

Poznań, dnia 18 sierpnia 2025 r.

(...)

D E C Y Z J A

Na podstawie art. 99 ust. 2, art. 112 ust. 2 i 3 i art. 37ap ust. 1 pkt 2 w związku z art. 101 pkt 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2025 r. poz. 750, z późn. zm.), zwanej dalej „Prawem farmaceutycznym” oraz art. 105 §1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572, z późn. zm.) zwanej dalej „k.p.a.”

Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny **umarza w całości**

postępowanie administracyjne w sprawie cofnięcia przedsiębiorcy: (...), Przedsiębiorca wpisany do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej pod nr NIP: (...) zezwolenia nr (...) (znak sprawy: (...)) udzielonego przez Wielkopolskiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego w dniu (...). przedsiębiorcy: (...), (...), ul. (...) na prowadzenie apteki pod nazwą (...) w (...), gmina (...), ul. (...).

U Z A S A D N I E N I E

W dniu (...) r. Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny wszczął z urzędu postępowanie administracyjne w przedmiocie cofnięcia przedsiębiorcy: (...), Przedsiębiorca wpisany do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej pod nr NIP: (...) zezwolenia nr (...) (znak sprawy: (...)) udzielonego przez Wielkopolskiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego w dniu (...). przedsiębiorcy: (...), (...), ul. (...) na prowadzenie apteki pod nazwą (...) w (...), gmina (...), ul. (...).

Powyższe postępowanie zostało wszczęte w związku ze stwierdzeniem nieprawidłowości podczas kontroli doraźnej apteki ogólnodostępnej pod nazwą: (...) położonej w (...), gmina (...), ul. (...) przeprowadzonej w dniach: (...) r., znak sprawy: (...), stanowiące podstawę do uznania, że ww. Przedsiębiorca przestał spełniać warunki określone przepisami prawa, wymagane do wykonywania działalności gospodarczej określonej w przedmiotowym zezwoleniu tj. utrata rękojmi należytego prowadzenia apteki ogólnodostępnej (art. 37ap ust. 1 pkt 2 w związku z art. 101 pkt 4 Prawa farmaceutycznego).

W ramach prowadzonego postępowania dowodowego postanowieniem z dnia (...) r., znak sprawy: (...), na podstawie art. 123, w związku z art. 75 i 77 §1 i 2 k.p.a. i art. 112 ust. 2 i 3 ustawy Prawo farmaceutyczne włączono do przedmiotowego postępowania protokół z kontroli doraźnej apteki.

Pismem z dnia (...) r. Organ na podstawie art. 50 §1 k.p.a., w związku z wszczętym z urzędu postępowaniem administracyjnym wezwał Stronę do złożenia na piśmie, w terminie 14 dni od dnia doręczenia wezwania, wyjaśnień, a w szczególności o wyjaśnienie:

- 1) przyczyny wydania w okresie od dnia (...) do dnia (...) r. produktów leczniczych zawierających w składzie substancje o działaniu psychoaktywnym w ramach jednorazowej sprzedaży z przekroczeniem maksymalnego poziomu substancji o działaniu psychoaktywnym w nich zawartych, o którym mowa w art. 71a ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2024 r. poz. 686),
- 2) przyczyny rozchodu w dużych ilościach w okresie od dnia (...) do dnia (...)r. następujących preparatów zawierających w swoim składzie substancje o działaniu psychoaktywnym: *Gripex tabletki powlekane 325 mg + 30 mg + 10 mg 10 tabl. w ilości: 5346 op., Ibuprom Zatoki tabletki powlekane 200 mg + 30 mg 12 tabl. w ilości 4255 op., Gripex Max tabletki powlekane 500 mg + 30 mg + 15 mg 10 tabl. w ilości: 3673 op., Gripex Noc tabletki powlekane 500 mg + 30 mg + 15 mg + 2 mg 12 tabl. w ilości: 3869 op., Gripex Hot Zatoki proszek do sporządzania roztworu doustnego 650 mg + 60 mg + 20 mg + 4 mg 8 sasz. w ilości 1996,875 op., Sudafed tabletki powlekane 60 mg 12 tabl. w ilości: 1486 op., Thiocodin tabletki 15 mg + 300 mg 10 tabl. w ilości: 1788 op., Thiocodin syrop (15 mg +300 mg)/10 ml w ilości: 1382 op., Acatar Acti-Tabs tabletki 60 mg + 2,5 mg 12 tabl. w ilości: 1084 op., Acatar Zatoki tabletki powlekane 200 mg + 30 mg 12 tabl. w ilości: 1083 op.,*
- 3) przyczyny sprzedaży w okresie od dnia (...) do dnia (...)r. preparatów zawierających w swoim składzie substancje o działaniu psychoaktywnym w dużych ilościach i w krótkich odstępach czasu, np. dot. preparatów: *Ibuprom Zatoki tabletki powlekane 200 mg + 30 mg 12 tabl., Sudafed tabletki powlekane 60 mg 12 tabl., Thiocodin syrop (15 mg +300 mg)/10 ml, Metafen Zatoki tabletki 200 mg + 30 mg 10 tabl.,*
- 4) przyczyny sprzedaży w przypadku kontrahenta nr (...) produktu leczniczego Gripex Max tabletki powlekane (500 mg + 30 mg + 15 mg) 20 tabl. w blistrze, zawierającego w swoim składzie substancje o działaniu psychoaktywnym (dot. faktury sprzedaży (...) z dnia (...)),
- 5) przyczyny sprzedaży w okresie od dnia (...) do dnia (...)r. produktów leczniczych: **Effergal Codeine** tabletki musujące 500 mg + 30 mg 16 tabl., **Cirrus** tabletki o przedłużonym uwalnianiu 5 mg + 120 mg 14 tabl., **Claritine Duo** tabletki o przedłużonym uwalnianiu 5 mg + 120 mg 20 tabl., **Acodin 150 Junior** syrop (50 mg + 7,5 mg)/5 ml) 1 butelka 100 ml o kat. dostępności Rp bez wymaganej recepty,
- 6) niezgodności w zakresie przychodu towaru do apteki (niezgodność wartości brutto na dokumencie przychodu) w przypadku przesunięć międzymagazynowych nr: (...) (data przyjęcia dokumentu: (...)), (...) (data przyjęcia dokumentu: (...)) i (...) (data przyjęcia dokumentu: (...)) z prowadzonym elektronicznie rejestrem wszystkich dokumentów zakupu (w cenach zakupu),
- 7) braku w prowadzonej dokumentacji rozchodu przesunięcia międzymagazynowego MM nr (...),

