

Obrazac prijave VELEPRODAJA
Application for a Wholesale Distribution Authorisation

Podaci o podnositelju zahtjeva

Applicant Details

Naziv pravne ili fizičke osobe [REDACTED]

Name of the Legal Entity or Natural Person

Adresa sjedišta
Address

grad
City

ulica
Street

kućni broj
House number

Poštanski broj
Postcode

OIB
Company identification number / VAT number

Broj telefona / faks uređaja [REDACTED] / [REDACTED]

Telephone / Fax number

Internet adresa
Web address

E-mail adresa
e-mail

Novi zahtjev

New Application

Ukidanje postojeće dozvole

Suspension

Klasa rješenja: [REDACTED]

Authorisation number:

Izmjena postojeće dozvole

Variation

Klasa rješenja: [REDACTED]

Authorisation number:

Opis izmjene postojeće dozvole
Description of variation

Ako se adresa sjedišta razlikuje od adrese lokacije na kojoj se odvijaju djelatnosti prometa na veliko lijekovima iz Priloga P.1 točka P.2, a neke od tih djelatnosti se provode na adresi sjedišta, potrebno je zatražiti posebnu dozvolu za promet na veliko lijekovima da bi se pokrile sve djelatnosti koje veleprodaja obavlja. Odabratи jednu od ponuđenih opcija:

If the authorisation holder address is different to the wholesale site address, please note that if any wholesale activities, as outlined in Annex P.1 article P.2, occur at the address of the authorisation holder, these activities will require a separate wholesale distribution authorisation to cover the activity at that address. Please select the appropriate option:

n/p (adresa sjedišta je ujedno i adresa lokacije veleprodaje).
n/a (the authorisation holder address is also the wholesale distribution site address).

Djelatnost prometa na veliko lijekovima se obavlja i na adresi sjedišta.
Wholesale distribution activities occur at the address of the authorisation holder and a separate application will be/has been submitted.

Ako se djelatnost prometa na veliko lijekovima obavlja i na adresi sjedišta, potrebno je adresu naznačiti na 2. stranici, dostaviti posebno ispunjen Prilog P.1 i ekvivalentnu dokumentaciju sukladno Prilogu P.4.

If the activity of wholesale distribution of medicinal products occurs at the address of the authorisation holder, address must be noted on the 2nd page, submitted separately filled Annex P.1 and equivalent documentation in accordance with Annex P.4.

Ovime potvrđujemo da ćemo pisanim putem izvijestiti Agenciju o svim izmjenama koje se odnose na uvjete, dokumente i podatke na temelju kojih je dozvola dana. *We hereby confirm that we shall notify the Agency in writing about any changes related to conditions, documents and data on which basis the authorisation had been granted.*

Navesti adresu(e) lokacije(a) na kojoj(ima) se odvijaju djelatnosti prometa na veliko lijekovima (po potrebi dodati novu lokaciju)

Note address(es) of site(s) on which are activities of wholesale distribution of medicinal products carried out (if necessary, add a new location)

1. Poštanski broj █ **grad** █ **ulica** █ **kućni broj** █
Postcode *City* *Street* *House number*

2. Poštanski broj █ **grad** █ **ulica** █ **kućni broj** █
Postcode *City* *Street* *House number*

Lokacije na kojima se obavljaju djelatnosti prometa na veliko lijekovima je moguće grupirati ako se nalaze u istom gradu.

Site locations on which are conducted wholesale distribution activities can be grouped if they are within one city.

Člankom 119. Zakona o lijekovima („Narodne novine“, broj 76/13., 90/14. i 100/18.) propisano je da je veleprodaja obvezna za svaku lokaciju na kojoj će obavljati promet na veliko u Republici Hrvatskoj ishoditi dozvolu za obavljanje prometa lijeka na veliko.

Art. 119 of the Medicinal Products Act (Official Gazette, No. 76/13, 90/14 and 100/18) states that the wholesale distributor shall procure a wholesale distribution authorisation for each location intended for wholesale distribution in the Republic of Croatia.

OPSEG OBAVLJANJA DJELATNOSTI*Scope of Application***PRILOG P.1***Annex P.1***Naziv i adresa lokacije za koju se dozvola traži:***Name and address of the site:*

Naziv <i>Name</i>	poštanski broj <i>Postcode</i>	grad <i>City</i>	ulica <i>Street</i>	kućni broj <i>House number</i>
-----------------------------	--	----------------------------	-------------------------------	--

Ako postoji više lokacija, za svaku od njih je uz zahtjev potrebno ispuniti i priložiti PRILOG P.1*If there is more than one site, an ANNEX P.1 is filled out for each location and attached to the request*

Dozvola za promet na veliko lijekovima unutar Europske unije ili EGP-a <i>Wholesale Distribution Authorisation of medicinal products between countries within the EC/EEA</i>
--

P. DOZVOLA ZA PROMET NA VELIKO LIJEKOVIMA *Wholesale Distribution Authorisation*

Promet lijeka na veliko obuhvaća nabavu, primitak, skladištenje, prodaju, isporučivanje osim izdavanja krajnjem korisniku, unošenje i iznošenje i/ili uvoz i izvoz lijeka*.

