

NAGOLSKI

architektura i budownictwo

Elk, ul. Małeckich 2 tel./fax 087 621 33 93

NIP: 848-114-84-52 KOM: 507047987 rnagolski@o2.pl

PROJEKT BUDOWLANY

OBIEKT:

Przebudowa pomieszczeń w budynku magazynowym nr 1 - hurtownia farmaceutyczna

LOKALIZACJA INWESTYCJI:

Nowa Wieś Elcka, ul. Wilcza 2

19-301 Elk. Działka nr 322

KATEGORIA OBIEKTU BUDOWLANEGO:

Kategoria obiektu – XVIII – budynki magazynowe

NAZWA I ADRES INWESTORA:

Agencja Rezerw Materiałowych w Warszawie

ul. Grzybowska 45, 00-844 Warszawa

BRANŻA:

budowlana, elektryczna

SKŁAD ZESPOŁU PROJEKTOWEGO

inż. Robert Nagolski

mgr inż. arch. Renata Nagolska

PODPIS PROJEKTANTA:

inż. Robert Nagolski
Uprawnienie budowlane do projektowania
i kierowania robotami budowlanymi bez ograniczeń
w specjalności konstrukcyjno-budowlanej
Nr ewid. 10044/PM/OK/05

mgr inż. arch. Renata Nagolska
Uprawnienie budowlane do projektowania
bez ograniczeń w specjalności architektonicznej
Nr ewid. 3444/OK/2009

Elk – 23 październik 2017

SPIS ZAWARTOŚCI PROJEKTU

1 – Opis techniczny	
2 – Lokalizacja - szkic sytuacyjny	
3 – Część rysunkowa	
A/1 – Rzut parteru	1:100
A/2 – Przekrój A-A	1:100
A/4 – Zestawienie stolarki	1,50
4 – Karty katalogowe	
5 – Oświadczenie projektantów	
6 – Wymagane zaświadczenia	



Główny Inspektor Farmaceutyczny

GIF-N-411/23/SU/15

DECYZJA

04.12.2015 Warszawa, dnia

2015 -12- 02

Na podstawie art. 5 ust. 8 pkt 1 ustawy z dnia 19 grudnia 2014 r. o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. z 2015 r. poz. 28) oraz art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 267 z późn. zm.)

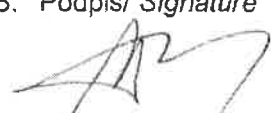
GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

zmienia zezwolenie znak: GIF-N-411/23/PŁ/11 z dnia 22 lutego 2011 r. na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zlokalizowanej w Nowej Wsi Etckiej przy ul. Wilczej 2 udzielone Agencji Rezerw Materiałowych.

NADAJĄC MU NASTĘPUJĄCE BRZMIENIE:

ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ

WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION

1. Numer zezwolenia/ *Authorisation number*
GIF-N-411/23/PŁ/11
2. Nazwa przedsiębiorcy/ *Name of authorisation holder*
Agencja Rezerw Materiałowych
KRS: Regon: 012199305
3. Adres siedziby przedsiębiorcy/ *Legally registered address of authorization holder*
ul. Grzybowska 45, 00-844 Warszawa
4. Adres hurtowni farmaceutycznej/ *Adress of site*
ul. Wilcza 2, 19-301 Nowa Wieś Etcka
5. Zakres zezwolenia/ *Scope of authorisation*
produkty lecznicze przeznaczone dla ludzi: aneks 1
6. Podstawa prawna/ *Legal basis of authorisation*
art. 74 ust. 1 i 2 w związku z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r.
- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. nr 45, poz. 271 ze zm.)
7. Główny Inspektor Farmaceutyczny/ *Name of Main Pharmaceutical Inspector*
Zbigniew Niewójt
8. Podpis/ *Signature*

9. Data/ *Date* 2015 -12- 02

Za zgodność
z oryginałem

inż. Robert Nagolski
Uprawnienia do wykonywania
zawodu farmaceutycznego
w szczególności do kierowania
Nr ewid. DL/0046/P/WOK/05

- I. Podstawowe warunki prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązki nałożone na przedsiębiorcę w związku z prowadzeniem hurtowni farmaceutycznej:
1. Podjęcie działalności określonej w zezwoleniu i jej prowadzenie musi być zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.) i innymi przepisami, w szczególności przedsiębiorca ma obowiązek:
 - zaopatrywać się w produkty lecznicze wyłącznie od podmiotu odpowiedzialnego, przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na wytwarzanie lub import produktów leczniczych lub przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą polegającą na prowadzeniu obrotu hurtowego, po sprawdzeniu ważności odpowiedniego zezwolenia;
 - posiadać, w tym przechowywać jedynie produkty lecznicze uzyskiwane od podmiotów uprawnionych do ich dostarczania;
 - dostarczać produkty lecznicze wyłącznie podmiotom uprawnionym;
 - przestrzegać Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.
 2. W przypadku, gdy przedsiębiorca nie uruchomi hurtowni farmaceutycznej w ciągu 4 miesięcy od dnia uzyskania zezwolenia lub nie będzie prowadził działalności objętej zezwoleniem przez okres co najmniej sześciu miesięcy, zezwolenie może zostać cofnięte – zgodnie z art. 81 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne.
- II. Zezwolenie jest ważne na czas nieokreślony.
- III. Zezwolenie nie obejmuje prowadzenia obrotu w zakresie określonym w ustawie z dnia 29 lipca 2005r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz. U. z 2012 r. poz.124 z późn. zm.).

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 3 w związku z art. 129 § 2 Kodeksu postępowania administracyjnego, w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego


Zbigniew Niewójt

**Za zgodność
z oryginałem**

inż. Robert Nagolski
Uprawnienia techniczne do projektowania
i kierowania robotami budowlanymi i budowlano-remontowymi
w specjalności konstrukcyjno-budowlanej
Nr ewid. PDI 0246/PWOK/05

**ZAKRES ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ
GIF-N-411/23/PL/11**

(Scope Of Wholesale Distribution Authorization)

<p>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</p> <p>1.1 przeznaczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (with a Marketing Authorisation in EEA country)</p>
<p>2. ZAKRES OBJĘTY ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESALE DISTRIBUTION OPERATIONS)</p> <p>2.1 zakup i sprzedaż produktów leczniczych (Procurement)</p> <p>2.3 przechowywanie i dostarczanie produktów leczniczych należących do innego przedsiębiorcy (Supply)</p>
<p>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH</p> <p>3.4 inne: wymienić (Other: (please specify))</p> <p>3.4.4 produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (Medicinal products with very strong effect)</p>

Zastrzeżenia lub uwagi wyjaśniające dotyczące zakresu działalności lub ograniczenia asortymentu (Any restrictions or clarifying remarks related to the scope of these wholesaling operations):

- przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze 15° - 25°C,



p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zbigniew Niewójski

Otrzymują:

- Strona: Agencja Rzeczw Materiałowych, ul. Grzybowska 45, 00-844 Warszawa
- a/a.

Za zgodność
z oryginałem

mgr Robert Nagoński
Uprawnienia do projektowania
zawieszonych i nieograniczonych
w szczególności do budowlanej
Nr ewid. PD/00067WOKI05

OPIS TECHNICZNY

1. PRZEDMIOT OPRACOWANIA

Przedmiotem niniejszego opracowania jest projekt przebudowy pomieszczeń w budynku magazynowym nr 1 (czynna hurtownia farmaceutyczna) na terenie Agencji Rezerw Materiałowych Składnicy w Ełku.

