

# Główny Inspektorat Farmaceutyczny

---

<https://archiwum.gif.gov.pl/pl/decyzje-i-komunikaty/komunikaty/archiwum/87,Komunikaty-2012-2008.html>  
25.04.2024, 17:56

## Komunikaty 2012-2008

---

### **Rok 2012**

[Komunikat Mazowieckiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 11 grudnia 2012r. w sprawie przesyłania przez niezidentyfikowane osoby rzekomego komunikatu Mazowieckiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego](#)

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego Nr 6/2012 z dnia 30 października 2012r. w sprawie przygotowania Dokumentacji Głównej Miejsca Prowadzenia Działalności dla wytwórcy, importera i dystrybutora substancji czynnych](#)

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego Nr 5/2012 z dnia 26 października 2012r. w sprawie szczepionek przeciw grypie](#)

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego Nr 4/2012 z dnia 23 sierpnia 2012r. w sprawie nowych wymagań dotyczących wytwórców, importerów oraz dystrybutorów substancji czynnych](#)

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego Nr 3/2012 z dnia 23 lipca 2012 dotyczący nielegalnego handlu niedopuszczonymi do obrotu produktami leczniczymi Melanotan I i Melanotan II](#)

[Komunikat Nr 2/2012 Głównego Inspektora Farmaceutycznego w sprawie sposobu przygotowania Dokumentacji Głównej Miejsca Prowadzenia Działalności](#)

[Komunikat ze spotkania przedstawicieli Państwowej Inspekcji Farmaceutycznej i samorządu aptekarskiego w Świątcach](#)

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego Nr 1/2012 z dnia 12 marca 2012 r. w sprawie obowiązku utworzenia w szpitalu lub innym przedsiębiorstwie podmiotu leczniczego apteki szpitalnej lub działu farmacji szpitalnej](#)

### **Rok 2011**

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego nr 3 z dnia 15 listopada 2011 w sprawie wymogów lokalowych i kadrowych dotyczących działów farmacji szpitalnej oraz obowiązków podmiotu wykonującego działalność leczniczą związanych z utworzeniem w przedsiębiorstwie tego podmiotu działu farmacji szpitalnej.](#)

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego nr 2 z dnia 19 października 2011 w sprawie wypisywania recept na produkty lecznicze zawierające w swoim składzie substancje psychotropowe.](#)

[Komunikat Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych i Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 22 lipca 2011.](#)

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego nr 1 z dnia 13 maja 2011 w sprawie dopuszczalności sprzedaży produktów leczniczych za pośrednictwem serwisu Allegro.](#)

[Wezwanie do usunięcia skutków naruszenia dóbr osobistych poprzez złożenie oświadczenia oraz zaniechania dalszych naruszeń - AN Pharmacy Sp. z o.o.](#)

[Informacja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych z dnia 11 stycznia 2011 w sprawie formy publikacji Farmakopei Polskiej.](#)

#### **Rok 2010**

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego nr 2 z dnia 20 października 2010 r. w sprawie podszywania się pod pracowników GIF.](#)

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego nr 1 z dnia 18 maja 2010 r. w sprawie obowiązku przechowywania produktów leczniczych termolabilnych w warunkach zgodnych z wymaganiami określonymi przez wytwórcę lub podmiot odpowiedzialny](#)

#### **Rok 2009**

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 6 września 2009 r.](#)

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego nr 3 z dnia 22 września 2009 r. w sprawie zasad wydawania dokumentów wytworzonych w Głównym Inspektoracie Farmaceutycznym i opłat wnoszonych z tytułu udzielonego pełnomocnictwa.](#)

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 5 marca 2009 r. dotyczący wycofania z obrotu i stosowania produktu leczniczego Cardiamid-Coffein.](#)

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 4 marca 2009 r. dotyczący wycofania z obrotu i stosowania produktu leczniczego LAKCID.](#)

[Komunikat Ministra Zdrowia w sprawie zastosowania § 13 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 24 listopada 2008 r. w sprawie reklamy produktów leczniczych \(Dz.U. z 2008 r. Nr 210, poz. 1327\)](#)

#### **Rok 2008**

[Komunikat Ministra Zdrowia z dnia 17 grudnia 2008r w sprawie komunikatów z dnia: 18 marca 2008r., 14 sierpnia 2008r., 29 września 2008r.](#)

[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 4 listopada 2008 r. dotyczący stosowania Aneksu 20 „Zarządzanie Ryzykiem Jakości” Europejskiego Przewodnika Dobrej Praktyki Wytwarzania Produktów Leczniczych Przeznaczonych dla Ludzi i Zwierząt](#)

**[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 2 października 2008 r. dotyczący opłat za udzielenie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.](#)**

**[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 29 września 2008 r. w sprawie zastosowania art. 29 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. -Prawo farmaceutyczne \(Dz. U. z 2008r. Nr 45, póź. 271\) do produktów leczniczych, które nie uzyskały przedłużenia ważności pozwolenia po dniu 31 grudnia 2008 r.](#)**

**[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 28 sierpnia 2008 r. w sprawie leków recepturowych i aptecznych sporządzanych przez szpital w Piszcu](#)**

**[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego w porozumieniu z Ministrem Zdrowia z dnia 14 sierpnia 2008r. w sprawie zastosowania art. 29 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001r. - Prawo farmaceutyczne \(Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271\) do produktów leczniczych, które nie uzyskały przedłużenia ważności pozwolenia po dniu 31 grudnia 2008r.](#)**

**[Komunikat Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 11 kwietnia 2008r. dotyczący niezgodnego ze wskazaniami zastosowania leków w celu dokonania nielegalnej aborcji.](#)**

Komunikat Ministra Zdrowia w sprawie zastosowania art. 29 ust 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r.- Prawo farmaceutyczne do produktów leczniczych, które nie uzyskały przedłużenia okresu ważności pozwolenia po 31 grudnia 2008 r. oraz opinii Departamentu Prawnego Urzędu Komitetu Integracji Europejskiej (Dp-71/08/tlk) w tym zakresie.

#### **Linki do przedmiotowych dokumentów:**

[http://www.mz.gov.pl/wwwfiles/ma\\_struktura/docs/komunikat\\_18032008.pdf](http://www.mz.gov.pl/wwwfiles/ma_struktura/docs/komunikat_18032008.pdf)

[http://www.mz.gov.pl/wwwfiles/ma\\_struktura/docs/dpue\\_opinia\\_18032008.pdf](http://www.mz.gov.pl/wwwfiles/ma_struktura/docs/dpue_opinia_18032008.pdf)