



Warszawa, dnia 05.12. 2003r.

**GŁÓWNY
INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**
Dorota Duliban

GIF-DD-103/03

**KOMUNIKAT NR 8/03
z dnia 5 grudnia 2003r.**

Główny Inspektor Farmaceutyczny informuje, iż zgodnie z art. 17 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001r. Przepisy wprowadzające ustawę – Prawo farmaceutyczne, ustawę o wyrobach medycznych oraz ustawę o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz. U. Nr 126, poz. 1382 z późn. zm.), przedsiębiorcy prowadzący obrót hurtowy środkami farmaceutycznymi i materiałami medycznymi niewymagającymi według przepisów dotychczasowych uzyskania zezwolenia są obowiązani do złożenia wniosku o udzielenie zezwolenia, zgodnie z przepisami Prawa Farmaceutycznego do dnia 31 grudnia 2003r.

Powyżej wskazani przedsiębiorcy, którzy zamierzają kontynuować działalność gospodarczą w zakresie obrotu hurtowego produktami leczniczymi, powinni złożyć do Głównego Inspektora Farmaceutycznego wniosek o udzielenie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w określonym powyżej terminie.
Z uwagi na przewidziany w ustawie termin do złożenia wniosku, proszę o podjęcie niezbędnych działań.

Szczegółowe informacje można uzyskać w Departamencie Organizacyjno-Prawnym Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego lub u Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego, właściwego ze względu na miejsce wykonywania działalności.

Główny Inspektor Farmaceutyczny
Dorota Duliban

Do wiadomości:

1. Polska Izba Przemysłu Farmaceutycznego „POLFARMED”
2. Polski Związek Pracodawców Przemysłu Farmaceutycznego w Polsce
3. Izba Gospodarcza „Farmacja Polska”
4. Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny - wszyscy