanej dalej u.p.f.), podjęcie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej wymaga uzyskania zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego, przy czym wydanie zezwolenia, odmowa wydania zezwolenia, zmiana oraz cofnięcie zezwolenia dokonywane jest w drodze decyzji, wydawanej przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Obrót hurtowy produktami leczniczymi, z zastrzeżeniem ust. 8 pkt 2 i 5 u.p.f., mogą prowadzić wyłącznie hurtownie farmaceutyczne.

Zgodnie z art. 76 ust. 2 u.p.f zezwolenie na prowadzenie hurtowni wydaje się na czas nieokreślony, chyba że wnioskodawca wystąpił o wydanie zezwolenia na czas określony.

Główny Inspektor Farmaceutyczny po rozpatrzeniu ww. wniosku strony w przedmiocie udzielenia zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, uznał iż podmiot spełnia wymagania określone w ustawie z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne, a co za tym idzie zasadne było wydanie niniejszej decyzji, w której treści uwzględniono wniosek strony w całości.

Mając na uwadze powyższe, Główny Inspektor Farmaceutyczny orzekł jak w sentencji.

Pouczenie:

1. Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2024 r. poz. 572 – zwanej dalej k.p.a.) strona w terminie 14 dni od doręczenia niniejszej decyzji może zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.
2. Ponadto na podstawie art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz.U. z 2024 r. poz. 935), 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 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 (239 § 1 pkt 4 ww. ustawy) oraz przyznanie prawa pomocy (art. 233-244 ww. ustawy).
3. Zgodnie z art. 127a § 1 k.p.a. strona w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Zgodnie z art. 127a § 2 k.p.a. z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia odwołania przez ostatnią ze stron postępowania, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.
4. Główny Inspektor Farmaceutyczny poucza, że zgodnie z art. 77 ust. 1 u.p.f., przedsiębiorca podejmujący działalność polegającą na prowadzeniu hurtowni farmaceutycznej powinien:
 - 1) dysponować obiektami umożliwiającymi prawidłowe prowadzenie obrotu hurtowego;
 - 2) zatrudniać Osobę Odpowiedzialną;
 - 3) wypełniać obowiązki określone w art. 78 u.p.f.Przepisu ust. 1 pkt 2 u.p.f nie stosuje się, jeżeli podejmującym działalność jest farmaceuta spełniający wymagania, o których mowa w art. 84, osobiście pełniący funkcję kierownika.
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 u.p.f.

Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023 r. poz. 1939 z późn. zm.).

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Marcin Rynkiewicz

Dyrektor Departamentu Inspekcji

/podpisano elektronicznie/

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
IZOH.5100.55.2024.AWO.5

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

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

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

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

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH

(Medicinal products with additional requirements)

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

Marcin Rynkiewicz

Dyrektor Departamentu Inspekcji

/podpisano elektronicznie/

Otrzymują:

- 1. Strona: „FARMACOL-LOGISTYKA” spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Szopienicka 77, 40-431 Katowice reprezentowana przez pełnomocnika Mateusza Surma (korespondencja e-PUAP);
- 2. aa.



ZAKŁAD
UBEZPIECZEŃ
SPOŁECZNYCH

ZAKŁAD UBEZPIECZEŃ SPOŁECZNYCH ODDZIAŁ W CHORZÓWIE

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

Centrum Obsługi Telefonicznej
Tel. 22 560 16 00

CHORZÓW, dnia 26-06-2024 r.

**ZAŚWIAADCZENIE O NIEZALEGANIU
W OPŁACANIU SKŁADEK**

1. Nr zaświadczenia: **060071ZN24/0007325**
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

2	6
---	---

 -

0	6
---	---

 -

2	0	2	4
---	---	---	---

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 2024 r., poz.497) oraz art. 217 i 218 Kodeksu postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024. poz. 572).

STARSZY SPECJALISTA

Sabina Zielasko-Kotlorz

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-informacyjna>.