- 8) nieprawidłowości w zakresie prowadzonej dokumentacji dotyczących produktów leczniczych/wyrobów medycznych przeterminowanych (brak sporządzonych protokołów przekazania produktu leczniczego – wyrobu medycznego do utylizacji dot. protokołów „Leki przeterminowane nr: (...), niezgodność ilości pozycji na protokole przekazania produktu leczniczego – wyrobu medycznego do utylizacji z danymi na sporządzonych protokołach w przypadku protokołu: „Leki przeterminowane nr (...)” i Leki przeterminowane nr (...))”,
- 9) przyczyny sprzedaży produktów leczniczych/wyrobów medycznych bez zapotrzebowań oraz nieprawidłowości w zakresie realizacji zapotrzebowań, w tym sprzedaży preparatu Relanium roztwór do wstrzykiwań 5 mg/ml amp. 2 ml zawierającego w swoim składzie substancję psychotropową do podmiotów wykonujących działalność leczniczą bez posiadanej przez te podmioty zgody Wielkopolskiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego,
- 10) nieprawidłowości dot. sprzedaży produktów leczniczych do innych jednostek organizacyjnych dot. sprzedaży leku o kat. dostępności Rp i sprzedaży surowca farmaceutycznego,
- 11) niezgodności stanu faktycznego ze stanem wg prowadzonej ewidencji w przypadku produktów leczniczych: Gripex Hot Zatoki proszek do sporządzania roztworu doustnego 650 mg + 60 mg + 20 mg + 4 mg 12 sasz., Solpadeine tabletki musujące 500 mg + 30 mg + 8 mg 24 tabl., Tabcin Trend kapsułki miękkie 250 mg + 30 mg + 2 mg 12 kaps., Metafen Zatoki tabletki 200 mg + 30 mg 20 tabl., Acodin tabletki 15 mg 20 tabl., Efferalgan Codeine tabletki musujące 500 mg + 30 mg 16 tabl.

Ponadto Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny w przedmiotowym wezwaniu wniósł o przesłanie wydruków dot. sprzedaży towarów zawierających w swoim składzie ww. substancje psychoaktywne w okresie od (...) r. do (...) r.

Odpowiedź Strony na powyższe wezwanie wpłynęła do Wielkopolskiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego wpłynęła w dniu (...).

Postanowieniem z dnia (...) r., znak sprawy (...) Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny wyznaczył nowy termin załatwienia przedmiotowej sprawy do dnia (...) r.

Postanowieniem z dnia (...), znak sprawy (...) Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny wyznaczył nowy termin załatwienia przedmiotowej sprawy do dnia (...) r.

Postanowieniem z dnia (...)r., znak sprawy (...) Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny włączył do przedmiotowego postępowania: pliki wygenerowane ze Zintegrowanego Systemu Monitorowania Obrotu Produktami Leczniczymi do formatu „xlsx” dotyczące przeprowadzonych w okresie (...) – (...) w aptece ogólnodostępnej pod nazwą (...) w (...), gmina (...), ul. (...) transakcji dla niżej wymienionych leków:

- Acatar Acti-Tabs (*Pseudoephedrini hydrochloridum* + *Tripolidini hydrochloridum*) tabletki (60 mg + 2,5 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909990422005)
- Acatar Zatoki (*Ibuprofenum* + *Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (200 mg + 30 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909991133931)

- Acodin Duo (*Dexpanthenolum + Dextromethorphan hydrobromidum*) syrop (50 mg + 15 mg)/5 ml 1 butelka 100 ml (nr GTIN: 05909990068180)
- DEXApico (*Tiliae flos extractum aquosum + Dextromethorphan hydrobromidum*) syrop (1625 mg + 6,5 mg)/5 ml 1 butelka 115 ml (nr GTIN: 05909991030612)
- Dexapini (*Pini extractum fluidum + Foeniculi tinctura + Dextromethorphan hydrobromidum*) syrop (430 mg + 65 mg + 6,5 mg)/5 ml 1 butelka 115 ml (nr GTIN: 05909991031619)
- Gripblocker Express (*Paracetamolum + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum*) kapsułki miękkie (300 mg + 30 mg + 12 mg) 10 kaps. (nr GTIN: 05909991187408)
- Gripblocker Express (*Paracetamolum + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum*) kapsułki miękkie (300 mg + 30 mg + 12 mg) 20 kaps. (nr GTIN: 05909991187392)
- Gripex Hot Zatoki (*Paracetamolum + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum + Chlorphenamini maleas*) proszek do sporządzania roztworu doustnego (650 mg + 60 mg + 20 mg + 4 mg) 8 sasz. (nr GTIN: 05907377139232)
- Gripex Hot Zatoki (*Paracetamolum + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum + Chlorphenamini maleas*) proszek do sporządzania roztworu doustnego (650 mg + 60 mg + 20 mg + 4 mg) 12 sasz. (nr GTIN: 05902768919080)
- Gripex Max (*Paracetamolum + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum*) tabletki powlekane (500 mg + 30 mg + 15 mg) 20 tabl. w blistrze (nr GTIN: 05909990068456)
- Gripex Max (*Paracetamolum + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum*) tabletki powlekane (500 mg + 30 mg + 15 mg) 10 tabl. (nr GTIN: 05909991053239)
- Gripex Noc (*Paracetamolum + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum + Chlorphenirami maleas*) tabletki powlekane (500 mg + 30 mg + 15 mg + 2 mg) 12 tabl. w blistrze (nr GTIN: 05909990960224)
- Gripex (*Paracetamolum + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum*) tabletki powlekane (325 mg + 30 mg + 10 mg) 10 tabl. (nr GTIN: 05907377139102)
- Ibum Zatoki Max (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (400 mg + 60 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909991316976)
- Ibuprom Zatoki Sprint (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) kapsułki miękkie (200 mg + 30 mg) 10 kaps. (nr GTIN: 05903031289275)
- Ibuprom Zatoki (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (200 mg + 30 mg) 24 tabl. w butelce (nr GTIN: 05909990615476)
- Ibuprom Zatoki (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (200 mg + 30 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909990965021)
- Metafen Zatoki (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki (200 mg + 30 mg) 10 tabl. (nr GTIN: 05909991100520)
- Nurofen Plus (*Ibuprofenum + Codeini phosphas*), tabletki powlekane (200mg+12,8mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909990962235)
- Nurofen Zatoki (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (200 mg + 30 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909990778713)
- Solpadeine (*Paracetamolum + Codeini phosphas + Coffeinum*) kapsułki (500 mg + 8 mg+30 mg) 12 kaps. (nr GTIN: 05907734710913)
- Solpadeine (*Paracetamolum + Coffeinum + Codeini phosphas*) tabletki musujące (500 mg + 30 mg + 8 mg) 24 tabl. (nr GTIN: 05907734710852)
- Sudafed (*Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane 60 mg 12 tabl. (nr GTIN: 05909990843817)
- Syrop sosnowy złożony Aflofarm (*Pini extractum fluidum + Anisi tinctura + Codeini phosphas hemihydricus*) syrop (427,7 mg + 64,8 mg + 3,24 mg)/5 ml 1 butelka 125 g (nr GTIN: 05909990669714)

