berazione n. 5 9 0 del .4.9

ALLEGATO A

DOMANDA DI AUTORIZZAZIONE PER DISTRIBUTORI ALL'INGROSSO DI MEDICINALI PER USO UMANO, SOSTANZE FARMACOLOGICAMENTE ATTIVE **E GAS MEDICINALI**

(D.Lgs. 24 aprile 2006, n.219 e ss.mm.ii. e D.M. 6 luglio 1999)

Alla Regione Abruzzo Direzione Politiche della Salute Servizio Assistenza Farmaceutica e Trasfusionale Via Conte di Ruvo, 74 65127 PESCARA

OGGETTO: Domanda di autorizzazione¹ per distributori all'ingrosso di medicinali per uso umano relativamente alle seguenti tipologie di attività ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e ss.mm.ii.: Distribuzione all'ingrosso di: medicinali per uso umano; ☐ medicinali disciplinati dall'art. 92 del D.Lgs. n. 219/2006 ss.mm.ii. (utilizzo esclusivo ospedaliero): medicinali disciplinati dall'art. 94 del D.Lgs. n. 219/2006 ss.mm.ii. (utilizzo esclusivo da parte dello specialista in ambulatorio); medicinali disciplinati dall'art. 96 del D.Lgs. n. 219/2006 ss.mm.ii. (non soggetti a prescrizione medica - SOP/OTC) ☐ medicinali di cui si detiene l'autorizzazione all'immissione in commercio; medicinali di cui si detiene la concessione di vendita. gas medicinali; materie prime farmacologicamente attive; II/lasottoscritto/a______iI_____i _____a residente _____n___in qualità di legale in _____alla via_____codice fiscale/partita IVA

CHIEDE

☐ l'autorizzazione alla distribuzione all'ingrosso	o dei medicinali per i	uso umano (spe	cificare tipologia o se distributore
di tutti i medicinali per uso umano)			per il magazzino sito in
Via	n°	tel	*

L'avvio dell'attività è subordinata all'ispezione della Commissione aziendale di cui alla L.R. n. 32/1981 e s.m.i. e alla L.R. n. 72/1994 e s.m.i.. Ai fini dell'inizio dell'attività, l'interessato concorda con la ASL competente la visita ispettiva. L'efficacia dell'autorizzazione è condizionata al buon esito di detta visita.

	modifica dell'a gia tra quelle ind						del	ad una	nuova ;
	l'astansiana	territoriale	doll'autori		ragionala	eila aiata		data	مسمعاناها
			dell autori	zzazione	regionale	rilasciata	con	determina/c	ielibera
n	del								
	42								
4 tale	scopo II/la sotto	scritto/a dichia	ra sotto la pr	opria respo	nsabilità:				
		locali, di install stribuzione dei		trezzature	idonei, suffic	ienti a garan	tire una buo	na conserva	zione e
	che il ter	ritorio geogra	afico nel	cui ambi	to intende ;	esercitare	l'attività	è il se	guente
	del diploma c	i adeguato pers Ii laurea in farm	acia o in chin	nica o in CT	F o in chimica	industriale,	nella figura	di :	
		a:							
		Laureato,							Studi
	professionale		dell	a Provincia	a di		con	n	_a far
	data								
	non conformi per delitti noi	ndanne penali p alle disposizion n colposi; a rispettare gli o	i del D.Lgs. n	. 219/2006	s.m.i., né co	ndanne pena	ili definitive	di almeno d	ue anni
	b) approv	i locali, le installa vigionarsi di medi medicinali, unica	cinali unicame	nte da perso	ne o società cl	ne possiedono	esse stesse l'	autorizzazion	e;

- fornire medicinali unicamente a persone, società o enti che possiedono essi stessi l'autorizzazione alla distribuzione all'ingrosso di medicinali, ovvero sono autorizzati o abilitati ad altro titolo ad approvvigionarsi di medicinali:
- d) possedere un piano d'emergenza che assicura l'effettiva applicazione di qualsiasi azione di ritiro dal mercato disposta dall'AIFA o avviata in cooperazione con il produttore o il titolare dell'AIC del medicinale in questione;
- e) conservare una documentazione, sotto forma di fatture, oppure sotto forma computerizzata o sotto qualsiasi altra forma idonea, che riporta, per ogni operazione di entrata e di uscita: data, denominazione del medicinale, quantitativo ricevuto o fornito; numero di lotto per ogni operazione di entrata; detto numero deve essere indicato nella bolla di consegna della merce fornita al grossista; nome ed indirizzo del fornitore o del destinatario; codice di tracciabilità del farmaco, nome e cognome della persona responsabile della comunicazione informatica;
- f) tenere la documentazione di cui alla lettera e) a disposizione delle autorità competenti, ai fini di ispezione, per un periodo di cinque anni;
- g) avvalersi, sia in fase di approvvigionamento, sia in fase di distribuzione dei medicinali, di mezzi idonei a garantire la corretta conservazione degli stessi durante il trasporto, nell'osservanza delle norme tecniche eventualmente emanate dal Ministero della salute, assicurandone l'osservanza anche da parte di terzi;
- rispondere ai principi e alle linee guida in materia di buona pratica di distribuzione dei medicinali di cui al Decreto Ministeriale 6 luglio 1999 pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana, n. 190 del 14 agosto 1999 ed eventuali modificazioni;
- i) assolvere agli obblighi previsti dall'articolo 105, D.Lgs. n. 219/2006 (salvo per chi importa medicinali e per chi distribuisce esclusivamente materie prime farmacologicamente attive o gas medicinali o medicinali disciplinati dagli articoli 92 e 94, ovvero dall'articolo 96 o medicinali di cui detiene l'AlC o la concessione di vendita covvero.

