

Orice modificare ulterioară a condițiilor care au stat la baza eliberării autorizației de funcționare a unității farmaceutice se notifică Ministerului Sănătății în termen de 5 zile calendaristice de la data modificării. Dacă aceste modificări se referă la spațiul unității farmaceutice se va solicita direcțiilor de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București inspecția în vederea emiterii deciziei de conformitate a spațiului cu destinație de unitate farmaceutică.

Pentru orice altă modificare a spațiului unității farmaceutice autorizate solicitanții depun la direcția de sănătate publică județeană, respectiv a municipiului București, pentru înscrierea mențiunii pe anexă la autorizația de funcționare, următoarele documente în format electronic:

- a) cererea-tip;
- b) autorizația de funcționare sau duplicatul emis de Ministerul Sănătății în cazul pierderii autorizației;
- c) documentul care atestă dreptul de folosință asupra spațiului cu destinație farmaceutică;
- d) schița spațiului anterior modificărilor aduse;
- e) schița spațiului după ce au fost operate modificări: să fie prezentate suprafețele încăperilor, executată de o persoană autorizată și certificată de reprezentantul legal al solicitantului;
- f) memoriul tehnic, executat de o persoană autorizată și certificat de reprezentantul legal al solicitantului;
- g) dovada achitării taxei prevăzute de lege;
- h) dovada transmiterii către colegiul teritorial al farmaciștilor din județul în care unitatea farmaceutică își desfășoară activitatea a notificării potrivit modelului nr. 7 prevăzut în anexă.