

Numer kontyngentu	Kod PCN	Wyszczególnienie	Obniżona stawka celna	Ilość	Wysokość kaucji
	2204 29 89 0	-----Port	25 minimum 21 EUR/hl		
	2204 29 91 0	-----Madeira i Setubal muscatel	25 minimum 21 EUR/hl		
	2204 29 92 0	-----Sherry	25 minimum 21 EUR/hl		
	2204 29 93 0	-----Tokaj (Aszu i Szamorodni)	25 minimum 21 EUR/hl		
	2204 29 94 0	-----Pozostałe	25 minimum 21 EUR/hl		

§ 2. 1. Do wniosków o udzielenie pozwoleń na przywóz towarów objętych kontyngentem taryfowym, o którym mowa w § 1, złożonych i nierozpatrzonech do dnia wejścia w życie rozporządzenia stosuje się przepisy niniejszego rozporządzenia.

2. Pozwolenia wydane przed dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia zachowują ważność do dnia upływu terminu, na który zostały udzielone.

3. Wielkość kontyngentu ulega pomniejszeniu o wielkość kontyngentu rozdysponowanego na podstawie pozwoleń, o których mowa w ust. 2.

§ 3. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Minister Gospodarki, Pracy i Polityki Społecznej:

*J. Hausner*

## 1086

### ROZPORZĄDZENIE MINISTRA GOSPODARKI, PRACY I POLITYKI SPOŁECZNEJ<sup>1)</sup>

z dnia 18 czerwca 2003 r.

#### w sprawie warunków i trybu dokonywania oceny zgodności zabawek<sup>2)</sup>

Na podstawie art. 9 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. o systemie oceny zgodności (Dz. U. Nr 166, poz. 1360 oraz z 2003 r. Nr 80, poz. 718) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) warunki i tryb dokonywania oceny zgodności zabawek z zasadniczymi wymaganiami;
- 2) procedury oceny zgodności;
- 3) minimalne kryteria, jakie powinny być uwzględnione przy notyfikowaniu jednostki;
- 4) sposób oznakowania zabawek,
- 5) wzór oznakowania CE.

<sup>1)</sup> Minister Gospodarki, Pracy i Polityki Społecznej kieruje działem administracji rządowej — gospodarka, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 7 stycznia 2003 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Gospodarki, Pracy i Polityki Społecznej (Dz. U. Nr 1, poz. 5).

<sup>2)</sup> Przepisy niniejszego rozporządzenia wdrażają postanowienia dyrektywy Rady Europejskiej 88/378/EEC z dnia 3 maja 1988 r. o harmonizacji prawa Państw Członkowskich dotyczących bezpieczeństwa zabawek, zmienionej dyrektywą Rady Europejskiej 93/68/EEC z dnia 22 lipca 1993 r.

§ 2. Przepisy rozporządzenia stosuje się do dowolnego wyrobu zaprojektowanego lub przewidzianego do używania podczas zabawy przez dzieci w wieku do lat 14, zwanego dalej „zabawką”, dla którego zasadnicze wymagania określa załącznik nr 2 do rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 18 września 2001 r. w sprawie szczegółowych warunków dotyczących bezpieczeństwa zabawek (Dz. U. Nr 120, poz. 1278 oraz z 2002 r. Nr 231, poz. 1940), zwane dalej „zasadniczymi wymaganiami”.

§ 3. Przepisów rozporządzenia nie stosuje się do:

- 1) ozdób bożonarodzeniowych;
- 2) precyzyjnych modeli w skali dla dorosłych kolekcjonerów;
- 3) sprzętu do zbiorowego używania na placach gier i zabaw;
- 4) sprzętu sportowego;
- 5) sprzętu wodnego przeznaczonego do użytku w głębokiej wodzie;
- 6) lalek ludowych i dekoracyjnych oraz innych podobnych wyrobów przeznaczonych dla dorosłych kolekcjonerów;