- di impegnarsi a rispettare gli obblighi cui è soggetto a norma dell'art. 105 del D.Lgs. 219/2006 s.m.i., ossia:
 - a) a detenere almeno i medicinali di cui alla Tabella II allegata alla Farmacopea Ufficiale della Repubblica Italiana;
 - a detenere almeno il 90 per cento dei medicinali in possesso di un'AIC, inclusi i medicinali omeopatici autorizzati ai sensi dell'art. 18 del D.Lgs. n. 219/2006; tale percentuale deve essere rispettata anche nell'ambito dei soli medicinali generici²:
 - ad assicurare, nei limiti della propria responsabilità, forniture appropriate e continue di medicinali immessi
 effettivamente sul mercato alle farmacie e alle persone autorizzate a consegnare medicinali in modo da
 soddisfare le esigenze dei pazienti;
 - d) a fornire i medicinali di cui è provvisto alle farmacie, anche ospedaliere, o agli altri soggetti autorizzati a fornire medicinali al pubblico, ivi compresi i punti vendita di medicinali previsti dall'articolo 5 del D.L. n. 223/2006, convertito, con modificazioni, dalla L. n. 248/2006, con la massima sollecitudine e, comunque, entro dodici ore lavorative successive alla richiesta, nell'ambito territoriale indicato nella dichiarazione di cui all'articolo 103, comma 2, lett. d);
 - e) a consegnare, per ogni operazione, al destinatario un documento da cui risultano, oltre al proprio nome e indirizzo e al codice identificativo univoco assegnato dal Ministero della salute ai sensi dell'articolo 3, comma 1, del Decreto del Ministro della Salute in data 15 luglio 2004 la data, la denominazione, la forma farmaceutica e il numero dell'AIC del medicinale, il quantitativo fornito al destinatario, il nome e l'indirizzo del destinatario.

A tal fine allega la seguente documentazione:

- dichiarazione sostitutiva di certificazione di iscrizione al Registro delle Imprese;
- dichiarazione sostitutiva di certificazione ai sensi e per gli effetti di cui al D.Lgs. 06.09.2011, n. 159 s.m.i. (Antimafia);
- parere con sopralluogo di idoneità igienico-sanitaria dei locali da adibire a ingrosso di medicinali per uso umano e/o gas medicinali del Dipartimento di Prevenzione della ASL competente per territorio o certificato di agibilità dei locali con destinazione d'uso nei casi previsti dalla legge (D.P.R. n. 380/2001);
- planimetria dei locali in scala 1/100 dell'intera unità produttiva dalla quale risulti anche la divisione delle diverse aree di lavoro secondo quanto previsto dall'Allegato 1 del Decreto Ministeriale 6 luglio 1999 con relativa relazione illustrativa;
- atto costitutivo/statuto societario per le Società;
- due marche da bollo da € 16,00 (una sull'istanza e una sul provvedimento);
- fotocopia documento di riconoscimento dell'istante.

Documentazione relativa al direttore tecnico responsabile

- dichiarazione di accettazione d'incarico con dichiarazione di impegnarsi a rispettare gli obblighi di cui al 2° comma dell'art. 101 del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i.;
- dichiarazione di non svolgere il medesimo incarico per altri magazzini di altre società ovvero dichiarazione di svolgere il
 medesimo incarico per altri magazzini afferenti allo stesso titolare e purché l'attività svolta in ciascun magazzino sia
 compatibile con le necessità derivanti dalle dimensioni dell'attività di distribuzione espletata;
- dichiarazione sostitutiva di certificazione di laurea e abilitazione (indicare Università/luogo/data);
- dichiarazione sostitutiva di certificazione di iscrizione all'Ordine professionale (indicare Ordine/data/numero);
- dichiarazione sostitutiva di certificazione di non aver riportato condanne penali e di non essere destinatario di provvedimenti iscritti nel casellario giudiziale ai sensi della vigente normativa;
- dichiarazione sostitutiva di certificazione di non avere procedimenti penali in corso (carichi pendenti);
- dichiarazione sostitutiva di certificazione di non aver riportato condanne penali per reati contro il patrimonio o comunque connessi al commercio di medicinali non conformi alle disposizioni del D.Lgs. n. 219/2006 s.m.i., né condanne penali definitive di almeno due anni per delitti non colposi, e che svolgerà la propria attività, nella sede indicata nella presente richiesta con orario compatibile con le necessità derivanti dalla dimensione dell'attività distributiva espletata;
- dichiarazione sostitutiva di certificazione ai sensi e per gli effetti di cui al D.Lgs. 06.09.2011, n. 159 s.m.i. (Antimafia);
- dichiarazione di non sussistenza delle cause di incompatibilità di cui all'art. 8, della l. n. 362/1991 s.m.i.;
- fotocopia documento di riconoscimento.

Firma

L'obbligo di chi commercia all'ingrosso farmaci di detenere almeno il 90 per cento delle specialità in commercio non si applica ai medicinali non ammessi a rimborso da parte del servizio sanitario nazionale, fatta salva la possibilità del rivenditore al dettaglio di rifornirsi presso altro applica ai medicinali non