

Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4a ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym, posiada moc dokumentu wydawanego przez Centralną Informację, nie wymaga podpisu i pieczęci.

CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

KRAJOWY REJESTR SĄDOWY

Stan na dzień 03.01.2023 godz. 11:18:15

Numer KRS: 0000113253

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu
Z REJESTRU PRZEDSIĘBIORCÓW

Data rejestracji w Krajowym Rejestrze Sądowym	20.05.2002
Ostatni wpis	Numer wpisu 67
Sygnatura akt	WR.VI NS-REJ.KRS/7474/22/760
Oznaczenie sądu	SĄD REJONOWY DLA WROCŁAWIA FABRYCZNEJ W WROCŁAWIU, VI WYDZIAŁ GOSPODARCTWA KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO

Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu	
1.Oznaczenie formy prawnej	SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
2.Numer REGON/NIP	REGON: 932081801, NIP: 8942356799
3.Firma, pod którą spółka działa	URTICA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
4.Dane o wcześniejszej rejestracji	RHB 8957 SĄD REJONOWY DLA WROCŁAWIA FABRYCZNEJ VI WYDZIAŁ GOSPODARCTWA REJEASTROWY
5.Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej?	NIE
6.Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego?	---

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu	
1.Siedziba	kraj POLSKA, woj. DOLNOŚLĄSKIE, powiat M. WROCŁAW, gmina M. WROCŁAW, miejsc. WROCŁAW
2.Adres	ul. KRZEMIENIECKA, nr 120, lok. ---, miejsc. WROCŁAW, kod 54-613, poczta WROCŁAW, kraj POLSKA
3.Adres poczty elektronicznej	-----
4.Adres strony internetowej	-----

Rubryka 3 - Oddziały	
Brak wpisów	

Rubryka 4 - Informacje o umowie	
1.Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki	1 UMOWA SPÓŁKI Z DNIA 07.10.1999 R. SPORZĄDZONA PRZED NOTARIUSZEM WOJCIECHEM KAMIŃSKIM Z KANCELARII NOTARIALNEJ WE WROCŁAWIU PRZY UL. RUSKIEJ 3/4, REP. A NR 8362/1999 AKT NOTARIALNY Z DNIA 04.01.2002 R. SPORZĄDZONY PRZED NOTARIUSZEM MAŁGORZATĄ KRÓŁ Z KANCELARII NOTARIALNEJ W ŁODZI PRZY UL. ŻWIRKI 19, REP. A NR 57/2002 -

		DOKONANO ZMIANY PARAGRAFU 2, 6, 8, 13, 14 UST 4, 15, 16 UST 1, 17, 22
2	01.10.2009 R., ASESOR NOTARIALNY PIOTR KRÓŁ, ZASTĘPCA NOTARIUSZ MAŁGORZATY Z. KRÓŁ, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁODZI, UL. ŻWIRKI 19, REP. A NR 9937/2009, ZMIENIONO § 6 I § 17 UMOWY SPÓŁKI.	
3	17.04.2012 R., NOTARIUSZ MAŁGORZATA Z. KRÓŁ, KANCELARIA NOTARIALNA PRZY UL. ŻWIRKI 19 W ŁODZI, REP. A NR 3167/2012, ZMIENIONO: § 13, § 15, § 16, § 17, § 18, § 19, § 20, § 21 DODANO: § 22, § 23, § 24.	
4	26.10.2017 R., REPERTORIUM A NR 3481/2017, NOTARIUSZ PIOTR KRÓŁ, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁODZI; - ZMIANA: § 10, § 15.	
5	12.03.2018 R., NOTARIUSZ PIOTR KRÓŁ, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁODZI; REP. A NR 795/2018; ZMIANA: §2.	
6	06.11.2018 R., NOTARIUSZ PIOTR KRÓŁ, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁODZI; REP. A NR 3217/2018; ZMIANA: §6.	
7	18.12.2019R., NOTARIUSZ PIOTR KRÓŁ, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁODZI, REP. A NR 3824/2019 ZMIANA: §8, §12, §14, §15, §18, §19, §20, §21 DODANO: §22, §23, §24, §25	
8	17.02.2022 R., NOTARIUSZ PIOTR KRÓŁ, KANCELARIA NOTARIALNA W ŁODZI, REP. A NR 1573/2022, ZMIANA PAR. 15 UST. 1 PKT 14 LIT. D, PAR. 15 UST. 3 UMOWY SPÓŁKI	