Opracowanie przewiduje wydzielenie nowych pomieszczeń magazynowych w istniejącej hurtowni w związku z tym zostaną wykonane następujące roboty budowlane:

- Budowa nowych ścian działowych,
- Montaż bram oraz drzwi w nowych ściankach działowych,
- Montaż krtek wentylacyjnych w nowych ściankach,
- Przebudowa instalacji oświetleniowej oraz instalacji gniazd wtykowych dla potrzeb przebudowy,
- Wykonanie innych drobnych robót umożliwiających realizację zadania

2. DANE OGÓLNE:

2.1. Obiekt: budynek magazynowy – hurtownia farmaceutyczna.

2.2. Adres: Nowa Wieś Ełcka, działka nr geod. 322

2.3. Inwestor: Agencja Rezerw Materiałowych w Warszawie Składnica w Ełku, 19-301 Ełk, Nowa Wieś Ełcka ul. Wilcza 2.

2.4. Podstawa opracowania:

2.4.1. Ustalenia z Inwestorem.

2.4.2. Inwentaryzacja i pomiary własne w budynku.

2.4.3. Normy i normatywy projektowania.

3. OPIS BUDYNKU – STAN ISTNIEJĄCY.

Budynek w którym jest zlokalizowana hurtownia farmaceutyczna znajduje się na terenie składnicy w Nowej Wsi Ełckiej. Teren składnicy jest ogrodzony i całodobowo strzeżony.

Obiekt jest budynkiem jednokondygnacyjnym, niepodpiwniczonym wykonanym technologii mieszanej – konstrukcja nośna budynku (słupy, rygle) prefabrykowane, natomiast ściany częściowo żelbetowe wylewane, częściowo – murowane. Płyta stropodachu niewentylowanego żelbetowa wylewana na budowie. Budynek jest wyposażony w wewnętrzne instalacje wod. - kan., c.o., instalację elektryczną, instalację komputerową, instalację alarmową, wentylacji mechanicznej oraz klimatyzacji. W obiekcie zainstalowany jest system monitorowania temperatury i wilgotności.

Wzdłuż dłuższych ścian budynku zlokalizowane są zadaszone rampy załadunkowe: kolejowa i samochodowa.

4. ZAŁOŻENIA TECHNOLOGICZNE;

4.1. Opis rozwiązań funkcjonalno - przestrzennych.

4.1.1 Opis pomieszczeń

[1.1] Komora przyjęć

- powierzchnia – 91,00m²
- wysokość – 4,21-5,00m
- kubatura – 419,05m³
- wykończenie ścian – do wysokości 1,8m lamperia olejna, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – posadzka betonowa z powłoką żywiczną - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 1,5 krotną wymianę powietrza na godzin
- oświetlenie – 300 lx

[1.2] Magazyn produktów leczniczych

- powierzchnia – 925,59m²
- wysokość – 4,21-5,45m
- kubatura – 4470,60m³
- wykończenie ścian – do wysokości 1,8m lamperia olejna, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – posadzka betonowa z powłoką żywiczną - istniejąca

- wentylacja mechaniczna zapewniająca 1,5 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 100 lx

[1.3] Magazyn produktów leczniczych bardzo silnie działających

- powierzchnia – 42,40m²
- wysokość – 4,21-5,00m
- kubatura – 195,25m³
- wykończenie ścian – do wysokości 1,8m lamperia olejna, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – posadzka betonowa z powłoką żywiczną - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 1,5 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 100 lx

[1.4] Komora ekspedycyjna

- powierzchnia – 90,19m²
- wysokość – 5,03-5,45m
- kubatura – 472,60m³
- wykończenie ścian – do wysokości 1,8m lamperia olejna, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – posadzka betonowa z powłoką żywiczną - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 1,5 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 300 lx

[1.5] Magazyn produktów leczniczych przeznaczonych do sprzedaży/zbycia

- powierzchnia – 66,33m²
- wysokość – 4,21-5,00m
- kubatura – 305,44m³
- wykończenie ścian – do wysokości 1,8m lamperia olejna, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – posadzka betonowa z powłoką żywiczną - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 1,5 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 100 lx

[1.6] Magazyn produktów leczniczych bardzo silnie działających przeznaczonych do sprzedaży/zbycia

- powierzchnia – 20,80m²
- wysokość – 4,21-5,00m
- kubatura – 95,78m³
- wykończenie ścian – do wysokości 1,8m lamperia olejna, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – posadzka betonowa z powłoką żywiczną - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 1,5 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 100 lx

[1.7] Pomieszczenie porządkowe

- powierzchnia – 3,30m²
- wysokość – 3,0m (sufit podwieszany)
- kubatura – 9,90m³
- wykończenie ścian – do wysokości 2,0m glazura, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – terakota - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 2 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 100 lx

[1.8] Komora przyjęć

- powierzchnia – 66,06m²
- wysokość – 4,21-5,00m
- kubatura – 304,20m³
- wykończenie ścian – do wysokości 1,8m lamperia olejna, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – posadzka betonowa z powłoką żywiczną - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 1,5 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 300 lx

[1.9] Magazyn produktów leczniczych przeterminowanych

- powierzchnia – 43,53m²
- wysokość – 4,21-5,00m
- kubatura – 200,45m³
- wykończenie ścian – do wysokości 1,8m lamperia olejna, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – posadzka betonowa z powłoką żywiczną - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 1,5 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 100 lx

[1.10] Magazyn produktów leczniczych

- powierzchnia – 429,37m²
- wysokość – 5,03-5,45m
- kubatura – 2249,89m³
- wykończenie ścian – do wysokości 1,8m lamperia olejna, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – posadzka betonowa z powłoką żywiczną - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 1,5 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 100 lx

[1.11] Magazyn produktów leczniczych sfalszowanych

- powierzchnia – 44,92m²
- wysokość – 4,21-5,00m
- kubatura – 206,85m³
- wykończenie ścian – do wysokości 1,8m lamperia olejna, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – posadzka betonowa z powłoką żywiczną - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 1,5 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 100 lx

[1.12] Magazyn produktów leczniczych wstrzymanych/wycofanych

- powierzchnia – 43,42m²
- wysokość – 4,21-5,00m
- kubatura – 199,94m³
- wykończenie ścian – do wysokości 1,8m lamperia olejna, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – posadzka betonowa z powłoką żywiczną - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 1,5 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 100 lx

[1.13] Wydawalnia

- powierzchnia – 65,07m²
- wysokość – 4,21-5,00m
- kubatura – 299,67m³
- wykończenie ścian – do wysokości 1,8m lamperia olejna, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – posadzka betonowa z powłoką żywiczną - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 1,5 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 300 lx

[1.14] Pomieszczenie socjalne

- powierzchnia – 5,55m²
- wysokość – 3,0m (sufit podwieszany)
- kubatura – 16,65m³
- wykończenie ścian – do wysokości 2,0m glazura, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – terakota - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 2 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 200 lx

[1.15] Toaleta pracownicza

- powierzchnia – 3,21m²
- wysokość – 3,0m (sufit podwieszany)
- kubatura – 9,63m³
- wykończenie ścian – do wysokości 2,0m glazura, powyżej farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – terakota - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 2 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 200 lx

[1.16] Pomieszczenie administracyjne

- powierzchnia – 12,78m²
- wysokość – 3,0m (sufit podwieszany)
- kubatura – 38,34m³
- wykończenie ścian – farba emulsyjna
- wykończenie podłogi – posadzka betonowa z powłoką żywiczną - istniejąca
- wentylacja mechaniczna zapewniająca 1,5 krotną wymianę powietrza na godzinę
- oświetlenie – 500 lx

Rampa

- oświetlenie – 150 lx

4.1.2 Informacje dodatkowe:

Poziom posadzki pomieszczeń hurtowni znajduje się na wys. ok. 1,0m ponad poziomem otaczającego budynek terenu. We wszystkich pomieszczeniach posadzka znajduje się na jednakowym poziomie.

