

R O Z P O R Z A D Z E N I E
MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia..... 2019 r.

**w sprawie sposobu postępowania w przypadkach wzbudzających podejrzenia, co do
zgodności z przepisami prawa, czynności z udziałem prekursorów**

Na podstawie art. 38 ust. 5 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030, 1490 i 1669) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) szczegółowy sposób przekazywania informacji o wszelkich wzbudzających podejrzenie co do zgodności z przepisami prawa:
 - a) zamówieniach na prekursory,
 - b) działaniach z udziałem prekursorów,
 - c) próbach wykorzystania prekursorów;
- 2) sposób prowadzenia ewidencji informacji, o których mowa w pkt 1;
- 3) szczegółowy tryb i sposób powiadamiania Policji, Straży Granicznej i organów Krajowej Administracji Skarbowej o konieczności zatrzymania przesyłki prekursorów, która nie spełnia wymagań określonych w przepisach prawa;
- 4) wzór powiadomienia, o którym mowa w pkt 3;
- 5) tryb i sposób postępowania z przesyłką, o której mowa w pkt 3.

§ 2. 1. Przedsiębiorcy prowadzący działalność w zakresie wytwarzania, przetwarzania, przerobu, przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowej dostawy lub wewnątrzwspólnotowego nabycia i obrotu hurtowego prekursorami przekazują informacje, o których mowa w § 1 pkt 1, za pomocą otwartych systemów komunikacji i korespondencji do:

- 1) Głównego Inspektora Farmaceutycznego, w szczególności na adres: gif@gif.gov.pl, w przypadku prekursorów kategorii 1 i 4;
- 2) Głównego Inspektora Sanitarnego, w szczególności na adres: inspektorat@gis.gov.pl, w przypadku prekursorów kategorii 2 i 3.

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 10 stycznia 2018 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. poz. 95).

2. Informacje, o których mowa w § 1 pkt 1, przekazuje się niezwłocznie i w miarę możliwości technicznych, chroni się przed dostępem osób niezwiązanych bezpośrednio z przedmiotem przekazywanych informacji.

3. Informacje, o których mowa w § 1 pkt 1, określają w szczególności:

- 1) datę, godzinę i miejsce zdarzenia;
- 2) rodzaj środka transportu, numer rejestracyjny pojazdu, numer statku, pociągu, składu, o ile są znane;
- 3) nazwę i siedzibę nadawcy oraz odbiorcy prekursorów, których dotyczy zgłoszenie, oraz pochodzenie i przeznaczenie prekursorów, o ile są znane;
- 4) trasy przewozu i miejsca, do którego mają być dostarczone prekursory, o ile są znane;
- 5) opis zdarzenia, zawierający w miarę możliwości nazwy handlowe lub chemiczne, określenie kategorii prekursorów, dane na temat ilości, numerów serii i wielkości opakowań prekursorów;
- 6) podjęte przez zgłaszającego przedsięwzięcia.
- 7) dane zgłaszającego obejmujące w szczególności:
 - a) nazwę i miejsce wykonywania działalności gospodarczej,
 - b) numer telefonu, faksu lub adres poczty elektronicznej zgłaszającego;
- 8) podpis zgłaszającego.

§ 3. 1. Główny Inspektor Farmaceutyczny i Główny Inspektor Sanitarny, zgodnie z właściwością rzeczową, prowadzą ewidencję uzyskanych informacji, o których mowa w § 1 pkt 1, w postaci papierowej lub elektronicznej, w sposób umożliwiający:

- 1) identyfikację osoby dokonującej wpisu lub jego zmiany;
- 2) dokonanie zmiany wpisu;
- 3) sporządzenie wydruku z ewidencji.

2. Ewidencję uzyskanych informacji, o których mowa w § 1 pkt 1, w postaci elektronicznej z wykorzystaniem systemu teleinformatycznego prowadzi się w taki sposób, aby wydruk części lub całości danych zgromadzonych w ewidencji odzwierciedlał dane zawarte w informacji oraz imię i nazwisko oraz stanowisko służbowe pracownika, któremu sprawę przekazano.