Rubryka 5	
1.Czas, na jaki została utworzona spółka	NIEOZNACZONY
2.Oznaczenie pisma innego niż Monitor Sądowy i Gospodarczy, przeznaczonego do ogłoszeń spółki	-----
3.Wspólnik może mieć:	WIEKszą LICZBĘ UDZIAŁÓW
4.Czy statut przynajmniej uprawnia osobiste określonym akcjonariuszom lub tytuły uczestnictwa w dochodach lub majątku spółki nie wynikających z akcji?	*****
5.Czy obligatoriusze mają prawo do udziałów w zysku?	*****

Rubryka 6 - Sposób powstania spółki	
Brak wpisów	

Rubryka 7 - Dane wspólników		
1	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	"PELJON" SPÓŁKA AKCYJNA
	2.Imiona	*****
	3.Numer PESEL/REGON	470929074
	4.Numer KRS	0000049482
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	2.000 (DWA TYSIĄCE) UDZIAŁÓW O ŁĄCZNEJ WYSOKOŚCI 1.000.000,00 (JEDEN MILION) ZŁOTYCH
	6.Czy wspólnik posiada całość udziałów spółki?	TAK

Rubryka 8 - Kapitał spółki	
1.Wysokość kapitału zakładowego	1 000 000,00 zł.
Podrubryka 1 Informacja o wniesieniu aportu	
Brak wpisów	

Rubryka 9 - Nie dotyczy	
Brak wpisów	

Rubryka 10 - Nie dotyczy	
Brak wpisów	

Dział 2

Rubryka 1 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu	
1.Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu	ZARZĄD
2.Sposób reprezentacji podmiotu	W PRZYPADKU POWOŁANIA ZARZĄDU WIELOOSOBOWEGO DLA WAŻNOŚCI OŚWIAADCZEŃ SKŁADANYCH W IMIENIU SPÓŁKI WYMAGANE JEST WSPÓLNE DZIAŁANIE DWÓCH CZŁONKÓW ZARZĄDU LUB CZŁONKA ZARZĄDU ŁĄCZNIE Z PROKURENTEM.
Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu	
1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma BIEL
	2.Imiona RENATA MIROSLAWA
	3.Numer PESEL/REGON 71092213908
	4.Numer KRS ****
	5.Funkcja w organie reprezentującym PREZES ZARZĄDU
	6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?
	7.Data do jakiej została zawieszona -----
2	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma BARTOSZEWICZ
	2.Imiona TIBOR
	3.Numer PESEL/REGON 77102402638
	4.Numer KRS ****
	5.Funkcja w organie reprezentującym WICEPREZES ZARZĄDU
	6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?
	7.Data do jakiej została zawieszona -----
3	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma PATYŃSKA PNIAČEK
	2.Imiona KATARZYNA ANNA
	3.Numer PESEL/REGON 76111804107
	4.Numer KRS ****

5.Funkcja w organie reprezentującym	WICEPREZES ZARZĄDU
6.Czy osoba wchodząca w skład zarządu została zawieszona w czynnościach?	NIE
7.Data do jakiej została zawieszona	-----

Rubryka 2 - Organ nadzoru		
1	1.Nazwa organu RADA NADZORCZA	
	Podrubryka 1 Dane osób wchodzących w skład organu	
	1	1.Nazwisko MOLEND
		2.Imiona ZBIGNIEW
		3.Numer PESEL 63032403717
	2	1.Nazwisko PRZYSTALSKI
		2.Imiona IGNACY
		3.Numer PESEL 50100405414
	3	1.Nazwisko DAUENHAUER
		2.Imiona JACEK
		3.Numer PESEL 67113001111
	4	1.Nazwisko BELINA PRAŻMOWSKA
		2.Imiona MARIOLA
		3.Numer PESEL 75010811924