4.1.3 Opis rozwiązań funkcjonalnych

Dostawa towarów odbywać się będzie z rampy załadowniczej przez jedną z dwóch komór przyjęć [1.1] lub [1.8] do pomieszczeń magazynowych [1.2] lub [1.10].

Towary wydawane będą z pomieszczenia ekspedycyjnego [1.4] przez wydawalnię [1.13] na zadaszoną rampę załadowniczą.

W hurtowni wydzielono ponadto pomieszczenia magazynowe:

- magazyn produktów bardzo silnie działających [1.3], dostępny z magazynu [1.2],
- magazyn produktów leczniczych sfałszowanych [1.11] oraz magazyn produktów leczniczych wstrzymanych/wycofanych [1.12] – dostępne z magazynu [1.10],
- magazyn produktów leczniczych przeznaczonych do sprzedaży/zbycia [1.5] oraz magazyn produktów leczniczych bardzo silnie działających przeznaczonych do sprzedaży/zbycia [1.6] – dostępne z komory ekspedycyjnej [1.4].

Pozostałe pomieszczenia hurtowni pozostają bez zmian.

W pomieszczeniach hurtowni zostaną wydzielone miejsca składowania produktów leczniczych oraz drogi komunikacyjne umożliwiające sprawne poruszanie się i transport towarów.

4.2. Opis procesu technologicznego:

4.2.1. W projektowanej hurtowni przewiduje się obrót produktami leczniczymi zgodnie z aneksem nr 1 do Decyzji (Zezwolenia na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej) z dnia 02 grudnia 2015r.
Obrót w/w środkami będzie się odbywał zgodnie z procedurami Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

4.2.2. Przechowywanie produktów:

- produkty lecznicze należy przechowywać w oryginalnych opakowaniach zbiorczych lub jednostkowych, zgodnie z warunkami określonymi przez podmiot odpowiedzialny,
- substancje farmaceutyczne bardzo silnie działające, przeznaczone do sporządzania leków recepturowych lub aptecznych należy przechowywać w wydzielonych pomieszczeniach, miejscach lub w oddzielnych szafach odpowiednio zabezpieczonych,

- produkty lecznicze będące produktami silnie wonnymi, materiałami łatwopalnymi, żrącymi lub cuchnącymi, a także produkty lecznicze określone w art. 72 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne, należy przechowywać w wydzielonych pomieszczeniach lub miejscach,
- opakowania zawierające produkty lecznicze należy składować w odległości minimum 50 cm od urządzeń grzewczych i sufitu oraz 10 cm od ścian i podłogi.

4.2.3 Przyjmowanie produktów.

- usytuowanie miejsca odbioru musi zabezpieczać produkty lecznicze przed wpływami atmosferycznymi podczas wyładunku i załadunku. Funkcję tę spełnia zadaszona rampa załadunkowa.
- komory przyjęć wydziela się z powierzchni magazynowej,
- podczas odbioru należy sprawdzić każdą przesyłkę, czy nie została uszkodzona oraz czy dokumenty przewozowe są zgodne z zamówieniem.

4.2.4 Załadunek i transport produktów leczniczych:

Podczas załadunku i transportu produktów leczniczych należy zapewnić:

- identyfikację produktu leczniczego,
- identyfikację nadawcy i odbiorcy produktu leczniczego,
- zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych,
- zabezpieczenie przed zanieczyszczeniem, uszkodzeniem mechanicznym lub kradzieżą,
- zabezpieczenie przed szkodliwym działaniem wysokiej i niskiej temperatury, światła i wilgotności oraz innych niekorzystnych czynników,
- temperaturę określoną przez podmiot odpowiedzialny lub w odpowiedniej farmakopei - w przypadku produktów leczniczych wymagających zapewnienia takich warunków.

4.2.5. W celu zapewnienia odpowiedniej jakości produktów leczniczych w hurtowni zostaną wprowadzone procedury obejmujące:

- 1) odbiór i sprawdzenie dostaw,
- 2) przechowywanie produktów leczniczych,
- 3) czystość i konserwację pomieszczeń,
- 4) rejestrowanie warunków przechowywania,
- 5) zabezpieczenie produktów leczniczych w sposób uniemożliwiający dostęp do nich osobom nieupoważnionym,
- 6) wstrzymywanie w obrocie i wycofywanie z obrotu i stosowania,
- 7) rejestrowanie zamówień klientów,
- 8) rejestrowanie zwracanych produktów leczniczych,
- 9) rejestrowanie reklamacji.

4.2.5. Czynności należące do pracownika przyjmującego i wydającego produkty lecznicze oraz zasady i tryb sporządzania protokołu przyjęcia lub wydania produktów leczniczych,

Procedury obejmują:

- 1) sprawdzenie, czy produkt leczniczy jest opakowany zgodnie z obowiązującymi wymaganiami oraz czy jest przygotowany do transportu zgodnie z warunkami określonymi w dokumencie przewozu,
- 2) sprawdzenie, czy informacje zamieszczone na opakowaniu transportowym lub w dokumencie przewozu są zgodne z dokumentacją zakupu lub sprzedaży produktu leczniczego, obejmującą w szczególności:
 - a) nazwę i adres dostawcy i odbiorcy,
 - b) nazwę produktu leczniczego,
 - c) postać, dawkę lub stężenie,
 - d) numer serii i datę ważności,
 - e) nazwę i kraj wytwórcy,
 - f) ilość opakowań,

g) datę przywozu i czas trwania transportu,

3) sprawdzenie, czy dokumentacja zakupu lub sprzedaży jest zgodna z danymi dotyczącymi:

- a) opisu lub identyfikatora elementów opakowania bezpośredniego i zewnętrznego,
- b) numeru specyfikacji i daty jej wystawienia,
- c) szczególnych warunków przechowywania produktu leczniczego,
- d) daty przyjęcia lub wydania,
- e) orzeczenia o wynikach badań jakościowych danej serii produktu leczniczego, wykonanych zgodnie z przepisami wydanymi na podstawie art. 65 ust. 10 ustawy *Prawo farmaceutyczne*,
- f) ceny produktu leczniczego, z określeniem zastosowanej marży,

4) sporządzenie protokołu.