- 7) zabawek komercyjnych instalowanych w miejscach publicznych, w szczególności w domach handlowych oraz na dworcach;
- 8) układanek tematycznych (puzzle), składających się z więcej niż 500 elementów, lub bez obrazków, przeznaczonych dla specjalistów;
- 9) broni pneumatycznej;
- 10) sztucznych ogni, włącznie ze spłonkami, z wyjątkiem kapiszonów przeznaczonych specjalnie do stosowania w zabawkach;
- 11) proc i katapult;
- 12) zestawu strzałek z metalowymi zakończeniami;
- 13) elektrycznych piekarników, żelazek i innych miniaturowych lub modeli urządzeń bądź sprzętu przeznaczonego dla dorosłych, zasilanych napięciem nominalnym przekraczającym 24 V;
- 14) wyrobów zawierających elementy grzejne, przeznaczonych do używania pod nadzorem osób dorosłych i do celów edukacyjnych;
- 15) pojazdów z silnikami spalinowymi;
- 16) zabawek z silnikami parowymi;
- 17) rowerów przeznaczonych do uprawiania sportu lub poruszania się po drogach publicznych;
- 18) zabawek video podłączanych do urządzeń zasilanych prądem elektrycznym o napięciu przekraczającym 24 V;
- 19) smoczków;
- 20) wiernych kopii prawdziwej broni palnej;
- 21) biżuterii dla dzieci.

§ 4. 1. Uznaje się, że zabawki wyprodukowane zgodnie z normami zharmonizowanymi, na których umieszczono oznakowanie CE, są zgodne z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu, o którym mowa w § 2.

2. Przyjmuje się, że zabawki, dla których producent nie zastosował norm zharmonizowanych lub zastosował je częściowo albo nie ustanowiono takich norm, spełniają zasadnicze wymagania określone w przepisach odrębnych, gdy po wystawieniu certyfikatu zgodności, o którym mowa w § 8 ust. 2, zgodność z zatwierdzonym modelem zabawki, zwanym dalej „modelem”, została potwierdzona przez umieszczenie na nich oznakowania CE.

§ 5. 1. Jeżeli do zabawek mają zastosowanie odrębne przepisy, które przewidują umieszczenie oznakowania CE, oznakowanie może być umieszczone pod wa-

runkiem, że zabawki spełniają również wymagania określone w tych przepisach.

2. Jeżeli co najmniej jeden z przepisów, o którym mowa w ust. 1, pozwala producentowi, w okresie przejściowym określonym w tych przepisach, na wybór innych przepisów, oznakowanie CE powinno wskazywać zgodność tylko z tymi przepisami, które zastosował producent. W tym przypadku producent powinien podać szczegółowe dane o zastosowanych przepisach w dołączonych do zabawek ostrzeżeniach oraz instrukcjach, wymaganych przez te przepisy, albo na ich opakowaniach.

§ 6. Badanie typu WE jest procedurą, poprzez którą jednostka notyfikowana sprawdza i potwierdza, że przedłożony model spełnia zasadnicze wymagania dotyczące tej zabawki.

§ 7. 1. Producent lub jego upoważniony przedstawiciel, zwany dalej „wnioskodawcą”, składa w jednostce notyfikowanej wniosek o przeprowadzenie badania typu WE.

2. Wniosek o przeprowadzenie badania typu WE powinien zawierać:

- 1) nazwę i adres producenta lub jego upoważnionego przedstawiciela;
- 2) opis zabawki;
- 3) informacje o miejscu produkcji zabawki i jej magazynowaniu;
- 4) dokumentację techniczną;
- 5) dokumenty umożliwiające dokładną identyfikację zabawki;
- 6) wykaz norm zharmonizowanych, zastosowanych w całości lub częściowo;
- 7) opis czynności, poprzez które producent zapewnia zgodność produkcji zabawki z normami zharmonizowanymi.

