



**Główny Inspektor Farmaceutyczny**  
**Paweł Piotrowski**

NKIS.550.315.2020.AK.1

**Pani Irena Rej**  
**Prezes Zarządu Izby Gospodarczej**  
**„FARMACJA POLSKA”**

**Pani Paulina Skowrońska**  
**Dyrektor POLFARMED**

**Pan Grzegorz Rychwalski**  
**Wiceprezes PZPPF**

**Szanowni Państwo,**

W odpowiedzi na pismo z dnia 4 sierpnia 2020 r. dotyczące wydawania licencji importowych na substancje kontrolowane uprzejmie informuję, iż pozwolenia na przywóz albo wewnątrzwspólnotowe nabycie środków odurzających lub substancji psychotropowych oraz pozwolenia na wywóz albo wewnątrzwspólnotowe nabycie tych środków wydawane są przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 16 marca 2017 r. w sprawie szczegółowych warunków i trybu wydawania pozwoleń oraz dokumentów niezbędnych do przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowego nabycia lub wewnątrzwspólnotowej dostawy środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1 (Dz. U. z 2017 r., poz. 686) oraz przepisami ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2020 r. poz. 256 ze zm.)

Ponadto pragnę zwrócić uwagę, że sporządzanie przez przedsiębiorców przedmiotowych wniosków na import / eksport zgodnie z wymogami formalnymi, ze starannością i z dokładnością, może mieć wpływ na skrócenie okresu ich rozpatrywania i wydawania pozwoleń.

Główny Inspektor Farmaceutyczny  
**Z poważaniem,**

**Otrzymują:**

1. Adresaci; Państwo: Irena Rej, Paulina Skowrońska, Grzegorz Rychwalski;
2. a/a