- Theraflu Przeziębienie (*Paracetamolum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) proszek do sporządzania roztworu doustnego (500 mg + 30 mg) 10 sasz. (nr GTIN: 05909991104177)
- Thiocodin (*Codeini phosphas hemihydricus + Sulfogaiacolum*) syrop (15 mg + 300 mg)/10 ml 1 butelka 100 ml (nr GTIN: 05909990864348)
- Thiocodin (*Codeini phosphas hemihydricus + Sulfogaiacolum*) tabletki (15 mg + 300 mg) 10 tabl. (nr GTIN: 05909990240012).

W dniu (...) r. Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny wystąpił do następujących podmiotów prowadzących hurtownie farmaceutyczne: (...) z prośbą o sprawdzenie czy przedsiębiorca: (...) (wcześniej: (...)), Przedsiębiorca wpisany do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej pod nr NIP: (...), prowadzący apteki ogólnodostępne na terenie województwa wielkopolskiego (aptekę ogólnodostępną pod nazwą (...) w (...), gmina (...), ul. (...)) i aptekę ogólnodostępną pod nazwą (...) w (...), gmina (...), ul. (...)) w okresie od (...) do dnia (...). dokonywał zakupów produktów leczniczych zawierających w swoim składzie niżej wymienione substancje czynne:

- **pseudoefedrynę**, w tym występujące jej sole, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe w produkcie leczniczym,
- **kodeinę**, w tym występujące jej sole, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe w produkcie leczniczym,
- **dekstrometorfan**, w tym występujące jej sole, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe w produkcie leczniczym.

Jednocześnie w przypadku potwierdzenia dokonania sprzedaży poproszono o przesłanie informacji dotyczących tych transakcji (nazwę produktu leczniczego, postać, dawkę i wielkość opakowania, numer faktury sprzedaży, datę wystawienia faktury sprzedaży i ilość opakowań sprzedanego produktu leczniczego).

Odpowiedzi od podmiotów prowadzących hurtownie farmaceutyczne wpłynęły: w dniu (...) w przypadku podmiotu (...), w dniu (...) w przypadku podmiotu (...), w dniu (...) w przypadku podmiotu(...), w dniach: (...) i (...). w przypadku podmiotu (...) oraz w dniu (...) w przypadku podmiotów: (...).

Postanowieniem z dnia (...), znak sprawy (...) Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny włączył do przedmiotowego postępowania: pliki wygenerowane ze Zintegrowanego Systemu Monitorowania Obrotu Produktami Leczniczymi do formatu „xlsx” dotyczące przeprowadzonych w okresie (...) – (...) w aptece ogólnodostępnej pod nazwą (...) w (...), gmina (...), ul. (...) transakcji dla niżej wymienionych leków:

- Acatar Acti-Tabs (*Pseudoephedrini hydrochloridum + Triprolidini hydrochloridum*) tabletki (60 mg + 2,5 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909990422005)
- Acatar Zatoki (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (200 mg + 30 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909991133931)
- Acodin (*Dextromethorphanum hydrobromidum*) tabletki 15 mg 20 tabl. (nr GTIN: 05909991320881)
- Actifed (*Triprolidini hydrochloridum + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphanum hydrobromidum*) syrop ((1,25 mg + 30 mg + 10 mg)/5 ml) 1 butelka 100 ml (nr GTIN: 05909990486212)
- Antidol 15 (*Paracetamolum + Codeini phosphas*) tabletki (500 mg + 15 mg) 10 tabl. (nr GTIN: 05909990969920)
- Cirrus Duo (*Cetirizini dihydrochloridum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki o przedłużonym uwalnianiu (5 mg + 120 mg) 6 tabl. (nr GTIN: 05909991015619)