3. Dane do ewidencji są wpisywane bez zbędnej zwłoki.

§ 4. 1. Główny Inspektor Farmaceutyczny i Główny Inspektor Sanitarny, zgodnie z właściwością rzeczową:

- 1) analizują uzyskane informacje, o których mowa w § 1 pkt 1;
- 2) w przypadku stwierdzenia okoliczności uzasadniających zatrzymanie przesyłki prekursorów niezwłocznie przesyłają Komendantowi Głównemu Policji, Komendantowi Głównemu Straży Granicznej i Szefowi Krajowej Administracji Skarbowej w postaci elektronicznej powiadomienie o konieczności zatrzymania przesyłki prekursorów, która nie spełnia wymagań określonych w przepisach prawa.

2. Wzór powiadomienia, o którym mowa w ust. 1 pkt 3, określa załącznik do rozporządzenia.

3. Główny Inspektor Farmaceutyczny i Główny Inspektor Sanitarny, zgodnie z właściwością rzeczową, informują przekazującego informacje, o których mowa w § 1 pkt 1, o sposobie załatwienia sprawy.

§ 5. 1. W przypadkach nagłych, w tym takich, które zaistniały po godzinach urzędowania Głównego Inspektora Farmaceutycznego lub Głównego Inspektora Sanitarnego i w dniach wolnych od pracy, przedsiębiorca, o którym mowa w § 2 ust. 1, może przekazać informacje, o których mowa w § 1 pkt 1, bezpośrednio do:

- 1) Komendanta Głównego Policji, w szczególności na adres: kancelaria.gabinetkgp@policja.gov.pl;
- 2) Komendanta Głównego Straży Granicznej, w szczególności na adres: gabinet.kg@strazgraniczna.pl;
- 3) Szefa Krajowej Administracji Skarbowej, w szczególności na adres: Sekretariat.DC@mf.gov.pl.

2. W przypadku, o którym mowa w ust. 1, Komendant Główny Policji, Komendant Główny Straży Granicznej i Szef Krajowej Administracji Skarbowej oceniają, czy zaistniały okoliczności uzasadniające zatrzymanie przesyłki prekursorów i informują odpowiednio Głównego Inspektora Farmaceutycznego albo Głównego Inspektora Sanitarnego, o sposobie załatwienia sprawy.

§ 6. 1. Posiadacz przesyłki prekursorów, która nie spełnia wymagań określonych w przepisach prawa, przechowuje przesyłkę w sposób zabezpieczający przed kradzieżą, zniszczeniem i dostępem osób nieupoważnionych oraz przekazuje informacje, o których mowa w § 1 pkt 1, bezpośrednio do:

- 1) Komendanta Głównego Policji, w szczególności na adres: kancelaria.gabinetkgp@policja.gov.pl;

- 2) Komendanta Głównego Straży Granicznej, w szczególności na adres: gabinet.kg@strazgraniczna.pl;
- 3) Szefa Krajowej Administracji Skarbowej, w szczególności na adres: Sekretariat.DC@mf.gov.pl.

2. W przypadku, o którym mowa w ust. 1, Komendant Główny Policji, Komendant Główny Straży Granicznej i Szef Krajowej Administracji Skarbowej oceniają, czy zaistniały okoliczności uzasadniające zatrzymanie przesyłki prekursorów i informują odpowiednio Głównego Inspektora Farmaceutycznego albo Głównego Inspektora Sanitarny, o sposobie załatwienia sprawy.

§ 7. Komendant Główny Policji, Komendant Główny Straży Granicznej i Szef Krajowej Administracji Skarbowej współdziałają odpowiednio z Głównym Inspektorem Farmaceutycznym albo Głównym Inspektorem Sanitarnym w celu zatrzymania przesyłki prekursorów oraz sporządzają protokół z zatrzymania, zawierający w szczególności informacje dotyczące:

- 1) stanu przesyłki i wartości przesyłki wynikającej z zapisów w dokumencie przewozowym;
- 2) podjętych czynności;
- 3) rodzaju naruszeń stanu przesyłki, pojemnika transportowego lub środka transportowego, jeżeli dotyczy.

§ 8. Do spraw wszczętych i niezakończonych prowadzonych na podstawie przepisów rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 11 września 2007 r. w sprawie sposobu postępowania w przypadkach wzbudzających podejrzenia, co do zgodności z przepisami prawa, czynności z udziałem prekursorów (Dz. U. z 2007 r. poz. 127) przed dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia stosuje się przepisy dotychczasowe.