1.Nr zaświadczenia:

1471-SER.4050.246966.2024

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 25-06-2024

(Miejscowość i data)

ZAS-W

Naczelnik
Pierwszego Mazowieckiego
Urzędu Skarbowego w Warszawie
ul. Felińskiego 2A
01-513 Warszawa
-48-

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

2. Kolejny nr egz. / ogółem liczba egzemplarzy

1 / 1

Podstawa prawna: Art. 306e § 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa (Dz. U. 2023 poz. 2383 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

25-06-2024

(dzień – miesiąc – rok)

wynoszą ogółem

0

zł

00

gr,

słownie:

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr,

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr,

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr,

z tego, z tytułu

za okres

w kwocie

zł

gr,

ZAS-W₍₅₎

1/3

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

wg stanu na dzień 25-06-2024

(dzień - miesiąc - rok)

wynoszą ogółem zł gr,

słownie:

z tego, od zaliczki

za okres w kwocie zł gr

z tego, od zaliczki

za okres w kwocie zł gr

z tego, od zaliczki

za okres w kwocie zł gr

z tego, od zaliczki

za okres w kwocie zł gr

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

kwota zł gr, została odroczone do dnia
(dzień - miesiąc - rok)

kwota zł gr, została odroczone do dnia
(dzień - miesiąc - rok)

kwota zł gr, została odroczone do dnia
(dzień - miesiąc - rok)

kwota zł gr, została odroczone do dnia
(dzień - miesiąc - rok)

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

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

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

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

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

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

VI. **) Dokonano zapłaty opłaty skarbowej

21,00

zł,

słownie: dwadzieścia jeden złotych i zero groszy

VII. **) Nie pobrano opłaty skarbowej na podstawie

1.Nr zaświadczenia:

1471-SER.4050.246966.2024

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

VIII. ¹⁾ Nie podlega opłacie skarbowej / zwolniono od opłaty skarbowej ²⁾ na podstawie



(pieczęć urzędowa. Jeżeli zaświadczenie nie jest wydawane w na piśmie utrwalonym w postaci elektronicznej)

Z up. Naczelnika
Urzędu Skarbowego

Starszy Specjalista

Anna Warkowska

(podpis)²⁾

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. 48 § 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, nie posiada zaległości podatkowych (art. 306a § 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.

"Farmacol-Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szczęśliwa 11 41-431 Katowice
NIP 5252469575 KRS 141107266

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

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

Pobrano opłatę w kwocie.....

09-08-2024

podpis



Data wystawienia

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O PODMIOCIE ZBIOROWYM**)

0 0 0 0 2 8 8 5 2 1

NUMER KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

(nazwa oraz numer właściwego rejestru***)

1. OZNACZENIE PODMIOTU ZBIOROWEGO

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

2. SIEDZIBA PODMIOTU ZBIOROWEGO

Miejscowość KATOWICE

Województwo ŚLĄSKIE

Kraj POLSKA

ul. SZOPIENICKA 77

Powiat M. KATOWICE

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

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

09-08-2024

«7»

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Tomasz Rogóż

(podpis osoby uprawnionej)

Członek Zarządu

Starszy inspektor

Adam Grzywok

Barbara Sychoda

*1 Jeżeli zapytanie podlega opłacie i jest ona wnoszona z nakładem opłaty sądowej.

**1 Dane identyfikujące podmiot zbiorowy należy podać na podstawie aktualnego odpisu z Krajowego Rejestru Sądowego. Jeśli dane wpisane do Krajowego Rejestru Sądowego nie odpowiadają aktualnemu stanowi prawnemu albo podmiot nie jest wpisany do Krajowego Rejestru Sądowego, dane identyfikujące podmiot zbiorowy należy podać na podstawie innego dokumentu, który je zawiera.

***1 Wypełnić, jeśli podmiot podlega wpisowi do innego rejestru niż Krajowy Rejestr Sądowy.

Pouczenie

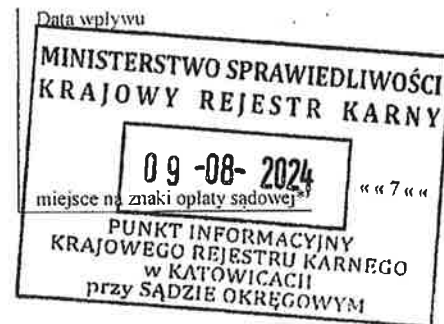
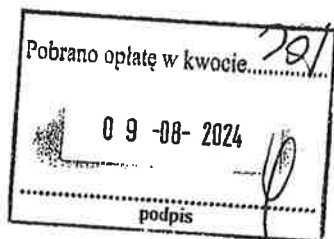
Uzyskanie bez uprawnienia informacji o podmiocie zbiorowym z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

"Fa. ...istvka" Sp. z o.o.
ul. ... 77 40-431 Katowice
NIP 52... 141107266

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

Data wystawienia

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



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**

09-08-2024

«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 Swoboda

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

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

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

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

Pouczenie

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

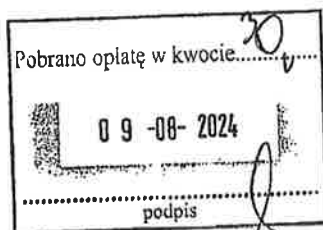
"Farma" Sp. z o.o.
ul. Sycylijska 1 Katowice
NIP 525-11-141107266

