

.....
(nazwa, adres i telefon wnioskodawcy)

.....
(miejsowość i data)

**Warmińsko-Mazurski
Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny**

WNIOSEK

o uzyskanie zgody na posiadanie i stosowanie w celach medycznych preparatów dopuszczonych do obrotu jako produkty lecznicze, zawierających środki odurzające grup I-N, II-N, III-N i IV-N lub substancje psychotropowe grup II-P, III-P i IV-P

Wnoszę o wydanie zgody na posiadanie i stosowanie w celach medycznych preparatów zawierających środki odurzające grup I-N, II-N, III-N i IV-N lub substancje psychotropowe grup II-P, III-P i IV-P, wymienionych w niniejszym wniosku.

1. Nazwa i dokładny adres wnioskodawcy:

.....
.....
.....

2. Numer REGON, księgi rejestrowej podmiotu wykonującego działalność leczniczą lub numer prawa wykonywania zawodu (jeśli został nadany):

.....
.....

3. Rodzaje i ilości preparatów zawierających środki odurzające lub substancje psychotropowe:

Lp.	Międzynarodowa nazwa zalecana lub nazwa handlowa	Postać farmaceutyczna	Dawka	Ilość preparatów będących przedmiotem wniosku
1.	Ketamina Biowet Puławy 100mg/ml	Roztwór do wstrzykiwań		

4. Nazwa i dokładny adres apteki lub hurtowni farmaceutycznej, w której będzie zaopatrywał się wnioskodawca:

.....
.....
.....

5. Miejsce planowanego przechowywania i stosowania preparatów będących przedmiotem wniosku oraz opis sposobu przechowywania:

.....
.....
.....
.....

6. Imię i nazwisko osoby odpowiedzialnej za nadzór nad przechowywaniem i stosowaniem w celach medycznych preparatów zawierających środki odurzające grup I-N, II-N, III-N i IV-N lub substancje psychotropowe grup II-P, III-P i IV-P:

.....
.....

.....
(data i podpis osoby odpowiedzialnej)

.....
(data i podpis osoby upoważnionej do reprezentowania podmiotu składającego wniosek)

Szczegółowe regulacje dotyczące zaopatrzenia i posiadania środków, o których mowa we wniosku zawarte są w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 20 października 2015 r. w sprawie preparatów zawierających środki odurzające lub substancje psychotropowe, które mogą być posiadane i stosowane w celach medycznych oraz do badań klinicznych, po uzyskaniu zgody wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego (Dz. U. z 2015 r., poz. 1819).