§ 9. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 30 dni od dnia ogłoszenia.²⁾

²⁾ Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 11 września 2007 r. w sprawie sposobu postępowania w przypadkach wzbudzających podejrzenia, co do zgodności z przepisami

MINISTER ZDROWIA

ZA ZGODNOŚĆ POD WZGLĘDEM PRAWNYM, LEGISLACYJNYM I REDAKCYJNYM

Konrad Miłoszewski

Dyrektor

Departamentu Prawnego w Ministerstwie Zdrowia

/dokument podpisany elektronicznie/

prawa, czynności z udziałem prekursorów (Dz. U. z 2007 r. poz. 127), które traci moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia na podstawie art. 9 pkt 2 ustawy z dnia 24 kwietnia 2015 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. poz. 875 i 1830).

Załącznik
do rozporządzenia Ministra
Zdrowia
z dnia 2019 r. (poz. ...)

WZÓR

.....
(dane identyfikujące powiadamiającego)

.....
(numer telefonu, faksu lub adres poczty elektronicznej powiadamiającego)

Komendant Główny Policji*)
Komendant Główny Straży Granicznej*)
Szef Służby Celnej*)

POWIADOMIENIE
O KONIECZNOŚCI ZATRZYMANIA PRZESYŁKI PREKURSORÓW, KTÓRA NIE SPEŁNIA
WYMAGAŃ OKREŚLONYCH W PRZEPISACH PRAWA

1. Uprzejmie przekazuję informację o wzbudzającym podejrzenie co do zgodności z przepisami prawa:

1) zamówieniu na prekursory,
(nazwa prekursora, ilość)
dokonanym przez, których odbiorca to
(nazwa i adres zamawiającego) (nazwa i adres odbiorcy)

..... *)
2) działaniu z udziałem prekursorów,
(nazwa prekursora, ilość)

polegającym na,
(rodzaj działań z udziałem prekursorów)
dokonanym przez *)
(nazwa i adres podmiotu podejrzewanego o niezgodne z przepisami prawa działania)

3) próbie wykorzystania prekursorów,
(nazwa prekursora, ilość)
do,
(cel wykorzystania prekursorów)

dokonanej przez *)
(nazwa i adres podmiotu podejrzewanego o niezgodne z przepisami prawa wykorzystywanie prekursorów)

2. Podejrzenie wzbudziły następujące okoliczności:
.....
(opis okoliczności oraz data stwierdzenia zaistnienia okoliczności)

3. W załączeniu przekazuję **)

4. W związku z powyższym wnioskuję o podjęcie działań zgodnie z kompetencjami.

5. Data, imię i nazwisko powiadamiającego ***)
(data, podpis i pieczęć przedsiębiorcy albo organu)

*) Niepotrzebne skreślić.

**) Dołączyć posiadane dowody.

***) W przypadku powiadomienia składanego przez pełnomocnika do powiadomienia należy dołączyć pełnomocnictwo.

U S A S A D N I E N I E

Projekt rozporządzenia unowocześnia regulacje dotyczące przekazywania informacji o wszelkich wzbudzających podejrzenie co do zgodności z przepisami prawa działaniach z udziałem prekursorów, prowadzenia ewidencji takich informacji, oraz wzory powiadomień przekazywanych Policji, Straży Granicznej i organom Krajowej Administracji Skarbowej w związku z ujawnioną koniecznością zatrzymania przesyłki prekursorów, która nie spełnia wymagań określonych w przepisach prawa. Projekt określa również tryb i sposób postępowania z przesyłką prekursorów, która nie spełnia wymagań określonych w przepisach prawa.

Konieczność wydania nowego rozporządzenia wynika ze zmiany przepisu art. 38 ust. 1 i 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030, z późn. zm.) wprowadzonej ustawą z dnia 24 kwietnia 2015 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. poz. 875), polegającej na objęciu nadzorem Głównego Inspektora Farmaceutycznego także prekursorów kategorii 4 oraz zmian nazwy organu, do którego należy składać powiadomienia zgodnie z art. 37 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii.

Upoważnienie ustawowe do wydania ww. aktu prawnego jest zawarte w art. 38 ust. 5 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii.