Rubryka 3 - Prokurenci	
Brak wpisów	

Dział 3

Rubryka 1 - Przedmiot działalności		
1.Przedmiot prowadzącej działalności przedsiębiorcy	1	46, 46, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH
2.Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	1	49, 41, Z, TRANSPORT DROGOWY TOWARÓW
	2	52, 10, B, MAGAZYNOWANIE I PRZECHOWYWANIE POZOSTAŁYCH TOWARÓW
	3	58, 14, Z, WYDAWANIE CZASOPISM I POZOSTAŁYCH PERIODYKÓW
	4	64, 91, Z, LEASING FINANSOWY
	5	64, 92, Z, POZOSTAŁE FORMY UDZIELANIA KREDYTÓW
	6	64, 99, Z, POZOSTAŁA FINANSOWA DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA, GDZIE INDZIEJ NIESKŁASYFIKOWANA, Z WYŁĄCZENIEM UBEZPIECZEŃ I FUNDUSZÓW EMERYTALNYCH
	7	66, 19, Z, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCA USŁUGI FINANSOWE, Z WYŁĄCZENIEM UBEZPIECZEŃ I FUNDUSZÓW EMERYTALNYCH
	8	73, 20, Z, BADANIE RYNKU I OPINII PUBLICZNEJ
	9	96, 09, Z, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA, GDZIE INDZIEJ NIESKŁASYFIKOWANA

Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach	

Rodzaj dokumentu	Nr kolejny w polu	Data złożenia	Za okres od do
1.Wzmianka o złożeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	11.06.2003	OD 01.01.2002 DO 31.12.2002
	2	19.05.2004	01.01.2003-31.12.2003
	3	19.05.2005	01.01.2004R.-31.12.2004R.
	4	04.05.2006	01.01.2005 R. - 31.12.2005 R.
	5	27.04.2007	01.01.2006 R. 31.12.2006 R.
	6	27.06.2008	01.01.2007 - 31.12.2007
	7	19.05.2009	01.01.2008 - 31.12.2008
	8	14.05.2010	01.01.2009 R. - 31.12.2009 R.
	9	16.05.2011	01.01.2010 R. - 31.12.2010 R.
	10	11.04.2012	01.01.2011 R. - 31.12.2011 R.
	11	05.04.2013	01.01.2012R. - 31.12.2012R.
	12	09.05.2014	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	13	13.05.2015	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	14	31.05.2016	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	15	06.06.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	16	30.05.2018	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	17	01.07.2019	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	18	21.05.2020	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	19	27.04.2021	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	20	11.05.2022	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
2.Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania rocznego sprawozdania finansowego	1	*****	OD 01.01.2002 DO 31.12.2002
	2	*****	01.01.2003-31.12.2003
	3	*****	01.01.2004R.-31.12.2004R.
	4	*****	01.01.2005 R. - 31.12.2005 R.
	5	*****	01.01.2006 R. 31.12.2006 R.
	6	*****	01.01.2007 - 31.12.2007
	7	*****	01.01.2008 - 31.12.2008
	8	*****	01.01.2009 R. - 31.12.2009 R.
	9	*****	01.01.2010 R. - 31.12.2010 R.
	10	*****	01.01.2011 R. - 31.12.2011 R.
	11	*****	01.01.2012R. - 31.12.2012R.
	12	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	13	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	14	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	15	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	16	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	17	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	18	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	19	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	20	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
3.Wzmianka o złożeniu uchwały	1	*****	OD 01.01.2002 DO 31.12.2002

lub postanowienia o zatwierdzeniu rocznego sprawozdania finansowego	2	*****	01.01.2003-31.12.2003
	3	*****	01.01.2004R.-31.12.2004R.
	4	*****	01.01.2005 R. - 31.12.2005 R.
	5	*****	01.01.2006 R. 31.12.2006 R.
	6	*****	01.01.2007 - 31.12.2007
	7	*****	01.01.2008 - 31.12.2008
	8	*****	01.01.2009 R. - 31.12.2009 R.
	9	*****	01.01.2010 R. - 31.12.2010 R.
	10	*****	01.01.2011 R. - 31.12.2011 R.
	11	*****	01.01.2012R. - 31.12.2012R.
	12	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	13	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	14	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	15	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	16	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	17	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	18	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	19	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	20	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021
4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	*****	OD 01.01.2002 DO 31.12.2002
	2	*****	01.01.2003-31.12.2003
	3	*****	01.01.2004R.-31.12.2004R.
	4	*****	01.01.2005 R. - 31.12.2005 R.
	5	*****	01.01.2006 R. 31.12.2006 R.
	6	*****	01.01.2007 - 31.12.2007
	7	*****	01.01.2008 - 31.12.2008
	8	*****	01.01.2009 R. - 31.12.2009 R.
	9	*****	01.01.2010 R. - 31.12.2010 R.
	10	*****	01.01.2011 R. - 31.12.2011 R.
	11	*****	01.01.2012R. - 31.12.2012R.
	12	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	13	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	14	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	15	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	16	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	17	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	18	*****	OD 01.01.2019 DO 31.12.2019
	19	*****	OD 01.01.2020 DO 31.12.2020
	20	*****	OD 01.01.2021 DO 31.12.2021

Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej

Brak wpisów

Rubryka 4 - Przedmiot działalności statutowej organizacji pożytku publicznego	
Brak wpisów	
Rubryka 5 - Informacja o dniu kończącym rok obrotowy	
1.Dzień kończący pierwszy rok obrotowy, za który należy złożyć sprawozdanie finansowe	31.12.2000
Dział 4	
Rubryka 1 - Zaległości	
Brak wpisów	
Rubryka 2 - Wierzytelności	
Brak wpisów	
Rubryka 3 - Informacje o oddaleniu wniosku o ogłoszenie upadłości na podstawie art. 13 ustawy z 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe albo o zabezpieczeniu majątku dłużnika w postępowaniu w przedmiocie ogłoszenia upadłości albo w postępowaniu restrukturyzacyjnym albo po prawomocnym umorzeniu postępowania restrukturyzacyjnego	
Brak wpisów	
Rubryka 4 - Umorzenie prowadzonej przeciwko podmiotowi egzekucji z uwagi na fakt, że z egzekucji nie uzyska się sumy wyższej od kosztów egzekucyjnych	
Brak wpisów	
Dział 5	
Rubryka 1 - Kurator	
Brak wpisów	
Dział 6	
Rubryka 1 - Likwidacja	
Brak wpisów	
Rubryka 2 - Informacje o rozwiązaniu lub unieważnieniu spółki	
Brak wpisów	
Rubryka 3 - Nie dotyczy	
Brak wpisów	
Rubryka 4 - Informacja o połączeniu, podziale lub przekształceniu	
Brak wpisów	

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu upadłościowym	
Brak wpisów	
Rubryka 6 - Informacja o postępowaniu układowym	
Brak wpisów	
Rubryka 7 - Informacje o postępowaniach restrukturyzacyjnych, o postępowaniu naprawczym lub o przymusowej restrukturyzacji	
Brak wpisów	
Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej	
Brak wpisów	
data sporządzenia wydruku 03.01.2023 adres strony internetowej, na której są dostępne informacje z rejestru: ekr.s.ms.gov.pl	



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 24. 09. 2018r.

NMO.5100.55.2018.1022.MG.2

DECYZJA

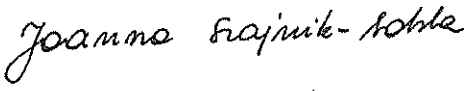
Na podstawie art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2017r. poz. 2211 ze zm.) oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2017 r. poz. 1257)

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-411/1022/1-2/TL/16 z dnia 01 sierpnia 2016 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Łodzi przy ul. Kinga C. Gillette 1 udzielone przedsiębiorcy Urtica Sp. z o.o., poprzez rozszerzenie zakresu zezwolenia o punkt 3.1.3;

**NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:
ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ**

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-411/1022/1-2/TL/16
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
URTICA spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000113253 Regon: 932081801
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *Legally registered address of authorization holder*
ul. Krzemieniecka 120, 54 – 613 Wrocław;
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Adress of site*
ul. Kinga C. Gillette 1, 94 – 406 Łódź;
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r.
- Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2017r. poz. 2211 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Main Pharmaceutical Inspector*
Paweł Piotrowski
8. Podpis/ *Signature*

9. Data/ *Date*
24. 09. 2018r.

- I. Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:
 1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
 - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.
 2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne.
- II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.
 - III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1030).

