



Główny Inspektor Farmaceutyczny

**KOMUNIKAT
GŁÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO
NR 2/2017 z dnia 21.04.2017 r.**

w sprawie nowego rozporządzenia 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

Uprzejmię informuję, że w dniu 30.03.2017 r. zostało ogłoszone rozporządzenie 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., poz. 686).

Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 30 dni od dnia ogłoszenia (zgodnie z § 16 ww. rozporządzenia).

Zmianie uległy m.in. wzory pozwoleń na przywóz, wywóz, wewnątrzwspólnotowe nabycie lub wewnątrzwspólnotową dostawę środków odurzających, substancji psychotropowych oraz **przepisy dotyczące wywozu lub przywozu substancji kontrolowanych na własne potrzeby lecznicze przez pacjentów.**

Pełny tekst rozporządzenia znajduje się na stronie internetowej Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego pod adresem: <https://www.gif.gov.pl/pl/prawo/ustawa-o-przeciwdzialan/118,Ustawa-o-przeciwdzialaniu-narkomanii.html>.

p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego


Zbigniew Niewójt