4.2.6. Postępowanie dotyczące produktów leczniczych nieodpowiadających wymaganiom jakościowym, w tym zwróconych lub wycofanych z obrotu,

Procedury obejmują:

- 1) oddzielne składowanie produktów leczniczych nieuszkodzonych, które zostały zwrócone z innej hurtowni lub apteki,
- 2) warunki, które muszą spełniać produkty lecznicze wymienione w pkt 1, aby mogły być ponownie włączone do sprzedaży, zwanej dalej „redystrybucją”, w tym zapewnienie:
 - a) opakowania oryginalnego i nienaruszonego,
 - b) magazynowania we właściwych warunkach,
 - c) wystarczającego, dla redystrybucji, czasu pozostałego do upływu terminu ważności produktu leczniczego,
 - d) ponownego sprawdzenia produktów leczniczych przez osobę do tego upoważnioną, z uwzględnieniem:
 - rodzaju produktu leczniczego,
 - specjalnych warunków magazynowania, jeżeli są one wymagane; w przypadku wątpliwości należy zwrócić się o wyjaśnienie do posiadającego pozwolenie na dopuszczenie do obrotu lub wytwórcy,
 - czasu, jaki upłynął od wydania produktu leczniczego,
- 3) przechowywanie prowadzonych rejestrów zwrotów przez okres 3 lat,
- 4) zwalnianie do redystrybucji przez kierownika hurtowni zwracanych produktów leczniczych.

4.2.7. Postępowanie z produktami leczniczymi będącymi przedmiotem reklamacji.

Procedury obejmują:

- 1) system rejestracji dostaw - w przypadku reklamacji zgłaszanej w trybie pilnym - zapewniający możliwość natychmiastowego zidentyfikowania i skontaktowania się ze wszystkimi odbiorcami danego produktu leczniczego; kierownik hurtowni podejmuje decyzję o poinformowaniu wszystkich odbiorców lub tylko odbiorców serii, której dotyczy reklamacja,
- 2) zarejestrowanie faktu zwrotu, nieprzyjęcia zwrotu lub reklamacji produktów leczniczych sfałszowanych oraz potwierdzenie przyjęcia tych produktów; w każdym przypadku powinna zostać podjęta decyzja w formie pisemnej co do zniszczenia tych produktów leczniczych.

4.2.8. Procedury powinny być zatwierdzone, podpisane i opatrzone datą przez kierownika hurtowni.

4.2.9. Wszelkie protokoły określone w rozporządzeniu (Dz. U nr 144 poz. 1215 i 1216) powinny być przechowywane w hurtowni farmaceutycznej co najmniej przez okres roku.

4.2.10. Zasady wstrzymywania i wycofywania z obrotu produktów leczniczych i wyrobów medycznych.

Po otrzymaniu decyzji o wstrzymaniu lub wycofaniu z obrotu produktu leczniczego kierownik hurtowni jest obowiązany przestrzegać następujących procedur:

- zabezpieczyć posiadany zapas produktu leczniczego lub wyrobu medycznego przed dalszym wprowadzeniem do obrotu.
- sporządzić protokół zgodnie z załącznikiem nr 2 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 marca 2008 w sprawie określenia szczegółowych zasad i trybu wstrzymywania i wycofywania z obrotu produktów leczniczych i wyrobów medycznych.
- skutecznego przekazania decyzji o wstrzymaniu lub wycofaniu z obrotu produktu leczniczego wszystkim bezpośrednim odbiorcom
- przekazania raportów o podjętych działaniach zabezpieczających do podmiotu odpowiedzialnego lub wytwórcy (dotyczy produktu leczniczego), do wytwórcy lub Prezesa Urzędu lub autoryzowanego przedstawiciela (dotyczy wyrobu medycznego).
- przyjęcia raportów o podjętych działaniach zabezpieczających od bezpośrednich odbiorców produktów leczniczych i wyrobów medycznych.
- do przyjęcia zwrotów produktu leczniczego w przypadku procedury wycofania produktu z obrotu
- zwrotu zgromadzonego zapasu produktu leczniczego do podmiotu odpowiedzialnego lub wytwórcy nie później niż w terminie 90 dni od dnia uzyskania przez hurtownię farmaceutyczną decyzji o wycofaniu produktu leczniczego z obrotu.

4.3. Zatrudnienie

Przewiduje się zatrudnienie do 4 osób (kobiet i mężczyzn) personelu obsługi hurtowni w systemie pracy jednozmianowym. Nie przewiduje się zatrudnienia osób niepełnosprawnych poruszających się na wózkach inwalidzkich.

Dla każdego pracownika przewidziano szafkę dwudzielną na odzież własną i roboczą zlokalizowane w pomieszczeniu socjalnym dla pracowników (pom. nr 1.14). Charakter pracy nie powoduje zabrudzeń ciała ani odzieży roboczej.

Spożywanie posiłków własnych odbywać się będzie w pomieszczeniu socjalnym dla pracowników.

Zaprojektowano jedną toaletę pracowniczą (wspólną dla kobiet i mężczyzn).

5. WYTTCZNE BUDOWLANO – INSTALACYJNE DLA POMIESZCZEŃ HURTOWNI.

5.1. Konstrukcja ścian i stropów uniemożliwiać będzie kondensację pary wodnej.

Wysokość pomieszczeń 3,0m, 4,27-5,22m.

5.2. Wykończenie wnętrz:

- ściany i sufity o powierzchniach gładkich; wszystkie ściany w pomieszczeniach sanitarnych do wysokości 2,05m wyłożone glazurą, ściany powyżej oraz sufity malowane farbą emulsyjną białą,
- wykończenie podłóg i ścian wg opisów na rysunku rzutu parteru,
- wzdłuż wszystkich ścian cokoliki wysokości 0,1m z materiału odpowiadającemu wykończeniu posadzek,

5.3. Ogrzewanie pomieszczeń:

- magazyny +16 °C, w halach magazynowych należy utrzymać temperaturę w przedziale od +15°C do +25°C oraz wilgotność poniżej 70%.
- pozostałe pomieszczenia ogrzewane zgodnie z Dz.U. z 2002r. Nr 75, poz. 690, z 2003r Nr 33, poz. 270 z późn. zm. rozdział 4.
- grzejniki w pomieszczeniach gładkie, łatwo zmywalne.

5.4. Instalacja wodno – kanalizacyjna:

- przy wszystkich umywalkach woda ciepła o temperaturze min. +45 C, podgrzewana w podgrzewaczach przepływowych
- umywalki wyposażone w armaturę umożliwiającą mieszanie ciepłej i zimnej wody,
- instalacja wodna prowadzona w bruzdach lub zabezpieczona osłonami,
- W pomieszczeniu WC należy zainstalować pojemnik na mydło w płynie, uchwyt na ręczniki jednorazowego użytku oraz pojemnik na zużyte ręczniki,

5.5. Wentylacja pomieszczeń

W budynku przewiduje się wykonanie wentylacji mechanicznej nawiewno - wywiewnej.

W budynku należy zainstalować osuszacze umożliwiające utrzymanie wilgotności na poziomie poniżej 70%.

5.5. Oświetlenie, instalacja elektryczna:

- wszystkie urządzenia i maszyny powinny posiadać ochronę przeciwporażeniową,

6. ROBOTY BUDOWLANE

6.1. Ścianki działowe

Ścianki działowe grubości 15 cm (izolacyjność akustyczna $RA1 \geq 54$ dB.):

- zaprojektowano ścianki z użyciem profili CW 100 i UW 100 z podwójnym poszyciem płytą gipsowo – kartonową Rigips RIGIMETR gr 12,5mm oraz wypełnieniem z wełny ISOVER ACU-PŁYTA gr. 75mm. Płyta g-k: typ A w pomieszczeniach suchych, typ H2 w pomieszczeniach mokrych (Rozwiązanie systemowe Rigips nr katalogowy 3.40.06 – Aprobata Techniczna ITB AT-15-4679/2010). W miejscach projektowanej lokalizacji bram oraz drzwi należy zastosować wzmocnione profile umożliwiające przeniesienie obciążeń.