Projektowane rozporządzenie określa:

- 1) szczegółowy sposób przekazywania informacji o wszelkich wzbudzających podejrzenie co do zgodności z przepisami prawa:
 - a) zamówieniach na prekursory kategorii 1-4,
 - b) działaniach z udziałem prekursorów kategorii 1-4,
 - c) próbach wykorzystania prekursorów kategorii 1-4;
- 2) sposób prowadzenia ewidencji informacji, o których mowa w pkt 1;
- 3) szczegółowy tryb i sposób powiadamiania Policji, Straży Granicznej i organów celnych o konieczności zatrzymania przesyłki prekursorów kategorii 1-4, która nie spełnia wymagań określonych w przepisach prawa;
- 4) wzór takiego powiadomienia, o którym mowa w pkt 3;
- 5) tryb i sposób postępowania z przesyłką, o której mowa w pkt 3.

Projektowane rozporządzenie zastąpi rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 11 września 2007 r. w sprawie sposobu postępowania w przypadkach wzbudzających podejrzenia, co do zgodności z przepisami prawa, czynności z udziałem prekursorów (Dz. U. z 2007 r. poz. 127), które zostało utrzymane w mocy na podstawie art. 9 pkt 2 ustawy z dnia 24 kwietnia 2015 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. poz. 875 i 1830).

Regulacje zawarte w projektowanym rozporządzeniu uwzględniają założenia „Programu Zintegrowanej Strategii Państwa” przesadzając, że preferowaną formą przekazywania powiadomień, o których mowa w art. 37 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii jest forma elektroniczna.

Wskazano adresy mailowe odpowiednich organów, w przypadku:

- 1) Głównego Inspektora Farmaceutycznego: gif@gif.gov.pl
- 2) Głównego Inspektora Sanitarnego: inspektorat@gis.gov.pl
- 3) Komendanta Głównego Policji: kancelaria.gabinetkgp@policja.gov.pl
- 4) Komendanta Głównego Straży Granicznej: gabinet.kg@strazgraniczna.pl
- 5) Szefa Krajowej Administracji Skarbowej, w szczególności na adres: Sekretariat.DC@mf.gov.pl.

Powyższe usprawni przekazywanie powiadomień, o których mowa w art. 37 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii, co usprawni działania państwa w zakresie przeciwdziałania nielegalnej produkcji narkotyków z udziałem prekursorów.

Przewiduje się, że do spraw wszczętych i niezakończonych prowadzonych na podstawie przepisów rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 11 września 2007 r. w sprawie sposobu postępowania w przypadkach wzbudzających podejrzenia, co do zgodności z przepisami prawa, czynności z udziałem prekursorów przed dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia stosować się będzie przepisy dotychczasowe.

Projekt rozporządzenia nie wymaga notyfikacji, ponieważ nie zawiera przepisów technicznych, o których mowa w § 4 rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. poz. 2039, z późn.zm.).

Projekt rozporządzenia nie wymaga przedłożenia instytucjom i organom Unii Europejskiej oraz Europejskiemu Bankowi Centralnemu w celu uzyskania opinii, dokonania

konsultacji lub uzgodnienia, o których mowa w § 39 uchwały nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M.P. z 2016 r. poz. 1006, z późn. zm.).

Projektowane rozporządzenie nie będzie miało wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na działalność mikroprzedsiębiorców, małych i średnich przedsiębiorców.

Jednocześnie należy wskazać, że brak jest możliwości podjęcia alternatywnych w stosunku do wydania rozporządzenia środków umożliwiających osiągnięcie zamierzonego celu.

