**Odpis z rejestru przedsiębiorców**

Informacje dotyczące składania dokumentów z rejestru przedsiębiorców zostały podzielone na procedury narodową i europejskie. Zasady dla procedur europejskich są takie same jak dla procedury narodowej z kilkoma wyjątkami, opisanymi na końcu tego dokumentu.

**Procedura narodowa**

**Postępowania dotyczące:**

* zmian w pozwoleniu i dokumentacji będącej podstawą wydania pozwolenia, dokonywanych na podstawie rozporządzenia Komisji (WE) nr 1234/2008 dotyczącego badania zmian w warunkach pozwoleń na dopuszczenie do obrotu dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i weterynaryjnych produktów leczniczych
* zmian dokonywanych na podstawie rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 maja 2014 r. w sprawie dokonywania zmian w pozwoleniu i dokumentacji dotyczącej wprowadzania do obrotu produktu leczniczego
* zmian dokonywanych na podstawie art. 31 ust. 1c ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (dalej: ustawa Prawo farmaceutyczne), tzw. notyfikacje
* zmiany podmiotu odpowiedzialnego (art. 32 ustawy Prawo farmaceutyczne)
* zmiany decyzji na podstawie art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego
* przedłużenia okresu ważności pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego
* skrócenia okresu ważności pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego
* innych postępowań niż wyżej wymienione, związanych z wydanym pozwoleniem na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

1. **Do każdego postępowania należy dołączyć dokument określający kto jest uprawniony do reprezentowania podmiotu odpowiedzialnego.**

W celu wykazania reprezentacji podmiotu odpowiedzialnego składa się odpis z odpowiedniego rejestru przedsiębiorców.

Odpis z rejestru przedsiębiorców powinien zawierać informacje o osobach uprawnionych do reprezentowania podmiotu odpowiedzialnego. Jeżeli podmiot odpowiedzialny działa przez prokurenta, to prokurent ten powinien być ujawniony w rejestrze.

Dla spółek zarejestrowanych w Polsce składa się odpis z rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego.

Dla spółek zarejestrowanych w innych państwach członkowskich UE/EOG składa się odpis z odpowiedniego rejestru przedsiębiorców danego państwa.

Jeżeli osoba uprawniona do reprezentowania podmiotu odpowiedzialnego nie została jeszcze wpisana do rejestru przedsiębiorców, należy przedstawiać inny dokument, z którego wynika to uprawnienie – oryginał dokumentu w języku polskim lub oryginał dokumentu razem z tłumaczeniem na język polski.

1. **Forma i postać odpisu z rejestru przedsiębiorców.**

Dokument musi pochodzić z oficjalnego rejestru przedsiębiorców państwa członkowskiego UE/EOG.

Akceptowane są:

* dokumenty urzędowo poświadczone (oryginały),
* kopie dokumentów wydawanych w postaci papierowej,
* odpisy i wydruki z elektronicznych rejestrów przedsiębiorców.

1. **Dokument powinien być sporządzony w języku polskim.**

Jeżeli dokument pobrany z rejestru przedsiębiorców jest sporządzony w innym języku niż język polski albo język angielski, do dokumentu należy dołączyć jego tłumaczenie na język polski. Tłumaczenie powinno być poświadczone przez tłumacza przysięgłego.

1. **Dokument powinien być aktualny.**

W przypadku gdy w imieniu podmiotu odpowiedzialnego występuje osoba lub osoby wskazane w rejestrze przedsiębiorców, odpis z rejestru przedsiębiorców powinien zawierać informacje aktualne na dzień złożenia wniosku.

W przypadku gdy podmiot odpowiedzialny działa przez pełnomocnika, odpis z rejestru przedsiębiorców powinien zawierać informacje aktualne na dzień udzielenia pełnomocnictwa (odpis z rejestru przedsiębiorców powinien wskazywać, kto jest lub był uprawniony do podpisania dokumentu pełnomocnictwa).

**Procedury europejskie**

**I. Postępowania dotyczące:**

* zmian dokonywanych na podstawie art. 31 ust. 1c ustawy Prawo farmaceutyczne, tzw. notyfikacje
* zmiany podmiotu odpowiedzialnego (art. 32 ustawy Prawo farmaceutyczne)
* zmiany decyzji na podstawie art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego
* skrócenia okresu ważności pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego
* innych postępowań niż wyżej wymienione, związanych z wydanym pozwoleniem na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego, przeprowadzanych na poziomie narodowym

- zasady jak w postępowaniach w procedurze narodowej.

**II. Postępowania dotyczące:**

* zmian w pozwoleniu i dokumentacji będącej podstawą wydania pozwolenia, dokonywanych na podstawie rozporządzenia Komisji (WE) nr 1234/2008 dotyczącego badania zmian w warunkach pozwoleń na dopuszczenie do obrotu dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i weterynaryjnych produktów leczniczych
* zmian dokonywanych na podstawie art. 61 ust. 3 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi
* przedłużenia okresu ważności pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego

- zasady jak w postępowaniach w procedurze narodowej **z wyjątkiem**:

1. Dokument powinien być sporządzony w języku polskim lub w języku angielskim. Jeżeli dokument pobrany z rejestru przedsiębiorców jest sporządzony w innym języku niż język polski lub język angielski, do dokumentu należy dołączyć jego tłumaczenie na język polski lub język angielski. Tłumaczenie powinno być poświadczone przez tłumacza przysięgłego.
2. Do wniosku o dokonanie zmiany odpis z rejestru przedsiębiorców składa się zgodnie z przypisem nr 6 eAF (electronic application form/elektroniczny formularz wniosku o dokonanie zmiany w pozwoleniu).