

.....
(oznaczenie podmiotu)

.....
(miejsowość, data)

.....
(adres)

.....

**Podkarpacki Wojewódzki Inspektor
Farmaceutyczny
ul. Warszawska 12a
35-205 Rzeszów**

W N I O S E K
o wygaszenie zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej
/ punktu aptecznego *

Wnioskuje o wygaszenie zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej /
punktu aptecznego* z dniem:

ID :

Zezwolenie znak: z dnia:

Nazwa (jeżeli dotyczy) :

Adres ulica:

Adres miejscowość:

Kod pocztowy:

Oznaczenie podmiotu prowadzącego aptekę ogólnodostępną / punkt apteczny*

Nazwa:

KRS/NIP:

Adres siedziby:

.....

.....

Dokumentacja medyczna w tym recepty lekarskie, zapotrzebowania przechowywane
będą (art. 96aa ustawy Prawo farmaceutyczne):

.....
.....
.....
.....

- Powód wygaszenia zezwolenia (podstawa prawna art. 104 ust. 1 ustawy Prawo farmaceutyczne) *:

- 1) śmierci osoby, na rzecz której zostało wydane zezwolenie, jeżeli zezwolenie zostało wydane na rzecz podmiotu będącego osobą fizyczną;**
- 2) rezygnacja z prowadzonej działalności;**
- 3) likwidacja osoby prawnej, o ile odrębne przepisy nie stanowią inaczej;**

Oświadczam, że w stosunku do apteki/ punktu aptecznego* **jest / nie jest** * prowadzone postępowanie kontrolne bądź postępowanie administracyjne (art. 104 ust. 2a ustawy Prawo farmaceutyczne)

Data, podpis:

.....

Produkty lecznicze znajdujące się na stanie apteki ogólnodostępnej / punktu aptecznego* zostaną:

- **poddane utylizacji ***
- **zostaną zbyte do hurtowni farmaceutycznej, apteki lub punktu aptecznego – na podstawie art. 104 ust. 5 ustawy Prawo farmaceutyczne ***
- **zwrócone do hurtowni farmaceutycznej ***
- **inne:..... ***

W załączeniu przedkładam *:

1. potwierdzenie dokonania opłaty skarbowej od decyzji o stwierdzeniu wygaśnięcia zezwolenia
2. w przypadku zbycia produktów leczniczych * wykaz produktów leczniczych w postaci dokumentu papierowego podpisanego przez **kierownika apteki/punktu aptecznego** * oraz w postaci elektronicznej, które zostaną zbyte do hurtowni farmaceutycznej, apteki lub punktu aptecznego na podstawie art. 104 ust. 5 ustawy Prawo farmaceutyczne zawierający:

nazwę, dawkę, wielkość opakowania, liczbę opakowań, postać farmaceutyczną, kod identyfikacyjny EAN lub inny odpowiadający kodowi EAN, numer serii oraz datę ważności.

Wykaz powinien być przygotowany w porządku alfabetycznym, z wydzieleniem następujących grup produktów leczniczych: środki odurzające, substancje psychotropowe, prekursorzy kategorii 1, substancje bardzo silnie działające, oraz surowców farmaceutycznych.

Zbyciu mogą podlegać wyłącznie pełne, nienaruszone i nieuszkodzone opakowania produktów leczniczych.

Do wniosku należy dołączyć:

1. kopie wszystkich faktur zakupu produktów leczniczych potwierdzone za zgodność z oryginałem
2. kopię udokumentowanego monitoringu temperatury i wilgotności za okres od zakupu do zbycia produktów leczniczych wymienionych we wniosku potwierdzone za zgodność z oryginałem przez kierownika apteki i wnioskodawcę oraz oświadczenie kierownika apteki o przechowywaniu produktów leczniczych zgodnie z warunkami określonymi dla tych produktów leczniczych przez Farmakopeę Polską lub producenta
3. oświadczenie przedsiębiorcy prowadzącego hurtownię farmaceutyczną, aptekę lub punkt apteczny, w sprawie zgody na zakup produktów leczniczych wskazanych we wniosku, które zostaną umieszczone w decyzji stwierdzającej wygaśnięcie zezwolenia na prowadzenie apteki. Oświadczenie powinno być jednocześnie podpisane przez osobę odpowiedzialną za prowadzenie hurtowni lub kierownika apteki/punktu aptecznego.

3. pełnomocnictwo wraz z opłatą *

Oświadczam, że zostanie wysłany ostatni raport do systemu ZSMOPL, zgodny z powyższym wnioskiem, zerujący stany magazynowe w systemie ZSMOPL.

UWAGA (*) NIEPOTRZEBNE SKREŚLIĆ

Wyrażam zgodę na przetwarzanie przez Podkarpackiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego danych osobowych, w tym udostępnionych, w celu i zakresie niezbędnym do realizacji zadań wynikających z przepisów prawa.

Podpis i data osoby upoważnionej(pełnomocnika):

.....

Na podstawie KPA informuję o treści art. 127da ustawy Prawo farmaceutyczne:
Karze pieniężnej w wysokości do 2000 zł podlega podmiot prowadzący aptekę lub punkt apteczny, który wbrew przepisowi art. 96aa ust. 1 nie powiadamia wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego właściwego ze względu na adres prowadzenia apteki lub punktu aptecznego o miejscu przechowywania recept i wydanych na ich podstawie odpisów w terminie 7 dni od dnia, w którym decyzja o cofnięciu zezwolenia na prowadzenie apteki lub punktu aptecznego, jego uchyleniu, stwierdzeniu wygaśnięcia albo nieważności stała się ostateczna.