



**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY
DOROTA DULIBAN**

Warszawa, dnia 19.03.2003 r.

GIF-IW-408/30/03

KOMUNIKAT

z dnia 19 marca 2003

Główny Inspektor Farmaceutyczny przypomina, że zgodnie z art. 15 Ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Przepisy wprowadzające ustawę – Prawo farmaceutyczne, ustawę o wyrobach medycznych oraz ustawę o Urzędzie Rejestracji produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych *”zezwolenia na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie wytwarzania środków farmaceutycznych, wydane przed dniem wejścia w życie Prawa Farmaceutycznego, zachowują ważność pod warunkiem złożenia do Głównego Inspektora Farmaceutycznego, w terminie 6 miesięcy od dnia wejście w życie Prawa farmaceutycznego, wykazu wytwarzanych produktów leczniczych”*.

Zgodnie z art. 1 ust. 1 Ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Przepisy wprowadzające ustawę – Prawo farmaceutyczne, ustawę o wyrobach medycznych oraz ustawę o Urzędzie Rejestracji produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych *„ustawa – Prawo farmaceutyczne, weszła w życie z dniem 1 października 2002 r.”*.

Przedstawiając powyższe informuję wszystkich przedsiębiorców, zajmujących się wytwarzaniem produktów leczniczych, że **31 marca br.** mija termin przewidziany na przesłanie wykazu wytwarzanych produktów leczniczych do Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego. Po upływie powyższego terminu zezwolenie traci ważność z mocy ustawy.

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