- 7 -

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

Data wystawienia

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**)

7 8 0 8 0 8 1 7 8 3 6

Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

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

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

09-08-2024

«7»

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
W KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Starszy inspektor

Barbara Swoboda

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

Pouczenie

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

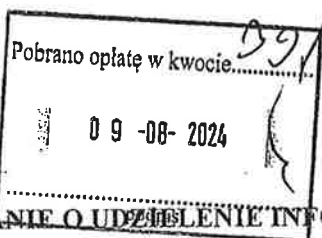
Li Zu

"Farmacol Logistika" Sp. z o.o.
ul. Szczerbińska 77 40-001 Katowice
NIP 525240957-0 REGON 141107266

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

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

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

Członek Zarządu

Tomasz Rogóż

(podpis osoby uprawnionej)

NIE FIGURUJE
W KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

09-08-2024

„7”

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Członek Zarządu

Adam Grzywok

Starszy inspektor

Barbara Swoboda

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

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

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

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

Pouczenie

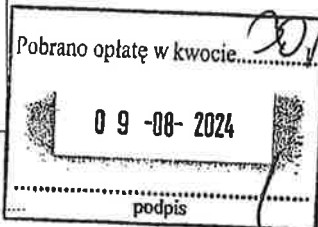
Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

"...tyka" Sp. z o.o.
ul. ... Katowice
NIP 5... 141107266

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

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

Data wystawienia



ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**)

7 5 0 2 0 6 0 0 2 1 7

Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

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

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

09-08-2024

"«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 Swoboda

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

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

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

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

Pouczenie

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

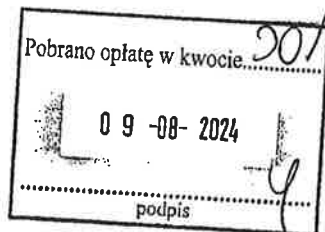
Li Zi

"Farmac. jst" S.n. Z 0.00.
ul. Szczęśliwa 1411072666
NR 52324693-7

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

Data wystawienia

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
BIURO INFORMACYJNE
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO



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

Tomasz Rogóż

(podpis osoby uprawnionej)

Członek Zarządu

Adam Grzywacki

Starszy inspektor

Barbara Szyboda

NIE FIGURUJE
W KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

09-08-2024

«7»

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
W KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



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

Pouczenie

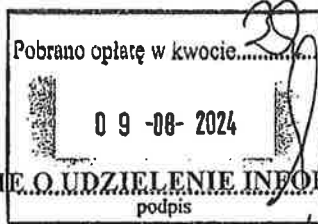
Uzyskanie bez uprawnienia informacji o osobie z Krajowego Rejestru Karnego jest zagrożone grzywną, karą ograniczenia wolności albo karą pozbawienia wolności do lat 2 (art. 25 ustawy z dnia 24 maja 2000 r. o Krajowym Rejestrze Karnym).

"Fa. Logistyka" Sp. z o.o.
ul. Szupienicka 17, 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



ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**)



8 9 0 4 0 6 1 1 5 5 5

Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

1. Nazwisko rodowe FRANK.....
2. Nazwisko (w tym przybrane) FRANK.....
3. Imiona MARCIN, ROMAN.....
4. Imię ojca JOACHIM.....
5. Imię matki DOROTA.....
6. Data urodzenia 06.04.1989.....
7. Nazwisko rodowe matki WILLIM.....
8. Miejsce urodzenia RUDA ŚLĄSKA.....
9. Obywatelstwo POLSKIE.....
10. Miejsce zamieszkania UL. POKOJU 15A/16, 41-709 RUDA ŚLĄSKA.....
11. Wskazanie postępowania, w związku z którym zachodzi potrzeba uzyskania informacji o osobie
art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2, art. 108 ust. 1 pkt 4, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a), art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b i art. 109 ust. 1 pkt 3
USTAWY z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 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

Tomasz Rogóż
(podpis osoby uprawnionej)

NIE FIGURUJE
W KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

09-08-2024

«7»

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM



Starszy inspektor

Barbara Swoboda

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

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

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

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

Pouczenie

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

Li Ziel

"Farmaco

"Sp. z o.o.

ul. Szopienicka
NIP 525240957

Katowice
141107266

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.....