3. Do wniosku, o którym mowa w ust. 1, należy dołączyć model zabawki, który będzie produkowany.

§ 8. 1. Jednostka notyfikowana przeprowadza badanie typu WE w następujący sposób:

- 1) sprawdza, czy:
  - a) dokumenty przedstawione przez wnioskodawcę są właściwe,
  - b) zabawka nie stanowi zagrożenia dla bezpieczeństwa lub zdrowia użytkowników zabawek lub osób trzecich;
- 2) przeprowadza odpowiednie badania i testy, stosując normy zharmonizowane, w celu sprawdzenia,

czy model spełnia zasadnicze wymagania; jednostka notyfikowana może poprosić o dalsze egzemplarze typu.

2. Jeżeli model spełnia zasadnicze wymagania określone w rozporządzeniu, jednostka notyfikowana wystawia certyfikat zgodności i powiadamia o tym wnioskodawcę.

3. Certyfikat zgodności zawiera wnioski z badania, opis zastosowanych metod badania oraz opisy i rysunki zatwierdzonej zabawki.

§ 9. 1. Jednostka notyfikowana, o której mowa w § 8 ust. 1, przekazuje innym jednostkom notyfikowanym i organom sprawującym nadzór nad wyrobami wprowadzonymi do obrotu kopię certyfikatu zgodności oraz, na ich uzasadniony wniosek, kopię projektu i schematu produkcyjnego zabawki, a także sprawozdania z przeprowadzonych badań i testów.

2. W przypadku gdy jednostka notyfikowana odmówi wystawienia certyfikatu zgodności, poinformuje o tym niezwłocznie wnioskodawcę oraz pozostałe jednostki notyfikowane, podając przyczynę odmowy.

3. Jednostka notyfikowana, która odmówiła wystawienia certyfikatu zgodności, powinna poinformować o odmowie ministra właściwego do spraw gospodarki, państwa członkowskie Unii Europejskiej oraz Komisję Europejską.

§ 10. 1. Jednostka notyfikowana i jej pracownicy odpowiedzialni za przeprowadzenie oceny zgodności powinni:

- 1) wykazać najwyższy stopień rzetelności zawodowej i kompetencji technicznej;
- 2) podejmować działania w sposób niezależny, bezstronny oraz przestrzegać zasady równoprawnego traktowania podmiotów uczestniczących w procesie oceny zgodności.

2. Jednostka notyfikowana powinna mieć do dyspozycji niezbędny personel i odpowiednie wyposażenie umożliwiające właściwe wykonanie zadań administracyjnych i technicznych związanych z oceną zgodności, a także dostęp do sprzętu wymaganego do badań specjalistycznych.

3. Pracownicy jednostki notyfikowanej odpowiedzialni za przeprowadzenie oceny zgodności powinni odbyć przeszkolenie w tym zakresie, a także posiadać:

- 1) wiedzę niezbędną do przeprowadzania badań oraz odpowiednie doświadczenie w ich przeprowadzaniu;

2) umiejętność sporządzania certyfikatów zgodności, protokołów i sprawozdań wymaganych w celu uwierzytelnienia przeprowadzonych badań.

§ 11. 1. Na zabawce albo jej opakowaniu umieszcza się w sposób widoczny, czytelny i trwały oznakowanie CE oraz informacje zawierające: nazwę lub znak firmy lub znak handlowy i adres producenta, jego upoważnionego przedstawiciela albo importera, na terytorium Wspólnoty Europejskiej, zwane dalej „informacjami”.

2. Dane zawarte w informacji mogą być podane w formie skrótu, pod warunkiem że skrót umożliwi identyfikację producenta, jego upoważnionego przedstawiciela oraz importera.

3. W przypadku małych zabawek i zabawek składających się z małych części informacje mogą być umieszczone na ich opakowaniu oraz etykiecie albo ulotce dołączonej do zabawki.

4. W przypadku określonym w ust. 3 producent powinien poinformować nabywców zabawek o celowości zachowania opakowań, etykiet oraz ulotek, na których zamieszczone są informacje.

5. Wzór oznakowania CE określa załącznik do rozporządzenia.

§ 12. 1. Producent dołącza do zabawki, oprócz informacji, także wzmiankę o jej przeznaczeniu.