Nazwa projektu: Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie sposobu postępowania w przypadkach wzbudzających podejrzenia, co do zgodności z przepisami prawa, czynności z udziałem prekursorów Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące: Ministerstwo Zdrowia Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu Paweł Piotrowski – Główny Inspektor Farmaceutyczny gif@gif.gov.pl Kontakt do opiekuna merytorycznego projektu Monika Okrzesik – Główny specjalista w Departamencie Prawnym w Głównym Inspektoracie Farmaceutycznym monika.okrzesik@gif.gov.pl	Data sporządzenia: 26.03.2019 r. Źródło: art. 38 ust. 5 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030, z późn. zm.) Nr w wykazie prac Ministra Zdrowia: MZ: 735		
OCENA SKUTKÓW REGULACJI			
1. Jaki problem jest rozwiązywany?			
Potrzeba określenia: 1) szczegółowego sposobu przekazywania informacji o wszelkich wzbudzających podejrzenie co do zgodności z przepisami prawa: a) zamówieniach na prekursory, b) działaniach z udziałem prekursorów, c) próbach wykorzystania prekursorów; 2) sposobu prowadzenia ewidencji informacji, o których mowa w pkt 1; 3) szczegółowego trybu i sposobu powiadamiania Policji, Straży Granicznej i organów Krajowej Administracji Skarbowej o konieczności zatrzymania przesyłki prekursorów, która nie spełnia wymagań określonych w przepisach prawa; 4) wzoru powiadomienia, o którym mowa w pkt 3; 5) trybu i sposobu postępowania z przesyłką, o której mowa w pkt 3.			
2. Rekomendowane rozwiązanie, w tym planowane narzędzia interwencji, i oczekiwany efekt			
Skuteczne zatrzymanie przesyłki prekursorów, która nie spełnia wymagań określonych w przepisach prawa utrudni, a nawet może uniemożliwić nielegalną produkcję środków odurzających z prekursorów.			
3. Jak problem został rozwiązany w innych krajach, w szczególności krajach członkowskich OECD/UE?			
Brak danych.			
4. Podmioty, na które oddziałuje projekt			
Grupa	Wielkość	Źródło danych	Oddziaływanie
Główny Inspektor Farmaceutyczny	1 podmiot	Dane własne	Przyjmuje i analizuje informacje o wszelkich wzbudzających podejrzenie co do zgodności z przepisami prawa zdarzeniach dotyczących prekursorów kategorii 1 i 4. W przypadku stwierdzenia okoliczności uzasadniających zatrzymanie przesyłki prekursorów kategorii 1 i 4 niezwłocznie przesyła powiadomienie do Komendanta Głównego Policji, Komendanta Głównego Straży Granicznej i Szefa Krajowej Administracji Skarbowej

Główny Inspektor Sanitarny	1 podmiot	Dane własne	Przyjmuje i analizuje informacje o wszelkich wzbudzających podejrzenie co do zgodności z przepisami prawa zdarzeniach dotyczących prekursorów kategorii 2 i 3. W przypadku stwierdzenia okoliczności uzasadniających zatrzymanie przesyłki prekursorów kategorii 2 i 3 niezwłocznie przesyła powiadomienie do Komendanta Głównego Policji, Komendanta Głównego Straży Granicznej i Szefa Krajowej Administracji Skarbowej
Komendant Główny Policji	1 podmiot	Dane własne	Współdziała odpowiednio z Głównym Inspektorem Farmaceutycznym albo Głównym Inspektorem Sanitarnym w celu zatrzymania przesyłki prekursorów Przyjmuje, w przypadkach nagłych, informacje o wszelkich wzbudzających podejrzenie co do zgodności z przepisami prawa zdarzeniach dotyczących prekursorów
Komendant Główny Straży Granicznej	1 podmiot	Dane własne	Współdziała odpowiednio z Głównym Inspektorem Farmaceutycznym albo Głównym Inspektorem Sanitarnym w celu zatrzymania przesyłki prekursorów Przyjmuje, w przypadkach nagłych, informacje o wszelkich wzbudzających podejrzenie co do zgodności z przepisami prawa zdarzeniach dotyczących prekursorów
Szef Krajowej Administracji Skarbowej	1 podmiot	Dane własne	Współdziała odpowiednio z Głównym Inspektorem Farmaceutycznym albo Głównym Inspektorem Sanitarnym w celu zatrzymania przesyłki prekursorów Przyjmuje, w przypadkach nagłych, informacje o wszelkich wzbudzających podejrzenie co do zgodności z przepisami prawa zdarzeniach dotyczących prekursorów
Przedsiębiorcy prowadzący działalność w zakresie wytwarzania, przetwarzania, przerobu, przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowej dostawy lub wewnątrzwspólnotowego nabycia i obrotu hurtowego prekursorami	Brak danych	Brak danych	Przekazują informacje o wszelkich wzbudzających podejrzenie co do zgodności z przepisami prawa zdarzeniach dotyczących prekursorów.
Posiadacz przesyłki prekursorów, która nie spełnia wymagań określonych w przepisach prawa	Brak danych	Brak danych	Przechowywanie zatrzymanej przesyłki prekursorów w sposób zabezpieczający przed kradzieżą, zniszczeniem i dostępem osób nieupoważnionych oraz przekazywanie informacji o przesyłce bezpośrednio do: Komendanta Głównego Policji, Komendanta Głównego Straży Granicznej, Szefa Krajowej Administracji Skarbowej

5. Informacje na temat zakresu, czasu trwania i podsumowanie wyników konsultacji

Nie przeprowadzono pre-konsultacji przed opracowaniem projektu.