6.2. Stolarka wewnętrzna

Drzwi wewnętrzne zaprojektowano w systemie Wiśniowski lub równoważnym. Bramy segmentowe należy mocować poza światłem otworu komunikacyjnego. Prowadnice bram montować możliwie najbliżej sufitu. Bramy i drzwi do projektowanych pomieszczeń wyposażać w atestowane zamki umożliwiające zamknięcie pomieszczeń.

6.3. Wykończenie

6.3.1 Ściany

- do wysokości 1,8m malować lamperię farbą zmywalną (olejną) powyżej malować akrylową farbą lateksową - półmatową np. OPTIVA firmy Tikkurila lub farbą emulsyjną zmywalną o podobnych parametrach.

6.3.2. Posadzki

- istniejące – bez zmian.

7. SIECI ZEWNĘTRZNE

7.1. Zaopatrzenie w wodę z sieci wodociągowej po sprawdzeniu przydatności do spożycia, zgodnie z obowiązującymi przepisami.

7.2. Odprowadzenie ścieków do sieci kanalizacji sanitarnej.

7.3. Zaopatrzenie w energię elektryczną z sieci elektroenergetycznej (rozbudowa istniejącej instalacji wewnętrznej – zgodnie z projektem branży elektrycznej).

7.4. Z własnej kotłowni zlokalizowanej na terenie zakładu.

8. WARUNKI OCHRONY PRZECIWOŻAROWEJ:

8.1. Strefy pożarowe:

I strefa pożarowa o powierzchni $86,61 \text{ m}^2$ – ZL III

II strefa pożarowa o powierzchni $1866,91 \text{ m}^2$ – PM o gęstości obciążenia ogniowego do 500 MJ/m^2 .

Powierzchnia netto budynku nie przekracza 2000 m^2 i wynosi $1953,52 \text{ m}^2$

8.2. Odporność pożarowa poszczególnych części budynku:

- część PM – E klasa odporności pożarowej.
- część ZL III – D klasa odporności pożarowej.

8.3. Odporność ogniowa elementów budynku:

A) klasa E – bez wymagań – NRO łącznie z przekryciem dachu

B) klasa D:

- główna konstrukcja nośna – R30 (ściany, słupy, podciągi, ramy,)
- ściany zewnętrzne – REI30

- pozostałe elementy - bez wymagań
- ściany oddzielenia p. pożarowego oddzielające część ZL od PM – REI 60, drzwi w tych ścianach EI 30.

8.4 Warunki ewakuacyjne

- długość przejść w pomieszczeniach ZL III - do 40m,
 - długość przejść w pomieszczeniach PM -do 100m,
 - w części PM nie występują pomieszczenia wymagające dwóch wyjść ewakuacyjnych,
 - przejście prowadzi przez max 3 pomieszczenia,
 - w budynku nie występują dojścia ewakuacyjne,
 - Szerokość drzwi na drogach ewakuacyjnych wynosi dla drzwi jednoskrzydłowych min 0,9m w świetle ościeżnicy. Drzwi wyjściowe z budynku otwierają się na zewnątrz,
 - Szerokość poziomych dróg ewakuacyjnych – min. 1,5m,
- 8.7. W budynku nie przewiduje się jednoczesnego przebywania więcej niż 50 osób.
- 8.8. W budynku nie będą przetrzymywane materiały i substancje zagrożone wybuchem.
- 8.9. Budynek jest wyposażony w instalację odgromową.
- 8.10. Budynek jest wyposażony w przeciwpożarowy wyłącznik prądu oraz oświetlenie ewakuacyjne (dotyczy dróg ewakuacyjnych) – zgodnie z PN EN-1838; wg odrębnego opracowania.
- 8.11. Sprzęt gaśniczy.
- Budynek jest wyposażony w hydranty wewnętrzne $\Phi 52$ z dodatkowym węzłem (zasięg 50m) zlokalizowane w pomieszczeniach [1.1] i [1.8]. Oraz hydrant wewnętrzny $\Phi 25$ bez dodatkowego węża w pomieszczeniu [1.13]
- 8.12. Oznakowanie dróg ewakuacyjnych wykonane będzie zgodnie z obowiązującymi normami.
- 8.13. Obiekt będzie posiadać instrukcję bezpieczeństwa pożarowego opracowaną po zakończeniu inwestycji.
- 8.14. Zaopatrzenie w wodę do zewnętrznego gaszenia pożaru w ilości $10\text{dm}^3/\text{s}$ z zewnętrznej sieci hydrantowej (hydrant DN100 w odległości 16m od budynku).
- 8.15. Drogi pożarowe – nie wymagane

9. DOSTĘPNOŚĆ DLA OSÓB NIEPEŁNOSPRAWNYCH.

Lokal będzie dostępny dla osób niepełnosprawnych. Dostęp do pomieszczeń hurtowni będzie zrealizowany poprzez zadaszone pochylnie o nachyleniu 8,0% usytuowane na obu końcach rampy.

10. PODSTAWA PRAWNA OPRACOWANIA.

- Ustawa z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2001 r., Nr 126, poz. 1381 z późniejszymi zmianami),
- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 19 marca 2015r. poz. 381 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej
- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 12 marca 2008 r. w sprawie określenia szczegółowych zasad i trybu wstrzymywania i wycofywania z obrotu produktów leczniczych i wyrobów medycznych (Dz. U. 2008 r., Nr 57, poz. 347).

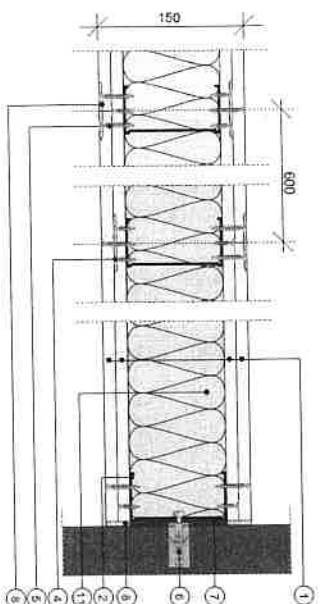
Projektował: inż. Robert Nagolski

mgr inż. arch. Renata Nagolska

inż. Robert Nagolski
Uprawnienia do projektowania
i kierowania robotami budowlanymi
w specjalności konstrukcyjno-budowlanej
Nr ewid. PDL/0046/PW/OK/05

mgr inż. arch. Renata Nagolska
Uprawnienia do projektowania
bez ograniczeń w specjalności architektonicznej
Nr ewid. 34444/MOKK/2009

3.40.06



9. Tasma spólnowa RIGIPS
10. Masa szpachlowa wykorzystaniowa RIGIPS ProFin Mix, Finisz lub Premium Light
11. Wetrna mineralna szklana lub skaina

[illegible]

Material

Nakłady materiałowe mają charakter przybliżony i nie zawierają odpędów

INFORMACJA DOTYCZĄCA BEZPIECZEŃSTWA I OCHRONY ZDROWIA

OBIEKT:

Przebudowa pomieszczeń w budynku magazynowym nr 1 – hurtownia farmaceutyczna

LOKALIZACJA INWESTYCJI:

**Nowa Wieś Ełcka, ul. Wilcza 2
19-301 Ełk. Działka nr 322**

KATEGORIA OBIEKTU BUDOWLANEGO:

Kategoria obiektu – XVIII – budynki magazynowe

NAZWA I ADRES INWESTORA:

**Agencja Rezerw Materiałowych w Warszawie
ul. Grzybowska 45, 00-844 Warszawa**

Informację sporządził: inż. Robert Nagolski

1. Zakres robót dla całego zamierzenia budowlanego i kolejność ich wykonania:

Projekt przewiduje przebudowę pomieszczeń w budynku magazynowym nr 1 - hurtownia farmaceutyczna.