Uzasadnienie:

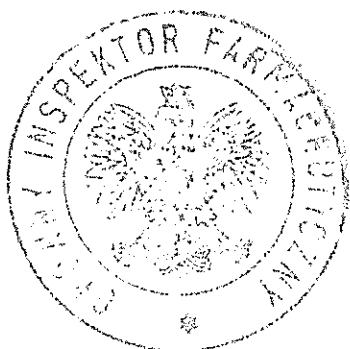
Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (dalej: kpa) od decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona w terminie 14 dni od doręczenia niniejszej decyzji może zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Ponadto na podstawie art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z prawa złożenia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy - skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wysokość wpisu od skargi wynosi 3000 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art.239-262).

Zgodnie z art. 127a § 1 kpa strona w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Joanna Szajnik – Solska
Dyrektor Departamentu Nadzoru

aneks nr 1

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-N-411/1022/1-2/TL/16

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

- 1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*with a Marketing Authorisation in EEA country*)
- 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*Intended for EEA market*)

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

- 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (*Procurement*)
- 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (*Holding*)
- 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (*Supply*)
- 2.5 inne działania: wymienić (*Other activities(s): please specify*)
 - Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym produktami leczniczymi

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH

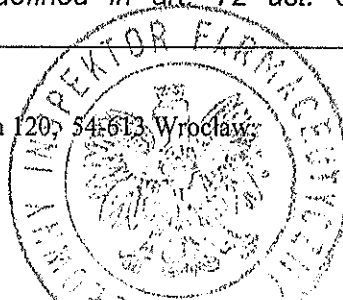
(*Medicinal products with additional requirements*)

- 3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (*Products according to Art. 83 of 2001/83/EC*)
 - 3.1.1 produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
 - 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
 - 3.1.3 produkty radiofarmaceutyczne (w tym preparaty promieniotwórcze) (*Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits)*)
- 3.2 gazy medyczne (*Medicinal gases*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
 - 3.3.1 poniżej 15° C (*Below 15° C*)
 - 3.3.2 poniżej 8° C (*Below 8° C*)
- 3.4 inne: wymienić (*Other: (please specify)*)
 - 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
 - 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
 - 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
 - 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
 - 3.4.5 zioła (*Herbs*)
 - 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)
 - 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)

Otrzymują:

- 1. URTICA Sp. z o.o., ul. Krzemieniecka 120, 54-613 Wrocław
- 2. a/a.

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego



Joanna Szajnik – Salska
Dyrektor Departamentu Nadzoru

Strona 3 z 3



Unia Europejska

Licencja

(Art. 3 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004)

(Art. 6 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 111/2005)

PC: NZOH.5521.21.2022.DKO.2

Oryginal	1. Posiadacz licencji URTICA sp. z o.o. ul. Krzemieniecka 120 54-613 Wrocław tel: +48 71 782 66 04 e-mail: sekretariat@urtica.pl strona internetowa: www.urtica.pl	2. Organ wydający licencję GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY ul. Senatorska 12 00-082 Warszawa tel: +48 22 441 07 04 fax: +48 22 635 99 94 e-mail: gif@gif.gov.pl strona internetowa: www.gif.gov.pl	
	1a. Dodatkowe informacje Miejsce prowadzenia działalności: Hurtownia Farmaceutyczna Urtica sp. z o.o. zlokalizowana w Łodzi przy ul. Kinga C. Gillette 1, działająca na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 01.08.2016 r. znak: GIF-N-411/1022/1-2/TL/16.	1b. Dodatkowe informacje	
3. Okres ważności:			
Początek: 21.08.2022 r.		Koniec: 21.08.2025 r.	
4. Licencja dotyczy następującej substancji:			
Sklasyfikowana substancja	Kod CN	Operacja	Miejsce prowadzenia działalności
EFEDRYNA	2939 41 00	Obrót hurtowy	Ul. Kinga C. Gillette 1, 94-406 Łódź
5. Dodatkowe informacje/warunki: Formy stereoizomeryczne substancji wymienionej w tej kategorii, niebędąca katyną, w każdym przypadku, gdy występowanie takich form jest możliwe. Sole substancji wymienionej w tej kategorii, niebędące solami katyny, w każdym przypadku gdy istnienie takich soli jest możliwe.			
6. Data : 2022 -07- 1 1		Podpis GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY z upoważnienia <i>Magdalena Rychter</i> Zastępcza Dyrektora Departamentu Nadzoru	
		Pieczęć 	



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia 17 maja 2018 r.

