

WIF.WA.II.8520.2.1.2020.MA

ZEZWOLENIE

Na podstawie art. 99 ust. 1, 2, art. 108 ust. 4 pkt 4 lit. a ustawy z dnia 6 września 2001 r., - Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. 2019 r., poz. 499 z późn. zm.), w związku z art. 104 § 1 i art. 107 § 1 i 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r., - Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. 2018 r., poz. 2096 z późn. zm.),

po rozpatrzeniu wniosku spółki, działającej pod nazwą: EUROPEJSKA XVII Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, z siedzibą w miejscowości Czeladź, wpisanej do Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000669762,

**MAZOWIECKI WOJEWÓDZKI
INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY
udziela**

**EUROPEJSKA XVII Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
z siedzibą w miejscowości Czeladź**

ZEZWOLENIA

**na prowadzenie apteki ogólnodostępnej
o nazwie APTEKA EUROPEJSKA**

**położonej w Warszawie
ul. Krochmalna 58 lok. U3, 00-864 Warszawa
gmina Warszawa**

Zezwolenie obejmuje prowadzenie obrotu detalicznego produktami leczniczymi, wyrobami medycznymi i innymi artykułami zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r., - Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. 2019 r., poz. 499 z późn. zm.) oraz innymi przepisami regulującymi obrót powyższymi produktami, wyrobami i artykułami.

PODSTAWOWE WARUNKI PROWADZENIA APTEKI

1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z przepisami dotyczącymi produktów leczniczych, wyrobów medycznych i innego asortymentu, który może być przedmiotem obrotu prowadzonego w aptecę, przepisami dotyczącymi aptek oraz Państwowej Inspekcji Farmaceutycznej.
2. W celu realizacji recept podlegających refundacji podmiot prowadzący aptekę zawiera umowę na realizację recept z Narodowym Funduszem Zdrowia. Apteka, która zawarła ww. umowę zobowiązana jest do realizacji recept zgodnie z uprawnieniami pacjentów. Apteka, zgodnie z odrębnymi przepisami, przedstawia właściwemu Oddziałowi Wojewódzkiemu Narodowego Funduszu Zdrowia zbiorcze zestawienie recept podlegających refundacji. Zestawienie to stanowi podstawę refundacji.
3. Apteka jest zobowiązana do posiadania produktów leczniczych i wyrobów medycznych w ilości i asortymencie niezbędnym do zaspokajania potrzeb zdrowotnych miejscowej ludności, a w przypadku aptek, które zawarły umowę na realizację recept z Narodowym Funduszem Zdrowia, ze szczególnym uwzględnieniem leków refundowanych, na które ustalono limit cenowy zgodnie z odrębnymi przepisami.
4. Przedsiębiorca obowiązany jest powiadomić właściwego miejscowo Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego o podjęciu działalności w terminie 7 dni przed uruchomieniem apteki.
5. Każdą zmianę na stanowisku kierownika apteki należy zgłosić najpóźniej 14 dni przed planowaną zmianą do właściwego miejscowo wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego, do zgłoszenia należy dołączyć opinię (zaświadczenie) właściwej miejscowo rady aptekarskiej, że kandydat na kierownika daje rękojmię należytego prowadzenia apteki.
6. Przedsiębiorca obowiązany jest zgłaszać organowi zezwalającemu wszelkie zmiany danych, określone w zezwoleniu, złożonych dokumentach oraz Krajowym Rejestrze Sądowym dotyczących współników oraz organów podmiotu nie później niż w terminie 14 dni od dnia ich zaistnienia.
7. Zezwolenie jest ważne na czas nieoznaczony, jeżeli uruchomienie apteki nastąpi nie później niż w okresie 4 miesięcy, licząc od dnia doręczenia niniejszego zezwolenia. W wypadku niedotrzymania powyższego terminu, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 103 ust. 2 pkt 4 ustawy – Prawo farmaceutyczne.

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego, Mazowiecki Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji służy odwołanie do Głównego Inspektora Farmaceutycznego, za pośrednictwem Mazowieckiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego, w terminie czternastu dni od daty doręczenia decyzji. Stronie zgodnie z art. 127a § 1 i 2 Kpa w trakcie biegu terminu odwołania przysługuje prawo do zrzeczenia się prawa do wniesienia odwołania wobec organu administracji publicznej który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia odwołania przez ostatnią ze stron postępowania, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Otrzymują:

1. Pan Rafał Hołowiecki – pełnomocnik spółki EUROPEJSKA XVII Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością ul. Będzińska 82, 41-250 Czeladź;
2. Okręgowa Izba Aptekarska ul. Żeromskiego 77 lok. 6, 01-882 Warszawa – zastępowana przez Prezesa Michała Byliniaka; ul. Żeromskiego 77 lok. 6, 01-882 Warszawa;
3. a/a.

Na podstawie art. 105 ust. 2 ustawy z 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 499 z późn. zm.) w zw. z art. 2 ust. 4 ustawy z dnia 10 października 2002 r., o minimalnym wynagrodzeniu za pracę (Dz. U. z 2018 r., poz. 2177 z późn. zm.) oraz rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 10 września 2019 r., w sprawie wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę oraz minimalnej stawki godzinowej w 2020 r. (Dz. U. 2019 r. poz. 1778) wniesiono dnia r. opłatę zł na rachunek Wojewódzkiego Inspektoratu Farmaceutycznego w Warszawie, ul. Floriańska 10, 03-707 Warszawa, numer rachunku bankowego: NARODOWY BANK POLSKI O. WARSZAWA 06 1010 1010 0155 1222 3100 0000, tytułem opłaty za zmianę zezwolenia na prowadzenie apteki.



MAZOWIECKI WOJEWÓDZKI
INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY
Kolken's
mgr farm. Mariola Kostewicz