Authorised wholesale distribution activities include responsibility for wholesale (procurement, reception, storage, sale and delivery except for end users) of the specified medicinal products within the EC/EEA, export to countries outside the EC/EEA.*

***Sukladno odredbi članka 4. Pravilnika o dobroj praksi u prometu lijekova, davanju dozvola za promet na veliko lijekovima, davanju dozvola za posredovanje lijekovima i davanju potvrde o dobroj praksi u prometu lijekovima na veliko („Narodne novine“, broj 83/13., 19/20., 32/21. i 146/22.)**

**According to Art. 4 of the Ordinance on good practice in the distribution of medicinal products, on issuing authorisations for wholesale distribution of medicinal products, registration for brokering of medicinal products and on issuing certificates on good practice in wholesale distribution of medicinal products (Official Gazette No. 83/13, 19/20., 32/21. and 146/22.)*

Označiti djelatnosti koje se odnose na djelatnost prometa na veliko lijekovima*Mark the activities related to the wholesale distribution of medicinal products*

P.1	Lijekovi <i>Medicinal products</i>
<input type="checkbox"/>	P.1.1 Koji imaju odobrenje za stavljanje u promet u državama članicama Europske unije ili EGP-a <i>With a Marketing Authorisation or registration in EEA country(s)</i>
<input type="checkbox"/>	P.1.2 Koji nemaju odobrenje za stavljanje u promet u državama članicama Europske unije ili EGP-a, a namijenjeni su tržištu Europske unije ili EGP-a** <i>Without a Marketing Authorisation or registration in the EEA and intended for EEA market**</i>
<input type="checkbox"/>	P.1.3 Koji nemaju odobrenje za stavljanje u promet u državama članicama Europske unije ili EGP-a, a namijenjeni su za izvoz u treće zemlje <i>Without a Marketing Authorisation or registration in the EEA and intended for exportation</i>
P.2	Djelatnost prometa na veliko lijekovima <i>Authorised wholesale distribution operations</i>
<input type="checkbox"/>	P.2.1 Nabavljanje <i>Procurement</i> (Naručivanje, pribavljanje ili kupovanje lijeka od proizvodača lijeka, uvoznika, posrednika i drugih veleprodaja. Ne uključuje fizičko rukovanje lijekovima) <i>(Obtaining, acquiring, purchasing or buying medicinal products from manufacturers, importers or other wholesale distributors. Does not include physical handling of medicinal products.)</i>
<input type="checkbox"/>	P.2.2 Čuvanje <i>Holding</i> (Čuvanje lijeka u skladišnim prostorijama u skladu s propisanim zahtjevima) <i>(Holding a medicinal products in storage premises according to prescribed requirements)</i>
<input type="checkbox"/>	P.2.3 Isporučivanje <i>Supply</i> (Prodaja, donacija lijekova veleprodajama, ljekarnama ili drugim pravnim i fizičkim osobama koje izdaju lijek krajnjem korisniku. Ne uključuje fizičko rukovanje lijekovima.) <i>(All activities of providing, selling or donating medicinal products to wholesalers, pharmacists, or persons authorised or entitled to supply medicinal products to the public. Does not include physical handling of medicinal products.)</i>
<input type="checkbox"/>	P.2.4 Izvoz <i>Export</i>
<input type="checkbox"/>	P.2.5 Druge djelatnosti: (navesti) <i>Other activities(s): (please specify)</i> a) Npr. Paralelni promet lijeka na veliko i/ili Paralelni uvoz lijekova <i>For example, Parallel wholesale distribution and/or Parallel imported medicinal products +</i>

	b)
P.3	Lijekovi s posebnim zahtjevima <i>Medicinal products with additional requirements</i>
<input type="checkbox"/> P.3.1 Lijekovi koji sadrže narkotike ili psihotropne tvari <i>Narcotic or psychotropic products</i> <input type="checkbox"/> P.3.2 Lijekovi koji zahtijevaju hladni lanac čuvanja <i>Products requiring low temperature handling</i> <input type="checkbox"/> P.3.2.1 Temperaturni uvjeti od 2 do 8°C <i>Temperatures between 2 to 8°C</i> <input type="checkbox"/> P.3.2.2 Drugi temperaturni uvjeti: (navesti) <i>Other temperatures: (please specify)</i> <input type="checkbox"/> P.3.3 Ostali lijekovi <i>Other products</i> <input type="checkbox"/> P.3.3.1 Lijekovi iz ljudske krvi ili ljudske plazme <i>Medicinal products derived from blood</i> <input type="checkbox"/> P.3.3.2 Imunološki lijekovi <i>Immunological medicinal products</i> <input type="checkbox"/> P.3.3.3 Radiofarmaceutici, uključujući i radionuklide <i>Radiopharmaceuticals (incl. radionuclide kits)</i> <input type="checkbox"/> P.3.3.4 Medicinski plinovi <i>Medicinal gases</i> <input type="checkbox"/> P.3.3.5 Ispitivani lijekovi <i>Investigational medicinal products</i> <input type="checkbox"/> P.3.3.6 Biološki lijekovi <i>Biological products</i>	
	<i>Napomena (naznačiti)</i> <i>Note (please specify)</i>