Przedmiotowy projekt został poddany procesowi uzgodnień oraz przedstawiony do opiniowania i konsultacji publicznych, z 30-dniowym terminem na zgłaszanie uwag, do następujących podmiotów:

1. Business Centre Club;
2. Federacji Związków Zawodowych Pracowników Ochrony Zdrowia i Pomocy Społecznej;
3. Forum Związków Zawodowych;
4. Izby Gospodarczej „Farmacja Polska”;
5. Konfederacji Lewiatan;
6. Naczelnej Izby Aptekarskiej;
7. Narodowego Instytutu Leków;
8. Niezależnego Samorządnego Związku Zawodowego „Solidarność”;
9. Ogólnopolskiego Porozumienia Związków Zawodowych;
10. Ogólnopolskiej Izby Gospodarczej POLMED;
11. Polskiej Organizacji Handlu i Dystrybucji;
12. Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego;
13. Polskiego Związku Pracodawców Przemysłu Farmaceutycznego;
14. Pracodawców Rzeczypospolitej Polskiej;
15. Rady Dialogu Społecznego;
16. Związku Pracodawców Innowacyjnych Firm Farmaceutycznych INFARMA;
17. Związku Przedsiębiorców i Pracodawców;
18. Związku Rzemiosła Polskiego.

Projekt rozporządzenia został zamieszczony w Biuletynie Informacji Publicznej na stronie podmiotowej Ministerstwa Zdrowia, stosownie do wymogów art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. z 2017 r. poz. 248) oraz zgodnie z § 52 ust. 1 uchwały nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin prac Rady Ministrów (M.P. z 2016 r. poz. 1006, z późn. zm.) projekt został opublikowany na stronie Rządowego Centrum Legislacji w zakładce Rządowy Proces Legislacyjny.

Wyniki konsultacji publicznych i opiniowania zostaną przedstawione w raporcie dołączonym do niniejszej oceny.

6. Wpływ na sektor finansów publicznych

[illegible]

Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń		Brak wpływu na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego.						
7. Wpływ na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na rodzinę, obywateli i gospodarstwa domowe								
Skutki								
Czas w latach od wejścia w życie zmian		0	1	2	3	5	10	Łącznie (0-10)
W ujęciu pieniężnym (w mln zł, ceny stałe z r.)	duże przedsiębiorstwa							
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw							
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe							
	(dodaj/usuń)							
W ujęciu niepieniężnym	duże przedsiębiorstwa							
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw							
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe							
Niemierzalne	(dodaj/usuń)							
	(dodaj/usuń)							
Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń		Projektowane rozporządzenie nie będzie miało wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczości, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na sytuację ekonomiczną i społeczną rodziny, a także na osoby niepełnosprawne i osoby starsze, obywateli i gospodarstwa domowe.						
8. Zmiana obciążeń regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych) wynikających z projektu								
☒ nie dotyczy								
Wprowadzane są obciążenia poza bezwzględnie wymaganymi przez UE (szczegóły w odwrotnej tabeli zgodności).		☐ tak ☐ nie ☒ nie dotyczy						
☐ zmniejszenie liczby dokumentów ☐ zmniejszenie liczby procedur ☐ skrócenie czasu na załatwienie sprawy ☐ inne:		☐ zwiększenie liczby dokumentów ☐ zwiększenie liczby procedur ☐ wydłużenie czasu na załatwienie sprawy ☐ inne:						
Wprowadzane obciążenia są przystosowane do ich elektronizacji.		☐ tak ☐ nie ☒ nie dotyczy						
Komentarz: Nie dotyczy.								
9. Wpływ na rynek pracy								
Brak wpływu..								
10. Wpływ na pozostałe obszary								
☐ środowisko naturalne ☐ sytuacja i rozwój regionalny ☐ inne:	☐ demografia ☐ mienie państwowe	☐ informatyzacja ☐ zdrowie						
Omówienie wpływu		Rozporządzenie nie będzie miało wpływu na obszary, o których mowa w pkt 10.						

Planowane wykonanie przepisów aktu prawnego
Od dnia, w którym wejdą w życie przepisy rozporządzenia.
W jaki sposób i kiedy nastąpi ewaluacja efektów projektu oraz jakie mierniki zostaną zastosowane?
Planowany efekt zostanie osiągnięty po wejściu w życie przepisów projektu. Nie przewiduje się ewaluacji efektów projektu.
Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)
Brak.