

Wykaz dokumentów, które należy dołączyć do wniosku o udzielenie zezwolenia na prowadzenie punktu aptecznego:

1. Tytuł prawny do pomieszczeń punktu aptecznego;
2. Plan pomieszczeń przeznaczonych na punktu aptecznego sporządzony przez osobę uprawnioną i zaopiniowany zgodnie z odrębnymi;
3. Opis techniczny pomieszczeń przeznaczonych na punkt apteczny sporządzony przez osobę uprawnioną i podpisany przez wnioskodawcę;
4. Opinię Państwowej Inspekcji Sanitarnej o lokalu, zgodnie z odrębnymi przepisami;
5. Wskazanie farmaceuty lub technika farmaceutycznego odpowiedzialnego za prowadzenie punktu aptecznego oraz złożenie dokumentów potwierdzających kwalifikacje zawodowe kandydata na kierownika punktu aptecznego tj.
 - w przypadku farmaceuty: dyplom ukończenia studiów prawo wykonywania zawodu farmaceuty (aptekarza), oraz dokumenty potwierdzające roczny staż pracy
 - w przypadku technika farmaceutycznego dyplom ukończenia technikum oraz dokumenty potwierdzające 3 - letni staż pracy w aptece ogólnodostępnej;
6. Oświadczenie o podjęciu się funkcji kierownika punktu aptecznego oraz nie pełnienia funkcji kierownika w innym punkcie aptecznym, aptece lub hurtowni farmaceutycznej.
7. Oświadczenie o liczbie prowadzonych aptek na podstawie udzielonych zezwoleń;
8. Oświadczenie, w którym wymienione będą wszystkie podmioty kontrolowane przez wnioskodawcę w sposób bezpośredni lub pośredni, w szczególności podmioty zależne w rozumieniu ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów (oświadczenie powinno zawierać: oznaczenie podmiotu, jego siedzibę i adres, a w przypadku osoby fizycznej imię, nazwisko oraz adres);
9. Oświadczenie, w którym wymienione będą wszystkie podmioty będące członkami grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów, której członkiem jest wnioskodawca (oświadczenie powinno zawierać: oznaczenie podmiotu, jego siedzibę i adres, a w przypadku osoby fizycznej imię, nazwisko oraz adres);

Oświadczenia, o których mowa w pkt 7-9 składa się pod rygorem odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych oświadczeń na podstawie art. 233 § 1 i 6 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny. Składający oświadczenie jest zobowiązany do zawarcia w nim klauzuli następującej treści: „Jestem świadomy odpowiedzialności karnej za złożenie fałszywego oświadczenia”.

Oświadczenia informujące, że :

- podmiot nie prowadzi i nie wystąpił z wnioskiem o wydanie zezwolenia na wytwarzanie lub import produktów leczniczych albo produktów leczniczych weterynaryjnych, prowadzenie hurtowni farmaceutycznej i nie zajmuje się pośrednictwem w obrocie produktami leczniczymi;
- podmiot nie prowadzi na terenie województwa mazowieckiego więcej niż 1% aptek ogólnodostępnych albo podmioty przez niego kontrolowane w sposób bezpośredni lub pośredni, w szczególności podmioty zależne w rozumieniu przepisów o ochronie konkurencji i konsumentów, nie prowadzą łącznie więcej niż 1% aptek na terenie województwa;
- podmiot nie jestem członkiem grupy kapitałowej w rozumieniu *ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów* (Dz.U. Nr 50 poz. 331 z późn. zm.), której członkowie prowadzą na terenie województwa więcej niż 1% aptek ogólnodostępnych;
- w okresie trzech lat przed dniem złożenia wniosku nie cofnięto podmiotowi zezwolenia na wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub produktów leczniczych weterynaryjnych, prowadzenie apteki lub hurtowni farmaceutycznej;
- w okresie trzech lat przed dniem złożenia wniosku podmiot nie został skreślony z Krajowego Rejestru Pośredników w Obrocie Produktami Leczniczymi;
- wnioskodawca nie wykonuje zawodu lekarza lub lekarza dentystry;
- w okresie trzech lat przed dniem złożenia wniosku nie nałożono na podmiot kary pieniężnej na podstawie art. 127, art. 127b lub art. 127c *ustawy - Prawo farmaceutyczne*.

Przedmiotowe dokumenty składa się w postaci elektronicznej albo papierowej.