



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 31.03.2016r.

KOMUNIKAT Nr 2/2016
GŁÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO
w sprawie sposobu składania wniosków o udzielenie zezwolenia na prowadzenie hurtowni
farmaceutycznej

W związku z nowelizacją ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. nr 45, poz. 271 z późn zm.), wprowadzoną ustawą z dnia 9 października 2015 r. o zmianie ustawy o systemie informacji w ochronie zdrowia oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. z 2015 r. poz. 1991), od dnia 1 kwietnia 2016 r. wnioski o udzielenie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej powinny być składane w postaci elektronicznej, za pośrednictwem:

1. dedykowanego systemu teleinformatycznego dostępnego pod adresem:
<http://egate.rejestrymedyczne.csioz.gov.pl/>
lub
2. elektronicznej skrzynki podawczej Głównego Inspektora Farmaceutycznego w ramach elektronicznej Platformy Usług Administracji Publicznej.

Mając na uwadze ogólne zasady prowadzenia postępowania administracyjnego określone w Kodeksie postępowania administracyjnego, w szczególności zasadę pisemności oraz zasadę pogłębiania zaufania obywateli do organów państwa, rozpatrywane będą również wnioski o udzielenie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej złożone w postaci papierowej.

Jednocześnie informuję, iż do dnia 1 stycznia 2017 r. możliwe będzie również składanie wniosków o udzielenie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej za pośrednictwem stanowiska obsługi wniosków w Głównym Inspektoracie Farmaceutycznym.

p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zbigniew Niewójt