- DexaCaps (*Tiliae inflorescentiae extractum siccum + Melissa folii extractum siccum + Dextromethorphan hydrobromidum*) kapsułka twarda (167 mg + 50 mg + 20 mg) 10 kaps. (nr GTIN: 05909990750429)
- DEXApico (*Tiliae flos extractum aquosum + Dextromethorphan hydrobromidum*) syrop ((1625 mg + 6,5 mg)/5 ml) 1 butelka 115 ml (nr GTIN: 05909991030612)
- Dexapini (*Pini extractum fluidum + Foeniculi tinctura + Dextromethorphan hydrobromidum*) syrop (430 mg + 65 mg + 6,5 mg)/5 ml) 1 butelka 115 ml (nr GTIN: 05909991031619)
- Gripblocker Express (*Paracetamol + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum*) kapsułki miękkie (300 mg + 30 mg + 12 mg) 10 kaps. (nr GTIN: 05909991187408)
- Gripblocker Express (*Paracetamol + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum*) kapsułki miękkie (300 mg + 30 mg + 12 mg) 20 kaps. (nr GTIN: 05909991187392)
- Gripex Hot Zatoki (*Paracetamol + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum + Chlorphenirami maleas*) proszek do sporządzania roztworu doustnego (650 mg + 60 mg + 20 mg + 4 mg) 8 sasz. (nr GTIN: 05907377139232)
- Gripex Hot Zatoki (*Paracetamol + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum + Chlorphenirami maleas*) proszek do sporządzania roztworu doustnego (650 mg + 60 mg + 20 mg + 4 mg) 12 sasz. (nr GTIN: 05902768919080)
- Gripex Max (*Paracetamol + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum*) tabletki powlekane (500 mg + 30 mg + 15 mg) 20 tabl. w blistrze (nr GTIN: 05909990068456)
- Gripex Max (*Paracetamol + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum*) tabletki powlekane (500 mg + 30 mg + 15 mg) 10 tabl. (nr GTIN: 05909991053239)
- Gripex Noc (*Paracetamol + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum + Chlorphenirami maleas*) tabletki powlekane (500 mg + 30 mg + 15 mg + 2 mg) 12 tabl. w blistrze (nr GTIN: 05909990960224)
- Gripex (*Paracetamol + Pseudoephedrini hydrochloridum + Dextromethorphan hydrobromidum*) tabletki powlekane (325 mg + 30 mg + 10 mg) 10 tabl. (nr GTIN: 05907377139102)
- HERBAPini (*Pini extractum fluidum + Foeniculi tinctura + Codeini phosphas hemihydricus*) syrop ((442 mg + 64 mg + 3 mg)/5 ml) 1 butelka 116 ml (nr GTIN: 05909990007721)
- Ibum Zatoki (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (200 mg + 30 mg) 20 tabl. (nr GTIN: 05909991079086)
- Ibum Zatoki Max (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (400 mg + 60 mg) 6 tabl. (nr GTIN: 05909991316969)
- Ibum Zatoki Max (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (400 mg + 60 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909991316976)
- Ibuprom Zatoki (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (200 mg + 30 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909990965021)
- Ibuprom Zatoki Max (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (400 mg + 60 mg) 10 tabl. (nr GTIN: 05903031289350)
- Ibuprom Zatoki Sprint (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) kapsułki miękkie (200 mg + 30 mg) 10 kaps. (nr GTIN: 05903031289275)
- Ibuprom Zatoki (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (200 mg + 30 mg) 24 tabl. w blistrze (nr GTIN: 05909990965038)
- Metafen Zatoki (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki (200 mg + 30 mg) 10 tabl. (nr GTIN: 05909991100520)
- Metafen Zatoki (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki (200 mg + 30 mg) 20 tabl. (nr GTIN: 05909991100537)
- Modafen Extra Grip (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (200 mg + 30 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909990960330)

- Modafen Extra Grip (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (200 mg + 30 mg) 24 tabl. (nr GTIN: 05909990960347)
- Neoazarina (*Thymi herba pulveratum + Codeini phosphas hemihydricus*) tabletki powlekane (316 mg + 10mg) 10 tabl. (nr GTIN: 05909990270910)
- Neoazarina (*Thymi herba pulveratum + Codeini phosphas hemihydricus*) tabletki powlekane (316 mg + 10mg) 20 tabl. (nr GTIN: 05906014010217)
- Nurofen Plus (*Ibuprofenum + Codeini phosphas*), tabletki powlekane (200mg+12,8mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909990962235)
- Nurofen Zatoki (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (200 mg + 30 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909990778713)
- Nurofen Zatoki (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (200 mg + 30 mg) 24 tabl. (nr GTIN: 05909990778720)
- Sirupus Pini compositus (*Pini extractum fluidum + Foeniculi tinctura + Codeini phosphas hemihydricus*) syrop ((420 mg + 64 mg + 3,2 mg)/5 ml) 1 butelka 125 g nr GTIN: 05909990058013)
- Solpadeine (*Paracetamolum + Codeini phosphas + Coffeinum*) kapsułki (500 mg + 8 mg+30 mg) 12 kaps. (nr GTIN: 05907734710913)
- Solpadeine (*Paracetamolum + Coffeinum + Codeini phosphas*) tabletki musujące (500 mg + 30 mg + 8 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909990343515)
- Solpadeine (*Paracetamolum + Coffeinum + Codeini phosphas*) tabletki musujące (500 mg + 30 mg + 8 mg) 24 tabl. (nr GTIN: 05907734710852)
- Solpadeine Forte TABS (*Paracetamolum + Codeini phosphas hemihydricus*) tabletki powlekane (500 mg + 12,8 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909991379902)
- Solpadeine Max (*Paracetamolum + Coffeinum + Codeini phosphas hemihydricus*) tabletki musujące (500 mg + 30 mg + 12,8 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909991327187)
- Solpadeine Max (*Paracetamolum + Coffeinum + Codeini phosphas hemihydricus*) tabletki musujące (500 mg + 30 mg + 12,8 mg) 16 tabl. (nr GTIN: 05909991327194)
- Solpadeine (*Paracetamolum + Codeini phosphas + Coffeinum*) tabletki (500 mg + 8 mg + 30 mg) 12 tabl. w blistrze (nr GTIN: 05907734710920)
- Sudafed (*Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane 60 mg 12 tabl. (nr GTIN: 05909990843817)
- Syrop sosnowy złożony Aflofarm (*Pini extractum fluidum + Anisi tinctura + Codeini phosphas hemihydricus*) syrop ((427,7 mg + 64,8 mg + 3,24 mg)/5 ml) 1 butelka 125 g (nr GTIN: 05909990669714)
- Tabcin Trend (*Paracetamolum + Pseudoephedrini hydrochloridum + Chlorphenirami maleas*) kapsułki miękkie (250 mg + 30 mg + 2 mg) 12 kaps. (nr GTIN: 05909990429516)
- Theraflu Przeziębienie (*Paracetamolum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) proszek do sporządzania roztworu doustnego (500 mg + 30 mg) 10 sasz. (nr GTIN: 05909991104177)
- Thiocodin (*Codeini phosphas hemihydricus + Sulfogaiacolum*) syrop ((15 mg +300 mg)/10 ml) 1 butelka 100 ml (nr GTIN: 05909990864348)
- Thiocodin (*Codeini phosphas hemihydricus + Sulfogaiacolum*) tabletki (15 mg + 300 mg) 10 tabl. (nr GTIN: 05909990240012)
- Thiocodin (*Codeini phosphas hemihydricus + Sulfogaiacolum*) tabletki (15 mg + 300 mg) 16 tabl. (nr GTIN: 05908235400136)
- Tussal Antitussicum (*Dextromethorphani hydrobromidum*) tabletki powlekane 15 mg 10 tabl. (nr GTIN: 05909990491919)
- Tussi Drill (*Dextromethorphani hydrobromidum*) syrop (5 mg/5 ml) 1 butelka 150 ml (nr GTIN: 05909990913619)