NMO.5521.15.2018.KK.1

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 2 pkt 1 w związku z art. 39 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2017 r., poz. 783), art. 3 ust. 4 rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2015/1013 z dnia 25 czerwca 2015 r. ustanawiające przepisy dotyczące rozporządzenia (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie prekursorów narkotycznych i rozporządzenia Rady (WE) nr 111/2005 określającego zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Unią a państwami trzecimi, art. 3. ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 11 lutego 2004 r. w sprawie prekursorów narkotykowych, art. 6 ust. 1 rozporządzenie Rady (WE) nr 111/2005 z dnia 22 grudnia 2004 r. określające zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Unią a państwami trzecimi i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017 r., poz. 1257).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

Urtica sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu,

o zmianę licencji znak: **GIF-N-4431/19/KK/16** z dnia **31.08.2016 r.**

postanawia

w licencji znak **GIF-N-4431/19/KK/16** z dnia **31.08.2016 r.** na prowadzenie obrotu hurtowego prekursorem kategorii 1 – *Ephedrinum* w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Łodzi przy ul. Kinga C. Gillette 1, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 01.08.2016 r. znak: GIF-N-411/1022/1-2/TL/16,

wprowadzić zmiany polegające na

- Zmianie nazwy spółki, poprzez zastąpienie wyrazów „PGF Urtica sp. z o.o.” wyrazami „Urtica sp. z o.o.”.

Uzasadnienie

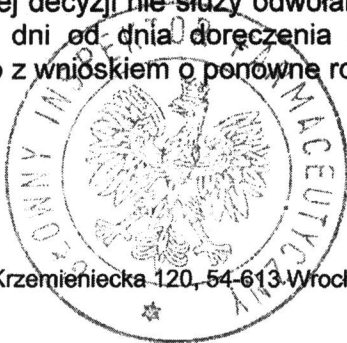
Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Otrzymują:

1. Strona: Urtica sp. z o.o., ul. Krzemieniecka 120, 54-613 Wrocław;
2. a/a.



p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenciuk



Warszawa, dnia 2016 -08- 3 1

Główny Inspektor Farmaceutyczny

GIF-N-4430/33/KK/16

ZEZWOLENIE

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2016 r., poz. 224)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

PGF URTICA sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu,

udziela

zezwolenia na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Łodzi przy ul. Kinga C. Gillette 1, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 01.08.2016r. znak GIF-N-411/1022/1-2/TL/16.

Podjęcie i prowadzenie działalności musi być zgodne z ustawą o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2016 r., poz. 224) oraz przepisami dotyczącymi produktów leczniczych i wyrobów medycznych, w tym szczególnie środków odurzających i substancji psychotropowych oraz nadzoru nad tymi środkami i substancjami.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadniania niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

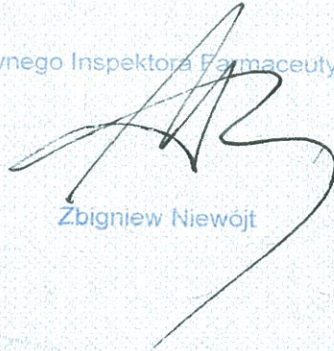
Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Obrót hurtowy środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi będącymi produktami leczniczymi może być prowadzony przez przedsiębiorcę, o którym mowa w art. 72 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2008, Nr 45, poz. 271, z późn. zm.).



p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego


Zbigniew Niewójt

Otrzymują:

1. Strona: PGF URTICA sp. z o.o., ul. Krzemieniecka 120, 54-613 Wrocław;
2. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, 17 maja 2018 r.