****Članak 5. Direktive 2001/83/EZ i članak 83. Uredbe EZ/726/2004**

****Art. 5 of Directive 2001/83/EC and Art. 83 of Regulation EC/726/2004**

Veleprodaja može obavljati promet na veliko lijekova samo u originalnom pakiranju proizvodača za one lijekove koji imaju odobrenje za stavljanje u promet u Republici Hrvatskoj ili u državama članicama Europske unije sukladno članku 22. stavku 1. Zakona o lijekovima („Narodne novine“, broj 76/13., 90/14. i 100/18.), za one lijekove koji nemaju odobrenje za stavljanje u promet u Europskoj uniji, za lijekove koji imaju odobrenje za paralelni uvoz ili odobrenje za paralelni promet i ispitivanim lijekom za koji je odobreno kliničko ispitivanje.

The wholesale distributor may perform wholesale distribution of medicinal products only in original manufacturer's packaging with a marketing authorisation for the Republic of Croatia or for the European Union member states in accordance with Article 22 paragraph 1 of the Medicinal Products Act (Official Gazette No. 76/13., 90/14. and 100/18.), for medicinal products without a marketing authorisation for the European Union, for the medicinal products authorised for parallel imports or those authorised for parallel distribution and for investigational medicinal products authorised for clinical trials.

UGOVORENE DJELATNOSTI*Contracted activities***PRILOG P.2***Annex P.2*

Ugovorene djelatnosti <i>Contracted activities</i>	
	Naziv pravne ili fizičke osobe <i>Name of the Legal Entity or natural person</i>
	Naznačiti ugovorenou djelatnost po točkama P.2.1 / P.2.2 / P.2.3 / P.2.4 / P.2.5 iz PRILOGA P.1 <i>Indicate contracted activities P.2.1 / P.2.2 / P.2.3 / P.2.4 / P.2.5 from Annex P.1</i>
	Djelatnosti <i>Activities</i>
<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	Koristite li usluge nabavljanja lijekova putem posrednika? <i>Do you use the services of a broker?</i>
<input type="checkbox"/>	Naziv posrednika <i>Name of broker</i>
<input type="checkbox"/>	Adresa posrednika <i>Address of broker</i>
<input type="checkbox"/>	Kopija dozvole za obavljanje djelatnosti posredništva lijekova* <i>Copy of the registration of brokering medicinal products*</i>
	**Napomena (naznačiti) **Note (please specify)

U slučaju postojanja još neke djelatnosti, molimo navedite.*If more, please enclose list.*

Naznačite ugovorene djelatnosti ako je sklopljen ugovor o usluzi s veleprodajom koja ima dozvolu za obavljanje prometa na veliko lijekovima i koja raspolaže vlastitim prostorom.

Please note contracted activities if the contract is in place with authorised wholesale distributor which have their own premises.

***Priložiti kopiju dozvole za obavljanje djelatnosti posredništva lijekova uz obrazac (sa sjedištem izvan RH ili u RH).**

**Please enclose the copy of the registration of brokering medicinal products (address of headquarters outside Croatia or in Croatia).*

PODACI ODGOVORNE OSOBA ZA PROMET LIJEKOVIMA NA VELIKO PRILOG P.3*Information of the Responsible Person**Annex P.3*

Odgovorna osoba za promet na veliko lijekovima <i>Responsible person</i>	
	<ul style="list-style-type: none">▪ Ime [REDACTED] <i>Name</i>▪ Prezime [REDACTED] <i>Surname</i>▪ Broj telefona / mobitela [REDACTED] / [REDACTED] <i>Telephone / Mobile phone number</i>▪ E-mail adresa [REDACTED] <i>E-mail address</i>
	<i>Napomena (naznačiti)</i> <i>Note (please specify)</i>

Veleprodaje su obvezne, ovisno o opsegu djelatnosti, na svakoj lokaciji zapošljavati dovoljan broj stručnjaka odgovarajuće struke koji će osigurati siguran promet lijekovima te drugo tehničko osoblje obučeno za pravilno skladištenje i rukovanje lijekovima i upoznato s načelima dobre prakse u prometu lijekovima na veliko.