2. Wykaz istniejących obiektów budowlanych:

Na terenie działki zlokalizowane budynki magazynowe.

3. Elementy zagospodarowania działki, które mogą stworzyć zagrożenie bezpieczeństwa i zdrowia ludzi.

Na działce nie występują elementy zagospodarowania mogące spowodować ryzyko zagrożenia bezpieczeństwa i zdrowia ludzi.

4. Zagrożenia występujące podczas wykonywania robót:

Możliwe zagrożenia:

- urazy głowy
- urazy kończyn
- urazy ciała
- urazy oczu
- upadek z wysokości

Zagrożenia występują przez cały czas prowadzonych prac.

5. Informacja o sposobach postępowania dla zapobieżenia przewidywanym zagrożeniom:

W czasie prowadzenia robót budowlanych należy przestrzegać „Warunków technicznych wykonania i odbioru robót budowlanych – montażowych” oraz przestrzegać Rozporządzenia Ministra Infrastruktury z dn. 06.02.2003 r. W zakresie bezpieczeństwa i higieny pracy podczas wykonywania robót budowlanych. (dz. U. z dn. 19.03.2003r.)

Do robót tynkarskich stosować rusztowania i podesty robocze dopuszczone do stosowania. Stosować należy rusztowania i podesty, których dopuszczalne obciążenie podestów roboczych spełnia warunki wykonania projektowanych robót. Rusztowania powinny być montowane przez przeszkolone brygady, i dopuszczone do pracy na podstawie zapisu do dziennika budowy.

Strefy niebezpieczne, z powodu spadania z góry przedmiotów lub materiałów, strefy niebezpieczne w trakcie montażu konstrukcji, należy oznakować i ogrodzić poręczami lub zabezpieczyć daszkami. Strefa niebezpieczna nie może być mniejsza niż 1/10 wysokości, jednak nie mniej niż 6 m.

Należy wprowadzić bezwzględny zakaz palenia tytoniu oraz picia alkoholu na całym obiekcie.

Szkolenie pracowników:

każdy pracownik podejmujący pracę na obiekcie:

- musi być zapoznany z jego topografią i przewidywanymi zagrożeniami w trakcie realizacji robót,
- musi być przeszkolony, przez bezpośredniego przełożonego, z zakresu podstawowych zasad BHP i ppoż.,

Szkolenie należy przygotować na podstawie:

- Rozporządzenia Ministra Pracy i Polityki Socjalnej z dn. 26.09.1997r łącznie z późniejszymi zmianami, w sprawie ogólnych przepisów bezpieczeństwa i higieny pracy (Dz. U. nr 129, poz. 844; zm. Dz. U. z 2002 r. nr 91 poz. 811),
- Rozporządzenia Ministra Infrastruktury z dn. 6.02.2003 w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy, podczas wykonywania robót budowlanych (Dz.U. nr.47 poz.401).

Szkolenie powinno obejmować:

- wskazanie istniejących zagrożeń,

- zapoznanie ze środkami ochrony indywidualnej, oraz informacjami o tych środkach i zasadach ich stosowania (wg załącznika nr 2 do Rozporządzenia Ministra Pracy i Polityki Socjalnej w sprawie ogólnych przepisów bezpieczeństwa i higieny pracy),
 - zapoznanie ze środkami ochrony zbiorowej do zabezpieczenia stanowisk pracy na wysokości (wg Rozporządzenia Ministra Infrastruktury w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy podczas wykonywania robót budowlanych rozdział 8 i 9 oraz wg Rozporządzenia Ministra Pracy i Polityki Socjalnej w sprawie ogólnych przepisów bezpieczeństwa i higieny pracy rozdz. 6E),
 - zapoznanie z instrukcjami BHP opracowanymi zgodnie z § 41 Rozporządzenia Ministra Pracy i Polityki Socjalnej w sprawie ogólnych przepisów bezpieczeństwa i higieny pracy,
 - zapoznanie z funkcjonowaniem systemu pierwszej pomocy w razie wypadku (wg §44 Rozporządzenia Ministra Pracy i Polityki Socjalnej w sprawie ogólnych przepisów bezpieczeństwa i higieny pracy).
- Środki zapobiegające niebezpieczeństwom wynikającym z wykonywania robót budowlanych stwarzających zagrożenia bezpieczeństwa i zdrowia ludzi:

Przed rozpoczęciem robót budowlanych, zagospodarowanie i zabezpieczenie terenu budowy wykonać zgodnie z wymogami Rozporządzenia Ministra Infrastruktury w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy, podczas wykonywania robót budowlanych – rozdział 3.

Aby wyeliminować zagrożenia wynikające z prowadzenia robót budowlanych stwarzających zagrożenia bezpieczeństwa i zdrowia ludzi przewiduje się:

- prowadzenie robót ziemnych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Infrastruktury w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy podczas wykonywania robót budowlanych rozdział 10,
- prowadzenie robót na wysokości zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Infrastruktury w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy podczas wykonywania robót budowlanych rozdział 9,
- prowadzenie prac z urządzeniami dźwigowymi zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Infrastruktury w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy podczas wykonywania robót budowlanych rozdział 7 i 15,

Wypożyczenie pracowników:

każdy pracownik musi być wyposażony w środki ochrony osobistej:

- robocze ubranie osobiste,
- buty robocze,
- kask ochronny,
- okulary ochronne,
- rękawice ochronne,

Oznaczenie miejsc występowania zagrożeń i oznaczenie dróg ewakuacyjnych miejsca występowania zagrożeń powinny być wydzielone taśmą i odpowiednio oznaczone.

Należy wyznaczyć drogi ewakuacyjne na wypadek powstania zagrożenia i oznaczyć je w sposób wyraźny i czytelny.

Materiały budowlane powinny być uporządkowane i składowane w miejscu nie zagrażającym bezpieczeństwu pracowników budowy.

Narzędzia pracy oraz sprzęt budowlany powinien być obsługiwany przez osoby uprawnione oraz powinny być zabezpieczone przed możliwością używania ich przez osoby przypadkowe.

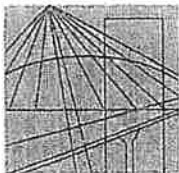
Gruz oraz inne odpady budowlane powinny być systematycznie usuwane, z terenu budowy do przeznaczonego kontenera lub wywożone w określone przepisami miejsce, tak aby nie stanowiły dodatkowego zagrożenia

Materiały i urządzenia techniczne, w tym narzędzia, powinny odpowiadać wymaganiom jakościowym w zakresie BHP i PPoż, określonym w Ustawie nr 250 o badaniach i certyfikacji (Dz. U. Nr 55/93) tj. winny posiadać certyfikat, znak bezpieczeństwa CE lub świadectwo dopuszczenia do produkcji.