NMO.5520.32.2018.KK.1

DECYZJA

Na podstawie art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2017 r., poz. 783) i art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017 r., poz. 1257)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

po rozpatrzeniu wniosku przedsiębiorcy:

Urtica sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu,

o zmianę zezwolenia znak **GIF-N-4430/33/KK/16** z dnia **31.08.2016 r.;**

Postanawia

w zezwoleniu znak **GIF-N-4430/33/KK/16** z dnia **31.08.2016 r.** na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi grup I-N, II-N, III-N oraz substancjami psychotropowymi grup II-P, III-P, IV-P w hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Łodzi przy ul. Kinga C. Gillette 1, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 01.08.2016r. znak GIF-N-411/1022/1-2/TL/16.

wprowadzić zmianę polegającą na:

- zmianie nazwy spółki, poprzez zastąpienie wyrazów „PGF URTICA sp. z o.o.” wyrazami „Urtica sp. z o.o.”.

Uzasadnienie

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Pouczenie

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeksu postępowania administracyjnego od niniejszej decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona niezadowolona z niej może, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji, zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Barbara Walenciuk

Otrzymują:

1. Strona: Urtica sp. z o.o., ul. Krzemieniecka 120, 54-613 Wrocław;
2. a/a.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Warszawa, dnia

01 SIE. 2016

GIF-N-411/1022/1-2/TL/16

DECYZJA

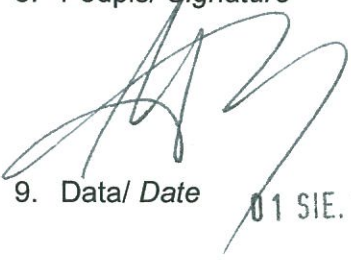
Na podstawie art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.) i art. 104 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz.U. z 2016 r. poz. 23).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

u d z i e l a

ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-411/1022/1-2/TL/16
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
PGF URTICA spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
KRS: 0000113253 Regon: 932081801
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *Legally registered address of authorization holder*
ul. Krzemieniecka 120, 54 – 613 Wrocław;
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Adress of site*
ul. Kinga C. Gillette 1, 94 – 406 Łódź;
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r.
- Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Main Pharmaceutical Inspector*
Zbigniew Niewójt
8. Podpis/ *Signature*

9. Data/ *Date*
01 SIE. 2016

- I. Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:
 1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
 - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.
 2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne.
- II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.
- III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz. U. z 2016 r. poz. 224).

Uzasadnienie:

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

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 w związku z art. 129 § 2 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zbigniew Niewójt

ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

GIF-N-411/1022/1-2/TL/16

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

01 SIE. 2016

1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)

- 1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*with a Marketing Authorisation in EEA country*)
- 1.2 przeznaczone do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej, państwach członkowskich Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronach umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (*Intended for EEA market*)

2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)

- 2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (*Procurement*)
- 2.2 przechowywanie i dostarczanie własnych produktów leczniczych (*Holding*)
- 2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (*Supply*)
- 2.5 inne działania: wymienić (*Other activities(s): please specify*)
- Usługi logistyczne w zakresie obrotu hurtowego na rzecz podmiotów odpowiedzialnych, wytwórców, importerów i przedsiębiorców zajmujących się obrotem hurtowym.

3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH*(Medicinal products with additional requirements)*

- 3.1 produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (*Products according to Art. 83 of 2001/83/EC*)
- 3.1.1 produkty krwiopochodne (*Medicinal products derived from blood*)
- 3.1.2 immunologiczne produkty lecznicze (*Immunological medicinal products*)
- 3.2 gazy medyczne (*Medicinal gases*)
- 3.3 produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (*Cold chain products (requiring low temperature handling)*)
- 3.3.1 poniżej 15^o C (*Below 15^o C*)
- 3.3.2 poniżej 8^o C (*Below 8^o C*)
- 3.4 inne: wymienić (*Other: (please specify)*)
- 3.4.1 cytostatyki (*Cytotoxic medicinal products*)
- 3.4.2 produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (*Dangerous medicinal products*)
- 3.4.3 produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (*Fragrant medicinal products*)
- 3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (*Medicinal products with very strong effect*)
- 3.4.5 zioła (*Herbs*)
- 3.4.6 artykuły określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 5 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)
- 3.4.7 środki określone w art. 72 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (*Goods defined in art. 72 ust. 6 Act of 6 September 2001 – Pharmaceutical Law*)

Otrzymują:

1. Strona: PGF URTICA sp. z o. o., ul. Krzemieniecka 120, 54 – 613 Wrocław;
2. a/a.



p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zbigniew Niewójt