- Tussidex (*Dextromethorphan* *hydrobromidum*) kapsułki miękkie 30 mg 10 kaps. (nr GTIN: 05909990955121).

Pismem z dnia (...) r. Organ na podstawie art. 50 §1 k.p.a., w związku z wszczętym z urzędu postępowaniem administracyjnym wezwał Stronę do złożenia na piśmie w terminie 7 dni od dnia doręczenia niniejszego wezwania, do Wojewódzkiego Inspektoratu Farmaceutycznego w Poznaniu Delegatury w (...), ul. (...), wyjaśnień na okoliczność prowadzonego postępowania dotyczących:

- w przypadku leku Acatar Acti-Tabs (*Pseudoephedrini hydrochloridum* + *Tripolidini hydrochloridum*) tabletki (60 mg + 2,5 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909990422005) **braku przychodu i rozchodu** tego leku w ZSMOPL w okresie (...). – (...)r., wskazując, że wg danych zawartych w wydruku przesłanym w udzielonej odpowiedzi z dnia (...). za ww. okres (...) – (...)r., a nie jak Strona wskazywała w przedmiotowych wyjaśnieniach za okres (...)r.-(...)r. stwierdzono jego przychód i rozchód w tym okresie,
- w przypadku leku Gripex Hot Zatoki (*Paracetamolum* + *Pseudoephedrini hydrochloridum* + *Dextromethorphan* *hydrobromidum* + *Chlorphenamini maleas*) proszek do sporządzania roztworu doustnego (650 mg + 60 mg + 20 mg + 4 mg) 12 sasz. (nr GTIN: 05902768919080) **braku przychodu i rozchodu** tego leku w ZSMOPL w okresie (...). – (...)r., wskazując, że wg danych zawartych w wydruku przesłanym w udzielonej odpowiedzi z dnia (...). za ww. okres (...) – (...)r., a nie jak Strona wskazywała w przedmiotowych wyjaśnieniach za okres (...)r.-(...)r. stwierdzono jego przychód i rozchód w tym okresie
- w przypadku leku Gripex Max (*Paracetamolum* + *Pseudoephedrini hydrochloridum* + *Dextromethorphan* *hydrobromidum*) tabletki powlekane (500 mg + 30 mg + 15 mg) 10 tabl. (nr GTIN: 05909991053239) **braku przychodu i rozchodu** tego leku w ZSMOPL w okresie (...). – (...)r., wskazując, że wg danych zawartych w wydruku przesłanym w udzielonej odpowiedzi z dnia (...). za ww. okres (...) – (...)r., a nie jak Strona wskazywała w przedmiotowych wyjaśnieniach za okres (...)r.-(...)r. stwierdzono jego przychód i rozchód w tym okresie,
- w przypadku leku Gripex Noc (*Paracetamolum* + *Pseudoephedrini hydrochloridum* + *Dextromethorphan* *hydrobromidum* + *Chlorpheniramin* *maleas*) tabletki powlekane (500 mg + 30 mg + 15 mg + 2 mg) 12 tabl. w blistrze (nr GTIN: 05909990960224) **braku przychodu** tego leku w ZSMOPL w okresie (...). – (...)r., wskazując, że wg danych zawartych w wydruku przesłanym w udzielonej odpowiedzi z dnia (...) r. za ww. okres (...) – (...)r., a nie jak Strona wskazywała w przedmiotowych wyjaśnieniach za okres (...)r.-(...)r. stwierdzono jego przychód w tym okresie,
- w przypadku leku Gripex (*Paracetamolum* + *Pseudoephedrini hydrochloridum* + *Dextromethorphan* *hydrobromidum*) tabletki powlekane (325 mg + 30 mg + 10 mg) 10 tabl. (nr GTIN: 05907377139102) **braku przychodu i rozchodu** tego leku w ZSMOPL w okresie (...). – (...)r., wskazując, że wg danych zawartych w wydruku przesłanym w udzielonej odpowiedzi z dnia (...). za ww. okres (...) – (...)r., a nie jak Strona wskazywała w przedmiotowych wyjaśnieniach za okres (...)r.-(...)r. stwierdzono jego przychód i rozchód w tym okresie,
- w przypadku leku Ibum Zatoki Max (*Ibuprofenum* + *Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (400 mg + 60 mg) 12 tabl. (nr GTIN: 05909991316976) **braku przychodu** tego leku

w ZSMOPL w okresie (...). – (...)r., wskazując, że wg danych zawartych w wydruku przesłanym w udzielonej odpowiedzi z dnia (...) r. za ww. okres (...) – (...)r., a nie jak Strona wskazywała w przedmiotowych wyjaśnieniach za okres (...)r.-(...)r. stwierdzono jego przychód w tym okresie,

