



## GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NZOH.5520.36.2021.DKO.2

### **ZEZWOLENIE**

Na podstawie art. 39 ust. 3 i art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2020 r., poz. 2050) i art. 104 § 1 i 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2021 r. poz. 735 z późn. zm.)

### **GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

**udziela**

**Allpharm sp. z o.o. sp. komandytowa z siedzibą w Warszawie 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 Sokołowie, ul. Sokołowska 40, działającej na podstawie zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 11 marca 2022 r. znak: NZOH.5100.101.2021.AKE.3.**

### **Uzasadnienie**

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

### **Pouczenie**

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

Zgodnie z art. 127 a § 1 i § 2 w zw. z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego, w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona 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 przez ostatnią ze stron postępowania, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

Zgodnie z art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, jeżeli stronie przysługuje prawo do zwrócenia się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z tego prawa. Skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. 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 wskazanej powyżej ustawy).

**z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego**  
Magdalena Rychter  
Zastępca Dyrektora Departamentu Nadzoru  
/podpisano elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona: Allpharm sp. z o.o. sp. komandytowa ul. Domaniewska 17/19 lok. 133, 02-672 Warszawa
2. a/a.



**Potwierdzam zgodność kopii z dokumentem elektronicznym:**

Identyfikator dokumentu	199290.696098.839633
Nazwa dokumentu	Z-36 zezwolenie dla Allpharm sp. z o.o. sp. k.pdf
Tytuł dokumentu	Z-36 zezwolenie dla Allpharm sp. z o.o. sp. k.
Sygnatura dokumentu	NZOH.5520.36.2021
Data dokumentu	2022-04-19 14:37:35
Skrót dokumentu	CD7E966247A4DF661BB2F46ACFB6FAA9D2 1EA1F6
Wersja dokumentu	1.4
Data podpisu	2022-04-19
Podpisane przez	Magdalena Rychter Zastępca Dyrektora
Rodzaj certyfikatu	Certyfikat kwalifikowany podpisu elektronicznego karta
	EZD 3.104.37.37.9493
Data wydruku:	2022-04-19 15:44:59
Autor wydruku:	Korin Dorota