5. Roboty nie będą prowadzone w strefie zagrożenia zdrowia lub życia.

inż. Robert Nagolski

inż. ROBERT NAGOLSKI
Uprawnienia budowlane do projektowania
i kierowania robotami budowlanymi bez ograniczeń
w specjalności konstrukcyjno-budowlanej
Nr ewid. BPI 19046/PWOK/05



PODLASKA
OKRĘGOWA
I Z B A
INŻYNIERÓW
BUDOWNICTWA

Białystok, dnia 16 grudnia 2005 r.

POIIB.KK.7131-7132/09/05

DECYZJA

Na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 15 grudnia 2000 r. o samorządach zawodowych architektów, inżynierów budownictwa oraz urbanistów (Dz. U. z 2001 r. Nr 5, poz. 42, z późniejszymi zmianami), art. 12 ust. 3, art. 13 ust. 1 pkt 2, art. 14 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 7 lipca 1994 r. – Prawo budowlane (tekst jednolity: Dz. U. z 2003 r. Nr 207, poz. 2016, z późniejszymi zmianami) oraz § 12 ust. 1 rozporządzenia Ministra Infrastruktury z dnia 18 maja 2005 r. w sprawie samodzielnych funkcji technicznych w budownictwie (Dz. U. Nr 96, poz. 817) Komisja Kwalifikacyjna Podlaskiej Okręgowej Izby Inżynierów Budownictwa stwierdza, że:

Pan ROBERT NAGOLSKI

inżynier

o kierunku: budownictwo

urodzony dnia 21 października 1973 r. w Elku

otrzymuje

UPRAWNIENIA BUDOWLANE

numer ewidencyjny PDL/0046/PWOK/05

**do projektowania i kierowania robotami budowlanymi bez ograniczeń
w specjalności konstrukcyjno-budowlanej**

UZASADNIENIE

W związku z uwzględnieniem w całości żądania strony, na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (tekst jednolity Dz. U. z 2000 r. nr 98, poz. 1071, z późniejszymi zmianami) odstępuje się od uzasadnienia decyzji. Szczegółowy zakres nadanych uprawnień budowlanych określono na odwrocie decyzji.

POUCZENIE

Od niniejszej decyzji służy odwołanie do Krajowej Komisji Kwalifikacyjnej Polskiej Izby Inżynierów Budownictwa w Warszawie, za pośrednictwem Komisji Kwalifikacyjnej Podlaskiej Okręgowej Izby Inżynierów Budownictwa, w terminie 14 dni od daty jej doręczenia.

1. Przewodniczący Komisji Kwalifikacyjnej POIIB
mgr inż. Bogdan Siuda
2. Z-ca Przewodniczącego Komisji Kwalifikacyjnej POIIB
mgr inż. Jakub Grzegorek
3. Sekretarz Komisji Kwalifikacyjnej POIIB
mgr inż. Jerzy Drapa
4. Członek Komisji Kwalifikacyjnej POIIB
mgr inż. Bogdan Bański
5. Członek Komisji Kwalifikacyjnej POIIB
dr inż. Mikołaj Malesza
6. Członek Komisji Kwalifikacyjnej POIIB
mgr inż. Wiktor Ostasiewicz
7. Członek Komisji Kwalifikacyjnej POIIB
mgr inż. Waldemar Mieczysław Paprocki



**Za zgodność
z oryginałem**

[Handwritten signatures of the commission members]

mgr Robert Nagolski
Upoważnienie do projektowania
i kierowania robotami budowlanymi
w specjalności konstrukcyjno-budowlanej
Nr ewid. PDL/0046/PWOK/05

**Szczegółowy zakres uprawnień budowlanych
do projektowania i kierowania robotami budowlanymi bez ograniczeń
w specjalności konstrukcyjno-budowlanej**

- I. Zgodnie z art. 12 ust. 1 pkt 1 i 2 i art. 13 ust. 3 i 4 ustawy z dnia 7 lipca 1994 r. - Prawo budowlane (tekst jednolity: Dz. U. z 2003 r. Nr 207, poz. 2016, z późniejszymi zmianami), w wyżej wymienionej specjalności, niniejsze uprawnienia upoważniają do:
- projektowania, sprawdzania projektów architektoniczno-budowlanych i sprawowania nadzoru autorskiego,
 - kierowania budową lub innymi robotami budowlanymi,
 - kierowania wytwarzaniem konstrukcyjnych elementów budowlanych oraz nadzoru i kontroli technicznej wytwarzania tych elementów,
 - wykonywania nadzoru inwestorskiego,
 - sprawowania kontroli technicznej utrzymania obiektów budowlanych
- bez ograniczeń.**
- II. Zgodnie z § 17 ust. 1 pkt 1 i 2 oraz § 3 ust. 1 rozporządzenia Ministra Infrastruktury z dnia 18 maja 2005 r. w sprawie samodzielnych funkcji technicznych w budownictwie (Dz. U. z 2005 r., Nr 96, poz. 817) w wyżej wymienionej specjalności, niniejsze uprawnienia budowlane upoważniają do projektowania obiektu budowlanego lub kierowania robotami budowlanymi związanymi z obiektem budowlanym w zakresie:
- sporządzania projektu architektoniczno- budowlanego w odniesieniu do konstrukcji obiektu lub
 - kierowania robotami budowlanymi w odniesieniu do konstrukcji oraz architektury obiektu,
 - sporządzania projektu zagospodarowania działki lub terenu, w zakresie specjalności konstrukcyjno-budowlanej, z zastrzeżeniem § 3 ust. 2 ww. rozporządzenia.

Za zgodność
z oryginałem

mgr inż. Robert Nagolski
Uprawnienia do projektowania
i kierowania robotami budowlanymi
w specjalności konstrukcyjno-budowlanej
JN ewid. EIA/00401 WOK/05

Otrzymują:

1. Pan Robert Nagolski
ul. R. Minkiewicza 40
16-400 Suwałki
2. Główny Inspektor Nadzoru Budowlanego
3. Rada Podlaskiej Okręgowej Izby Inżynierów Budownictwa
4. a/a



IZBA ARCHITEKTÓW
RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

WARMIŃSKO-MAZURSKA OKRĘGOWA IZBA ARCHITEKTÓW

OKRĘGOWA KOMISJA KWALIFIKACYJNA

i.dz. WMOIA/260/2009

Olsztyn, dnia 19 czerwca 2009r.