- w przypadku leku Ibum Zatoki (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (200 mg + 30 mg) 20 tabl. (nr GTIN: 05909991079086), **braku przychodu** tego leku w ZSMOPL w okresie (...). – (...)r., wskazując, że wg danych zawartych w wydruku przesłanym w udzielonej odpowiedzi z dnia (...) r. za ww. okres (...) – (...)r., a nie jak Strona wskazywała w przedmiotowych wyjaśnieniach za okres (...)r.-(...)r. stwierdzono jego przychód w tym okresie,
- w przypadku leku Ibuprom Zatoki Max (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki powlekane (400 mg + 60 mg) 10 tabl. (nr GTIN: 05903031289350) **braku przychodu i rozchodu** tego leku w ZSMOPL w okresie (...). – (...)r., wskazując, że wg danych zawartych w wydruku przesłanym w udzielonej odpowiedzi z dnia (...) za ww. okres (...) – (...)r., a nie jak Strona wskazywała w przedmiotowych wyjaśnieniach za okres (...)r.-(...)r. stwierdzono jego przychód i rozchód w tym okresie,
- w przypadku leku Metafen Zatoki (*Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum*) tabletki (200 mg + 30 mg) 20 tabl. (nr GTIN: 05909991100537) **braku przychodu i rozchodu** tego leku w prowadzonej ewidencji komputerowej w okresie (...). – (...)r., wskazując, że wg danych zawartych w ZSMOPL w okresie (...) – (...)r. stwierdzono jego przychód i rozchód, natomiast wg danych zawartych w wydruku przesłanym w udzielonej odpowiedzi z dnia (...) za ww. okres (...) – (...)r., a nie jak Strona wskazywała w przedmiotowych wyjaśnieniach za okres (...)r.-(...)r. stwierdzono brak danych dotyczących przychodu i rozchodu tego leku.

Postanowieniem z dnia (...) r., znak sprawy (...) Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny wyznaczył nowy termin załatwienia przedmiotowej sprawy do dnia (...) r.

W dniu (...) r. wpłynęła odpowiedź Strony na wezwanie z dnia (...) r.

W dniu (...). Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny wystąpił do podmiotu (...) prowadzącego hurtownię farmaceutyczną o wyjaśnienie jakiej wielkości opakowania (10 kaps. czy 20 kaps.) dotyczyła sprzedaż produktu leczniczego Gripblocker Express kapsułki miękkie (300 mg + 30 mg + 12 mg) do przedsiębiorcy: (...) (wcześniej: (...)), Przedsiębiorca wpisany do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej pod nr NIP: (...) na podstawie faktury nr (...) z dnia (...). oraz o potwierdzenie czy faktura nr (...) z dnia (...) została wystawiona dla odbiorcy: Apteka ogólnodostępna pod nazwą (...) w (...), gmina (...), ul. (...), a także o wyjaśnienie jakiej wielkości opakowania (10 kaps. czy 20 kaps.) dotyczyła sprzedaż produktu leczniczego Gripblocker Express kapsułki miękkie (300 mg + 30 mg + 12 mg) na podstawie tej faktury.

Postanowieniem z dnia (...), znak sprawy (...) Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny wyznaczył nowy termin załatwienia przedmiotowej sprawy do dnia (...) r.

W dniu (...). wpłynęła odpowiedź z hurtowni farmaceutycznej (...) na wezwanie z dnia (...).

Postanowieniem z dnia (...), znak sprawy (...) Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny wyznaczył nowy termin załatwienia przedmiotowej sprawy do dnia (...) r.

Pismem z dnia (...). znak sprawy: (...) Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny wezwał spadkobiercę zmarłej w dniu (...) r. w (...) (...), tj. (...) do udziału w ww. postępowaniu administracyjnym.

W dniu (...). wpłynęło zgłoszenie spadkobiercy zmarłej w dniu (...) r. w (...) (...), tj. (...) do udziału w ww. postępowaniu administracyjnym.

Postanowieniem z dnia (...), znak sprawy (...) Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny wyznaczył nowy termin załatwienia przedmiotowej sprawy do dnia (...)

Pismem z dnia (...). znak sprawy: (...) Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny zawiadomił Stronę o zakończeniu postępowania w niniejszej sprawie i poinformował, że w związku z powyższym Strona może, przed wydaniem decyzji przez Organ I instancji, wypowiedzieć się co do zebranych dowodów i materiałów oraz zgłoszonych żądań.

Strona nie skorzystała z przysługującego jej uprawnienia.

W oparciu o zgromadzony w sprawie materiał dowodowy organ wojewódzki zważył, co następuje:

Zgodnie z art. 4 ustawy z dnia 6 marca 2018 r. - Prawo przedsiębiorców (Dz. U. z 2024 r. poz. 236, z późn. zm.) przedsiębiorcą jest osoba fizyczna, osoba prawna lub jednostka organizacyjna niebędąca osobą prawną, której odrębna ustawa przyznaje zdolność prawną, wykonująca działalność gospodarczą.

Natomiast zapis art. 55¹ ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz. U. z 2025 r. poz. 1071) stanowi, że przedsiębiorstwo jest zorganizowanym zespołem składników niematerialnych i materialnych przeznaczonym do prowadzenia działalności gospodarczej, które obejmuje w szczególności:

- 1) oznaczenie indywidualizujące przedsiębiorstwo lub jego wyodrębnione części (nazwa przedsiębiorstwa);
- 2) własność nieruchomości lub ruchomości, w tym urządzeń, materiałów, towarów i wyrobów, oraz inne prawa rzeczowe do nieruchomości lub ruchomości;
- 3) prawa wynikające z umów najmu i dzierżawy nieruchomości lub ruchomości oraz prawa do korzystania z nieruchomości lub ruchomości wynikające z innych stosunków prawnych;
- 4) wierzytelności, prawa z papierów wartościowych i środki pieniężne;
- 5) koncesje, licencje i zezwolenia;
- 6) patenty i inne prawa własności przemysłowej;
- 7) majątkowe prawa autorskie i majątkowe prawa pokrewne;
- 8) tajemnice przedsiębiorstwa;
- 9) księgi i dokumenty związane z prowadzeniem działalności gospodarczej.