2. W przypadku gdy zabawka, ze względu na bezpieczeństwo, jest przeznaczona dla dzieci w wieku powyżej 3 lat, producent umieszcza na niej lub jej opakowaniu albo na etykiecie lub w ulotce dołączonej do zabawki wyraźne i widoczne ostrzeżenie o treści „Niedopuszczalne dla dzieci w wieku poniżej 3 lat” wraz z krótką informacją o szczególnym ryzyku związanym z takim ostrzeżeniem.

3. Zamiast ostrzeżenia, o którym mowa w ust. 2, jest możliwe także alternatywne zamieszczenie ostrzeżeń w formie znaku graficznego określonego we właściwej normie.

§ 13. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem uzyskania przez Rzeczpospolitą Polską członkostwa w Unii Europejskiej.

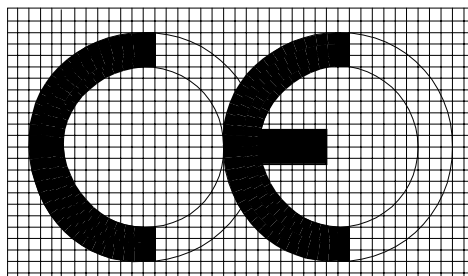
Minister Gospodarki, Pracy i Polityki Społecznej:

*J. Hausner*

Załącznik do rozporządzenia Ministra Gospodarki, Pracy i Polityki Społecznej z dnia 18 czerwca 2003 r. (poz. 1086)

## WZÓR OZNAKOWANIA CE

Oznakowanie CE składa się z liter „CE” o poniższych kształtach



W przypadku pomniejszania lub powiększania oznakowania CE należy zachować proporcje podane na powyższym rysunku.

Elementy oznakowania CE mają tę samą wysokość, nie mniejszą niż 5 mm. W przypadku elementów bezpieczeństwa o niewielkich rozmiarach dopuszcza się odstępstwo od tego warunku.

## 1087

### ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA<sup>1)</sup>

z dnia 16 czerwca 2003 r.

#### **w sprawie warunków, jakim powinny odpowiadać wojewódzkie plany zdrowotne, oraz zakresu danych niezbędnych do przygotowania takiego planu**

Na podstawie art. 103 ust. 1 ustawy z dnia 23 stycznia 2003 r. o powszechnym ubezpieczeniu w Narodowym Funduszu Zdrowia (Dz. U. Nr 45, poz. 391, Nr 73, poz. 660 i Nr 96, poz. 874) zarządza się, co następuje:

§ 1. 1. Wojewódzki plan zdrowotny, zwany dalej „planem”, zawiera:

- 1) charakterystykę zdrowotną populacji zamieszkującej dane województwo, z uwzględnieniem czynników mających wpływ na stan zdrowia;
- 2) potrzeby zdrowotne wynikające z oceny stanu zdrowotnego obywateli, poprzez określenie liczby świadczeń zdrowotnych według wskazanych w rozporządzeniu rodzajów świadczeń zdrowotnych na 10 tys. ubezpieczonych;

- 3) kierunki działań ze wskazaniem priorytetów mających na celu zabezpieczenie potrzeb zdrowotnych obywateli oraz poprawę stanu ich zdrowia.

2. W planie, na podstawie oceny stanu zdrowotnego obywateli, określa się cele zdrowotne oraz działania, środki techniczne i organizacyjne służące osiągnięciu tych celów, a także terminy wykonania tych działań.

3. W planie, na podstawie oceny stanu zdrowotnego obywateli, można również określić długoterminowe cele zdrowotne oraz proponowane sposoby ich osiągnięcia w okresie 4 lat począwszy od roku, którego plan dotyczy.

§ 2. Plan określa zapotrzebowanie na świadczenia zdrowotne z zakresu podstawowej, stomatologicznej, ambulatoryjnej, specjalistycznej i stacjonarnej opieki zdrowotnej oraz zasady ich organizacji, uwzględniając:

<sup>1)</sup> Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 28 czerwca 2002 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 93, poz. 833).