sygnatura akt: 3/WMOKK/2009

DECYZJA NR 3/WMOKK/2009

Na podstawie art. 12 ust. 1 pkt 1 i ust. 2, art. 13 ust. 1 pkt 1 i art. 14 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 7 lipca 1994 r. - Prawo budowlane (tekst jednolity: Dz. U. z 2003 r. Nr 207, poz. 2016; dalsze zmiany: Dz. U. z 2004 r. Nr 6, poz. 41, Nr 92, poz. 881, Nr 93, poz. 888 i Nr 96, poz. 959, z 2005 r. Nr 113, poz. 954, Nr 163, poz. 1362 i 1364 oraz Nr 169, poz. 1419 oraz z 2006 r. Nr 12, poz. 63), art. 11 i 24 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 15 grudnia 2000 r. o samorządach zawodowych architektów, inżynierów budownictwa oraz urbanistów (Dz. U. z 2001 r. Nr 5, poz. 42, z 2002 r. Nr 23, poz. 221 i Nr 153, poz. 1271 i Nr 240, poz. 2052, z 2003 r. Nr 124, poz. 1152 i Nr 190, poz. 1864, z 2004 r. Nr 141, poz. 1492 oraz z 2005 r. Nr 150, poz. 1247), oraz art. 104 i 107 § 1 i 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (tekst jednolity: Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071; dalsze zmiany: Dz. U. z 2001 r. Nr 49, poz. 509, z 2002 r. Nr 113, poz. 984, Nr 153, poz. 1271, i Nr 169, poz. 1387, z 2003 r. Nr 130, poz. 1188, z 2004 r. Nr 162, poz. 1692 oraz z 2005 r. Nr 64, poz. 565 i Nr 78, poz. 682)

stwierdza się, że

Pani

magister inżynier architekt

(tytuł zawodowy)

Renata Nagolska

(imię lub imiona i nazwisko)

**posiada odpowiednie wykształcenie techniczne i praktykę zawodową
i nadaje się**

UPRAWNIENIA BUDOWLANE

w specjalności architektonicznej do projektowania bez ograniczeń

Decyzja niniejsza jako uwzględniająca w całości żądanie strony nie wymaga uzasadnienia.

Od decyzji przysługuje Pani/Panu odwołanie do Krajowej Komisji Kwalifikacyjnej Izby Architektów. Odwołanie wnosi się za pośrednictwem organu, który wydał decyzję tj. Okręgowej Komisji Kwalifikacyjnej Warmińsko-Mazurskiej Okręgowej Izby Architektów, w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

1. Przewodniczący Komisji: **Andrzej Góralski**.....
2. Sekretarz Komisji: **Anna Rokita**.....
3. Członek Komisji: **Magdalena Rafalska**.....
4. Członek Komisji: **Mariusz Szafarzyński**.....
5. Członek Komisji: **Tomasz Lella**.....

Otrzymują:

1. Renata Nagolska

2. Gdy decyzja stanie się ostateczna:

1) Główny Inspektor Nadzoru Budowlanego - w celu wpisania do centralnego rejestru osób posiadających uprawnienia budowlane,

2) okręgowa rada Izby Architektów.

3. a.a.

**Za zgodność
z oryginałem**

inż. Robert Nagolski
Uprawnienia do projektowania
i kierowania robotami budowlanymi
w specjalności architektonicznej
Nr ewid. POLSKA/IZBA/WOK/05



10-117 Olsztyn, ul. 1-Maja 13, pok.306, tel. (0-89)521 34 30 do 32, e-mail : wm@iarp.pl, <http://www.wm.iarp.pl>
NIP : 739-32-79-898, REGON : 017466395-00067, Konto : PKO BP II O/Olsztyn, Nr 39 1020 3541 0000 5602 0011 4033



IZBA ARCHITEKTÓW
RZECZPOSPOLITEJ POLSKIEJ

Warmińsko-Mazurska Okręgowa Rada Izby Architektów RP

ZAŚWIADCZENIE - ORYGINAŁ

(wypis z listy architektów)

Warmińsko-Mazurska Okręgowa Rada Izby Architektów RP zaświadcza, że:

mgr inż. arch. Renata Nagolska

posiadającą kwalifikacje zawodowe do pełnienia samodzielnych funkcji technicznych w budownictwie w specjalności architektonicznej i w zakresie posiadanych uprawnień nr **3/WMOKK/2009**, jest wpisana na listę członków Warmińsko-Mazurskiej Okręgowej Izby Architektów RP pod numerem: **WM-0198**.

Członek czynny od: 16-09-2009 r.

Data i miejsce wygenerowania zaświadczenia: 21-07-2017 r. Olsztyn.

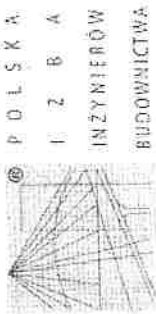
Zaświadczenie jest ważne do dnia: **30-06-2018 r.**

Podpisano elektronicznie w systemie informatycznym Izby Architektów RP przez:
Mariusz Szafarzyński, Przewodniczący Okręgowej Rady Izby Architektów RP.

Nr weryfikacyjny zaświadczenia:

WM-0198-C436-FF21-AB45-D95A

Dane zawarte w niniejszym zaświadczeniu można sprawdzić podając nr weryfikacyjny zaświadczenia w publicznym serwisie internetowym Izby Architektów: www.izbaarchitektow.pl lub kontaktując się bezpośrednio z właściwą Okręgową Izbą Architektów RP.



Zaświadczenie

o numerze weryfikacyjnym:

PDL-7IM-AVH-DR6 *

Pan Robert Nagolski o numerze ewidencyjnym PDL/BO/0036/06

adres zamieszkania ul. Minkiewicza 40, 16-400 Suwałki

jest członkiem Podlaskiej Okręgowej Izby Inżynierów Budownictwa i posiada wymagane ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej.

Niniejsze zaświadczenie jest ważne od 2017-03-01 do 2018-02-28.

Zaświadczenie zostało wygenerowane elektronicznie i opatrzone bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu w dniu 2017-03-01 roku przez:

Wojciech Kamiński, Przewodniczący Rady Podlaskiej Okręgowej Izby Inżynierów Budownictwa.

(Zgodnie art. 5 ust 2 ustawy z dnia 18 września 2001 r. o podpisie elektronicznym (Dz. U. 2001 Nr 130 poz. 1450) dane w postaci elektronicznej opatrzone bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu są równoważne pod względem skutków prawnych dokumentom opatrzonym podpisami własnoręcznymi.)

* Weryfikację poprawności danych w niniejszym zaświadczeniu można sprawdzić za pomocą numeru weryfikacyjnego zaświadczenia na stronie Polskiej Izby Inżynierów Budownictwa www.pilb.org.pl lub kontaktując się z Biurem właściwej Okręgowej Izby Inżynierów Budownictwa.

Ełk, dnia 24 października 2017r.

Oświadczenie

Ja, niżej podpisany: Renata Nagolska
Robert Nagolski

zgodnie z wymogami art.20 ust. 4 ustawy z dnia 7 lipca 1994r. – prawo budowlane (t.j. Dz. U. 2016, poz. 290) oświadczam, że projekt budowlany dla inwestycji polegającej na:

przebudowie pomieszczeń w budynku magazynowym nr 1 – hurtownia farmaceutyczna;

przewidzianej do realizacji:

w Nowej Wsi Ełckiej, ul. Wilcza 2, 19-301 Ełk, na działce nr 322 –

– został sporządzony zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz zasadami wiedzy technicznej.

podpis i pieczęć projektanta

mgr inż. arch. Renata Nagolska
Uprawnienia budowlane do projektowania
bez ograniczeń w specjalności architektonicznej
Nr ewid. 3/WMQKK/2009

inż. Robert Nagolski
Uprawnienia budowlane do projektowania
bez ograniczeń w specjalności inżynierskiej
Nr ewid. PDL/G046/PWQK/05