Podnieść należy także, że zgodnie z zapisem art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 5 lipca 2018 r. o zarządzie sukcesyjnym przedsiębiorstwem osoby fizycznej i innych ułatwieniach związanych z sukcesją przedsiębiorstw (Dz. U. z 2021 r. poz. 170) z chwilą śmierci przedsiębiorcy w przypadku, gdy przedsiębiorca złożył wniosek o wpis do CEIDG zarządcy sukcesyjnego powołanego na podstawie art. 9 ust. 1 oraz dokonania wpisu do CEIDG

zarządcy sukcesyjnego powołanego na podstawie art. 12, zostaje ustanowiony zarząd sukcesyjny.

Podkreślić należy również, że zgodnie z art. 2 ust. 1 ww. ustawy przedsiębiorstwo w spadku w chwili śmierci przedsiębiorcy obejmuje składniki niematerialne i materialne, przeznaczone do wykonywania działalności gospodarczej przez przedsiębiorcę, stanowiące mienie przedsiębiorcy.

Z kolei przesłanki wygaśnięcia zarządu sukcesyjnego określa art. 59 przedmiotowej ustawy.

W toku prowadzonego postępowania Organ ustalił, że wygaśnięcie zarządu sukcesyjnego (...), Przedsiębiorca wpisany do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej pod nr NIP: (...) nastąpiło w dniu (...) r., natomiast z dniem (...) r. w związku z wygaśnięciem zarządu sukcesyjnego, nastąpiło wykreślenie z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej przedsiębiorcy, wobec którego zostało wszczęte przedmiotowe postępowanie.

Wyżej wymieniony w toku niniejszego postępowania dotychczas posiadał status zarządcy sukcesyjnego, lecz jego zarząd wygasł w dniu (...) r.

Przy czym należy zaznaczyć, że zgodnie z art. 104 ust. 1 ustawy Prawo farmaceutyczne „Zezwolenie na prowadzenie apteki wygasa w przypadku śmierci osoby, na rzecz której zostało wydane zezwolenie, jeżeli zezwolenie zostało wydane na rzecz podmiotu będącego osobą fizyczną” oraz zapis art. 104 ust. 1a w brzmieniu „W przypadku śmierci osoby, na rzecz której zostało wydane zezwolenie na prowadzenie apteki, zezwolenie to nie wygasa:

- 1) jeżeli chociażby jeden z jej spadkobierców, jej małżonek, któremu przysługuje udział w przedsiębiorstwie, lub osoba, która nabyła przedsiębiorstwo lub udział w nim na podstawie zapisu windykacyjnego, spełnia warunki, o których mowa w art. 99 ust. 4 pkt 1, ust. 4a i 4b, oraz nie zachodzą w stosunku do nich okoliczności, o których mowa w art. 99 ust. 3 i 3a, art. 100 ust. 2 pkt 5a lit. a-c oraz art. 101 pkt 2-5;
- 2) przez okres 24 miesięcy od dnia śmierci, jeżeli chociażby jeden z jej spadkobierców, jej małżonek, któremu przysługuje udział w przedsiębiorstwie, osoba, która nabyła przedsiębiorstwo lub udział w nim na podstawie zapisu windykacyjnego albo zarządca sukcesyjny, o którym mowa w ustawie z dnia 5 lipca 2018 r. o zarządzie sukcesyjnym przedsiębiorstwem osoby fizycznej i innych ułatwieniach związanych z sukcesją przedsiębiorstw, spełnia warunki, o których mowa w art. 99 ust. 4a i 4b, oraz nie zachodzą w stosunku do nich okoliczności, o których mowa w art. 99 ust. 3 i 3a, art. 100 ust. 2 pkt 5a lit. a-c oraz art. 101 pkt 2-5.”,

natomiast zgodnie z art. 104 ust. 1b ww. ustawy w brzmieniu „Osoby, o których mowa w ust. 1a pkt 1 albo 2, obowiązane są, w terminie 12 miesięcy od dnia śmierci osoby, na rzecz której zostało wydane zezwolenie, złożyć wniosek do wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego o dokonanie zmiany w zezwoleniu w zakresie określenia podmiotu posiadającego zezwolenie i wskazać osoby spełniające wymagania - o których mowa w ust. 1a pkt 1 albo 2 - jako zezwoleniobiorcę. W przypadku gdy osoby te nie wystąpią o dokonanie zmiany w zezwoleniu, wygasa ono z dniem następującym po ostatnim dniu terminu na złożenie wniosku.”.

Zgodnie z posiadaną przez Wielkopolskiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego wiedzą z urzędu, przedsiębiorstwo, na którego prowadzenie w dniu (...) r. zostało udzielone przez Wielkopolskiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego

zezwolenie nr (...) (znak sprawy: (...)) zostało zbyte w drodze dziedziczenia na rzecz spadkobiercy zmarłej (...), tj. jej syna (...) a decyzja, która zakończyła postępowanie administracyjne w sprawie zmiany zezwolenia w zakresie określenia „nowego” podmiotu posiadającego przedmiotowe zezwolenie, który spełnia warunki ustawy do jego posiadania, na dzień wydania niniejszej decyzji pozostaje nieostateczna.

