

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

**Wielkopolski Wojewódzki  
Inspektor Farmaceutyczny  
ul. Szwajcarska 5  
61 – 285 Poznań**

**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, IV-N LUB SUBSTANCJE  
PSYCHOTROPOWE GRUP II-P, III-P, IV-P**

Wnoszę o wydanie zgody na posiadanie i stosowanie w celach medycznych preparatów zawierających środki odurzające grup I-N, II-N, III-N, IV-N lub substancje psychotropowe grup II-P, III-P, 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 (jeżeli został nadany): .....

3. Międzynarodowa nazwa zalecana lub nazwa handlowa, postać farmaceutyczna, dawka oraz ilość preparatów będących przedmiotem wniosku:

a/ .....Ketamina Biowet Puławy 100mg/ml, roztwór do wstrzykiwań.....

b/ .....

c/ .....

d/ .....

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

.....

7. Posiadana aktualnie zgoda Wielkopolskiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego:

Nr ..... z dnia .....

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

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

**UWAGA!**

1. Do wniosku należy załączyć książkę kontroli do potwierdzenia przez WWIF, o której mowa w § 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 października 2015 r. (Dz. U. z dnia 6 listopada 2015r. poz. 1819), jeżeli wnioskodawca zamierza posiadać produkty zawierające środki odurzające z grup I-N, II-N oraz substancje psychotropowe z grupy II-P,
2. W przypadku wnioskowania o produkty zawierające środki odurzające z grup I-N, II-N lub substancje psychotropowe grupy II-P, zgodnie z § 8 ust. 2 w/w rozporządzenia Ministra Zdrowia, **dla każdego środka odrębnie należy prowadzić i posiadać ewidencję przychodu i rozchodu ww. produktów.**