0 9 -08- 2024

podpis

ZAPYTANIE O UDZIELENIE INFORMACJI O OSOBIE**

Data wpływu

MINISTERSTWO SPRAWIEDLIWOŚCI
KRAJOWY REJESTR KARNY

miejsce na znak opłaty sądowej*)

0 9 -08- 2024

PUNKT INFORMACYJNY
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO
w KATOWICACH
przy SĄDZIE OKRĘGOWYM

7 5 0 2 1 7 0 7 0 1 2

Numer PESEL

numer paszportu albo innego dokumentu
stwierdzającego tożsamość***)

1. Nazwisko rodowe **DLUGAJ**
2. Nazwisko (w tym przybrane) **DLUGAJ**
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

NIE FIGURUJE
W KARTOTECE KARNEJ
KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO

0 9 -08- 2024

« 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 Swoboda

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

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

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

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

Pouczenie

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

Lj Zw

CERTYFIKAT NR 1 DO POLISY NR 913600049934

Certyfikat zawiera wyłącznie potwierdzenie zawarcia umowy ubezpieczenia na rachunek Ubezpieczonego na warunkach wskazanych w umowie ubezpieczenia potwierdzonej polisą nr 913600049934

W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią certyfikatu i polisy, wiążąca pozostaje treść polisy.

STRONY UMOWY

Ubezpieczyciel:	TOWARZYSTWO UBEZPIECZEŃ I REASEKURACJI „WARTA” S.A.	z siedzibą w Warszawie, przy rondzie I. Daszyńskiego 1 w Warszawie, Spółka zarejestrowana w Sądzie Rejonowym dla m. St. Warszawy, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS: 0000016432. Kapitał zakładowy: 187 938 580,00 zł, w tym kapitał wpłacony 187 938 580,00 zł; NIP: 521-04-20-047
Ubezpieczony:	“FARMACOL-LOGISTYKA” SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ	40-431 KATOWICE, UL. SZOPIENICKA 77 REGON: 141107266, NIP 2: 5252409576

POSTANOWIENIA UMOWY

Przedmiot i zakres ubezpieczenia:	Określona w umowie ubezpieczenia odpowiedzialność cywilna deliktowa lub kontraktowa za Szkody wyrządzone Osobie trzeciej, którą w myśl przepisów prawa Ubezpieczony ponosi: - w związku z prowadzeniem działalności lub posiadaniem rzeczy - za Produkt - za wykonaną usługę
Zakres terytorialny:	Cały świat, z zastrzeżeniem postanowienia Klauzuli nr 6, Klauzuli nr 7 oraz podlimitu odpowiedzialności dla Wypadków ubezpieczeniowych powstałych na terytorium USA oraz Kanady wraz z ich terytoriami zależnymi.

Okres ubezpieczenia: od 01.12.2023 godz. 00:00 do 30.11.2024 godz. 23:59

Ubezpieczona działalność:

- Magazynowanie i przechowywanie pozostałych towarów, wyrobów farmaceutycznych i medycznych oraz lekarstw.
- Hurtowa i detaliczna sprzedaż wyrobów farmaceutycznych i medycznych.
- Prowadzenie aptek, polegające na:
 - 1) Wydawaniu/sprzedaży:
 - leków (w tym także sporządzanych leków recepturowych, aptecznych),
 - wyrobów medycznych i ortopedycznych
 - wyrobów kosmetycznych i higienicznych
 - sprzedaż suplementów diety oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia,
 - artykułów do pielęgnacji niemowląt i chorych,
 - materiałów opatrunkowych i środków dezynfekcyjnych stosowanych w medycynie
 - produktów biobójczych służących do utrzymywania higieny człowieka oraz repelentów lub atraktantów służących w sposób bezpośredni lub pośredni do utrzymywania higieny człowieka
 - środków spożywczych zawierających w swoim składzie farmakopealne naturalne składniki pochodzenia roślinnego
 - 2) Sprzedaż kosmetyków w tym:
 - Udzielanie fachowych informacji na temat kosmetyków, ich składów, zastosowania
 - Udzielanie porad dotyczących pielęgnacji skóry, włosów, paznokci.
 - 3) Działalność apteki polegająca na doradztwie w samoleczeniu farmakologicznym w oparciu o produkty wydawane bez recepty
 - 4) Udzielanie informacji o produktach leczniczych i wyrobach medycznych
 5. Prowadzenie fundacji nakierowanej na pomoc materialną i rzeczową.
 6. Prowadzenie family office.
 7. Wynajem i administrowanie nieruchomościami na własny rachunek.
 8. Działalność hotelarsko- gastronomiczna w hotelu Belweder w Ustroniu oraz obiekcie Villa Belweder w Zakopanem.
 9. Działalność biurowa w zakresie prowadzonej działalności w zakresie/polegającej na:
 - sprzedaży usług związanych z oddaniem w dzierżawę/w wynajem/w leasing składników majątku, administrowaniem nieruchomościami, kupnem i sprzedażą nieruchomości na własny rachunek, oraz świadczeniem usług obsługi kadrowo-płacowej, finansowo-księgowej.
 - doradztwie w zakresie informatyki,
 - działalności marketingowej,
 - organizacji targów, wystaw i kongresów,
 - działalności holdingowej, odpowiadającej za koordynację działań w ramach Grupy Kapitałowej Farmacol S.A.,
 - działalności finansowej polegającej na świadczeniu usług leasingowych oraz działalności w zakresie obrotu nieruchomościami i papierami wartościowymi oraz usług w zakresie dostarczania danych.