Zgodnie z aktualnie przyjętą linią orzecniczą odpowiedzialność za naruszenie obowiązków wskazanych w ustawie, skutkująca cofnięciem zezwolenia na prowadzenie apteki spada na przedsiębiorcę prowadzącego aptekę w czasie tego naruszenia, a nie na osoby, które nabyły przedsiębiorstwo po śmierci czy też jego zbyciu, co oznacza, że przedmiot niniejszego postępowania dotyczy wyłącznie praw i obowiązków ściśle związanych z osobą zmarłą. Nadto w niniejszej sprawie na moment wydania decyzji administracyjnej nie istnieje przedsiębiorstwo, w stosunku do którego wszczęto postępowanie, co czyni je bezprzedmiotowym.

Podstawę rozstrzygnięcia przyjętą przez Organ I instancji w rozpatrywanej sprawie jest więc art. 105 § 1 k.p.a. Zgodnie z tym przepisem, gdy postępowanie z jakiegokolwiek przyczyny stało się bezprzedmiotowe w całości lub w części, organ administracji publicznej wydaje decyzję o umorzeniu postępowania. Umorzenie postępowania zamyka drogę do konkretyzacji praw lub obowiązków stron i kończy bieg postępowania w określonej instancji administracyjnej, stanowiąc załatwienie sprawy „w inny sposób” w rozumieniu art. 104 §1 k.p.a. Jest to orzeczenie formalne, kończące postępowanie bez jego merytorycznego rozstrzygnięcia.

W orzecznictwie sądowym oraz piśmiennictwie nie budzi wątpliwości, iż bezprzedmiotowość postępowania ma miejsce w sytuacji, gdy istnieją okoliczności czyniące wydanie decyzji administracyjnej rozstrzygającej sprawę co do jej istoty prawnie niemożliwym z uwagi na brak przedmiotu postępowania. Umorzenie postępowania nie jest zależne ani od woli organu administracji, ani tym bardziej pozostawione do uznania organu - organ ten jest zobowiązany do umorzenia postępowania w przypadku stwierdzenia jego bezprzedmiotowości.

Zgodnie z ogólnie przyjętą linią orzecznictwa sądowo - administracyjnego postępowanie może być bezprzedmiotowe z przyczyn prawnych – gdy okaże się, że nie ma normy prawnej udzielającej organowi administracji publicznej kompetencji do wydania decyzji administracyjnej, lub z przyczyn faktycznych – gdy okaże się, że nie ma okoliczności faktycznych uzasadniających według hipotezy normy prawnej kompetencję organu administracji publicznej do wydania decyzji administracyjnej. Wówczas to jakiegokolwiek rozstrzygnięcie merytoryczne, pozytywne czy negatywne staje się prawnie niedopuszczalne.

Zatem, z bezprzedmiotowością postępowania mamy do czynienia wówczas, gdy w sposób oczywisty organ stwierdzi brak podstaw prawnych i faktycznych do rozstrzygnięcia merytorycznego sprawy. Pogląd ten znajduje odzwierciedlenie między innymi w wyroku NSA z dnia 18 czerwca 1995 r. SA/Łd 2424/94, ONSA 1996, nr 2, poz. 80.

Jak wskazano powyżej, w ocenie Organu wygaśnięcie zarządu sukcesyjnego (...) i wykreślenie z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej przedsiębiorcy, wobec którego zostało wszczęte postępowanie w sprawie cofnięcia zezwolenia nr (...) (znak sprawy: (...)) udzielonego przez Wielkopolskiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego w dniu (...) r. na prowadzenie apteki pod nazwą (...) w (...), gmina (...), ul. (...), tj. (...), Przedsiębiorca wpisany do Centralnej Ewidencji

i Informacji o Działalności Gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej pod nr NIP: (...) spowodowało, że przedmiotowe postępowanie wobec ww. przedsiębiorcy stało się bezprzedmiotowe i dlatego też należało orzec jak w sentencji decyzji.

Niezależnie od powyższego zauważyć również należy, że odpowiedzialność na gruncie prawa administracyjnego w postaci cofnięcia zezwolenia może ponieść wyłącznie przedsiębiorca, który prowadził aptekę w momencie, gdy doszło do naruszenia przepisów ustawy, a w niniejszej sprawie osoba prowadząca aptekę zmarła.

Zgodnie z art. 112 ust. 2 i 3 Prawa farmaceutycznego właściwym organem w przedmiotowej sprawie jest Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny. Przepisy te stanowią, że „Wojewódzki inspektor farmaceutyczny wykonuje zadania i kompetencje Inspekcji Farmaceutycznej określone w ustawie i przepisach odrębnych” (art. 112 ust. 2) oraz „W sprawach związanych z wykonywaniem zadań i kompetencji Inspekcji Farmaceutycznej, organem pierwszej instancji jest wojewódzki inspektor farmaceutyczny, a jako organ odwoławczy - Główny Inspektor Farmaceutyczny” (art. 112 ust. 3).

Przedmiotowa apteka ogólnodostępna zlokalizowana jest w miejscowości (...), położonej na terenie województwa wielkopolskiego. W związku z powyższym organem właściwym do rozpatrzenia sprawy naruszenia przez Przedsiębiorcę prowadzącego ww. aptekę ogólnodostępną przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne, opisanych w sentencji decyzji zakresie jest Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny.

W tym stanie rzeczy Organ postanowił orzec jak w sentencji decyzji.

Pouczenie

Od niniejszej decyzji służy stronie odwołanie do Głównego Inspektora Farmaceutycznego, za pośrednictwem Wielkopolskiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego (61-285 Poznań, ul. Szwajcarska 5), w terminie czternastu dni od dnia jej doręczenia.

W myśl art. 127a k.p.a.: §1. W trakcie biegu terminu do wniesienia odwołania strona może zrzec się prawa do wniesienia odwołania wobec organu administracji publicznej, który wydał decyzję. §2. 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.

Wielkopolski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny
Grzegorz Pakulski
/podpisano elektronicznie/

Otrzymuje:

- 1) (...) (**e-Doręczenia**)
adres prowadzenia działalności gospodarczej:
ul. (...)
(...)
- 2) ad acta