At each wholesale distribution site, and depending on the scope of their activities, the wholesale distributors are required to provide an adequate number of competent and appropriately qualified personnel to ensure safe distribution of medicinal products, and of other technical personnel that is qualified for appropriate storage and handling of medicinal products and who are familiar with the principles of good distribution practice.

POPIS DOKUMENTACIJE*List of documentation***PRILOG P.4***Annex P.4***Potrebno označiti priloženu dokumentaciju***Tag attached documentation*

Dokumentacija za dozvolu za promet lijekovima na veliko <i>Documentation for obtaining Wholesale distribution authorization</i>	
<input type="checkbox"/>	P.4.1 Izvadak iz sudskog registra, odnosno iz obrtnog registra <i>Evidence of entry in the court register, or in the register of crafts and trades</i>
<input type="checkbox"/>	P.4.2 Skupine lijekova koji su predmet obavljanja djelatnosti, a posebice: s obzirom na status odobrenja za stavljanje lijeka u promet, pripadnost posebnoj skupini lijekova kao što su lijekovi koji sadrže narkotike ili psihotropne tvari, lijekovi iz ljudske krvi ili ljudske plazme, imunološki lijekovi, radiofarmaceutici, medicinski plinovi, lijekovi koji zahtijevaju hladni lanac čuvanja i dr. <i>Note of the type of medicinal product which are wholesaled due to marketing authorisation or registration in EEA, medicinal products with additional requirements as narcotic or psychotropic products, medicinal products derived from blood, immunological medicinal products, radiopharmaceuticals, medicinal gases, products requiring low temperature handling et al.</i>
<input type="checkbox"/>	P.4.3 Diploma odgovorne osobe (kopija ili ovjerena preslika) <i>Diploma of Responsible person (original or notarised copy)</i>
<input type="checkbox"/>	P.4.4 Dokaz o završenoj edukaciji za odgovornu osobu o krvotvorenim lijekovima <i>Evidence of completed education for the Responsible Person with regard to falsified medicinal products</i>
<input type="checkbox"/>	P.4.5 Ugovor o radu te radna knjižica za odgovornu osobu (kopija ili ovjerena preslika) <i>Employment contract and work record for the responsible person (original or notarised photocopy)</i>
<input type="checkbox"/>	P.4.6 Dokaz o vlasništvu ili zakupu poslovnog prostora (kopija ili ovjerena preslika) <i>Proof of ownership or lease of premises (original or notarised photocopy)</i>
<input type="checkbox"/>	P.4.7 Opis prostora te tlocrt prostora s naznačenim mjerilom izrađen od ovlaštenog projektanta (kopija ili ovjerena preslika) <i>Description of the premises, as well as a layout of the premises, including scale, as drawn up by an authorised architect (original or notarised photocopy)</i>
<input type="checkbox"/>	P.4.8 Uporabna dozvola ili zamjena za istu (kopija ili ovjerena preslika) <i>User permit, original or notarised photocopy</i>
<input type="checkbox"/>	P.4.9 Popis opreme i tehničke podatke o opremi <i>List of equipment and technical information for equipment</i>
<input type="checkbox"/>	P.4.10 Opis sustava kakvoće, poslovnik kakvoće ili drugi odgovarajući dokument, popis standardnih operativnih postupaka <i>Quality manual, description of quality system or other similar document and list of SOPs</i>
<input type="checkbox"/>	P.4.11 Ugovor o uništavanju lijekova koji su proglašeni opasnim otpadom <i>Contract for destruction of medicinal product</i>
<input type="checkbox"/>	P.4.12 Ugovor o uslugama dezinfekcije, dezinfekcije te deratizacije <i>Contract for disinfection, disinfestation and pest control</i>
<input type="checkbox"/>	P.4.13 Dokaz o uplaćenim troškovima postupka <i>Proof of payment of fee</i>
	<i>Napomena (naznačiti)</i> <i>Note (please specify)</i>

*Ako se radi o izmjeni postojeće dozvole, označiti gore potrebu dokumentaciju sukladno izmjeni na koju se odnosi

*If it is the variation of an existing authorization, mark up documents in accordance with the variation

IZJAVA*Declaration***PRILOG P.5***Annex P.5*

Ovime potvrđujemo da su svi gore navedeni podaci u ovom obrascu, uključujući i priloge, istiniti i točni te da smo upoznati s posljedicama koje proizlaze iz važećih propisa u slučaju navođenja netočnih podataka.

We hereby confirm that the information stated above in this application, including all annexes, are correct and true, and that we are conversant with and intend to comply with the relevant legislation.

Mjesto i datum*Place and Date***Potpis s pečatom***Signature with Stamp*