Ubezpieczony produkt: Produkty gastronomiczne związane z prowadzoną działalnością w hotelu Belweder w Ustroniu oraz obiekcie Villa Belweder w Zakopanem. Wyroby medyczne, produkty kosmetyczne, suplementy diety, żywność specjalnego przeznaczenia medycznego, środki spożywcze, środki spożywcze wzbogacone, artykuły AGD, środki ochrony indywidualnej, dobra konsumpcyjne, wyroby higieniczne, środki higieniczne, detergenty, przedmioty użytkowe - produkcji własnej Grupy Farmacol - wyłącznie w odniesieniu do Produktów wprowadzanych do obrotu w ramach działalności wskazanej w pkt 3 "Działalności objętej ubezpieczeniem" (prowadzenie aptek).

Suma gwarancyjna: 15 000 000,00 PLN na jeden i wszystkie Wypadki ubezpieczeniowe

Podstawa zawarcia Ogólne Warunki Ubezpieczenia Odpowiedzialności Cywilnej TUIR WARTA S.A. obowiązujące od dnia 01.01.2023 r.

- Klauzula nr 1 Szkody osobowe poniesione przez Pracownika w następstwie wypadku przy pracy
- Klauzula nr 2 Szkody powstałe w związku z Emisją do środowiska
- Klauzula nr 3 Szkody w rzeczach ruchomych przekazanych lub udostępnionych w celu wykonania usługi
- Klauzula nr 4 Szkody w rzeczach ruchomych przekazanych lub udostępnionych w pieczę, dozór, kontrolę lub na przechowanie
- Klauzula nr 5 Szkody w rzeczach ruchomych wziętych w najem

Certyfikat wydano na wniosek Ubezpieczonego i uwzględnia wyłącznie informacje wskazane w tym wniosku.

KATOWICE, 01.12.2023

Data, miejscowość

warta.

Signed by /
Podpisano przez:

Marcin Roman
Dubiel

Date / Data:
2023-12-01 14:40

TUIR „WARTA” S.A.



ING Bank Śląski S.A.
ul. Sokolska 34
40-086 Katowice

Potwierdzenie transakcji zleconej do realizacji

Dokument wygenerowano: 01.12.2023, 14:10:01

Nr transakcji w ING Banku Śląskim S.A.: 64001362193 Data księgowania: 01.12.2023 Data transakcji: 01.12.2023

Dane Płatnika:

61 1050 0086 1000 0007 0033 7942
ING Bank Śląski
FARMACOL S.A.
SZOPIENICKA 77
40-431 KATOWICE

Dane Odbiorcy:

68 1140 1010 0000 5437 9100 1369
TOWARZYSTWO UBEZPIECZEŃ I REASEKURA
WARTA SPÓŁKA AKCYJNA
RONDÓ DASZYŃSKIEGO 1 00 843 WARSZAW

Tytuł operacji:

913600049934

Szczegóły operacji:

PRZELEW

Kwota:

62 000,00

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, 06.09.2024 r.
Ref.: CWKS/ZAK/499/24/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	jedenastocyfrowe
33 1050 0086 1000 0090 3086 1406	PLN	dziesięciocyfrowe

Na dzień 5.09.2024 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 5.09.2024 r. środki dostępne w ramach ww. limitu wynosiły 39 237 363,61 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.



Elektronicznie
podpisany przez
Michał Jakociuk
2024.09.06 10:27:33
+02:00