

1674**ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 28 września 2005 r.

w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z ich klasyfikacją i oznakowaniem²⁾

Na podstawie art. 4 ust. 3 ustawy z dnia 11 stycznia 2001 r. o substancjach i preparatach chemicznych (Dz. U. Nr 11, poz. 84, z późn. zm.³⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. Ustala się wykaz substancji niebezpiecznych wraz z ich klasyfikacją i oznakowaniem, stanowiący załącznik do rozporządzenia.

§ 2. Klasyfikację substancji i preparatów chemicznych oraz oznakowanie opakowań substancji i preparatów niebezpiecznych dokonane z uwzględnieniem przepisów rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 2 września 2003 r. w sprawie wykazu substancji nie-

bezpiecznych wraz z ich klasyfikacją i oznakowaniem (Dz. U. Nr 199, poz. 1948) należy dostosować do przepisów niniejszego rozporządzenia do dnia 31 października 2005 r.

§ 3. Traci moc rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 2 września 2003 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z ich klasyfikacją i oznakowaniem (Dz. U. Nr 199, poz. 1948).

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

Minister Zdrowia: *M. Balicki*

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 11 czerwca 2004 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 134, poz. 1439).

²⁾ Niniejsze rozporządzenie dokonuje w zakresie swojej regulacji wdrożenia załącznika I do dyrektywy Rady 67/548/EWG z dnia 27 czerwca 1967 r. w sprawie zbliżenia przepisów ustawowych, wykonawczych i administracyjnych odnoszących się do klasyfikacji, pakowania i oznakowania substancji niebezpiecznych (Dz. Urz. WE P 196 z 16.08.1967 r., s. 1) w brzmieniu określonym dyrektywami:

— 93/72/EWG (Dz. Urz. WE L 258 z 16.10.1993 r., s. 29),

— 93/101/EWG (Dz. Urz. WE L 13 z 15.01.1994 r., s. 1),

— 94/69/WE (Dz. Urz. WE L 381 z 31.12.1994 r., s. 1),

— 96/54/WE (Dz. Urz. WE L 248 z 3.09.1996 r., s. 1),

— 97/69/WE (Dz. Urz. WE L 343 z 13.12.1997 r., s. 19),

— 98/73/WE (Dz. Urz. WE L 305 z 16.11.1998 r., s. 1),

— 98/98/WE (Dz. Urz. WE L 355 z 30.12.1998 r., s. 1),

— 2000/32/WE (Dz. Urz. WE L 136 z 8.06.2000 r., s. 1),

— 2001/59/WE (Dz. Urz. WE L 225 z 21.08.2001 r., s. 1),

— 2004/73/WE (Dz. Urz. WE L 152 z 30.04.2004 r., s. 1).

³⁾ Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2001 r. Nr 100, poz. 1085, Nr 123, poz. 1350 i Nr 125, poz. 1367, z 2002 r. Nr 135, poz. 1145 i Nr 142, poz. 1187, z 2003 r. Nr 189, poz. 1852, z 2004 r. Nr 96, poz. 959 i Nr 121, poz. 1263 oraz z 2005 r. Nr 179, poz. 1485.

(Załącznik do rozporządzenia stanowi oddzielny załącznik do niniejszego numeru)

1675**ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 30 września 2005 r.

w sprawie wysokości i sposobu pokrywania kosztów związanych z przeprowadzeniem inspekcji przez inspektorów do spraw wytwarzania

Na podstawie art. 47b ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. — Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2004 r.

Nr 53, poz. 533, z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 11 czerwca 2004 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 134, poz. 1439).

²⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2004 r. Nr 69, poz. 625, Nr 91, poz. 877, Nr 92, poz. 882, Nr 93, poz. 896, Nr 173, poz. 1808, Nr 210, poz. 2135 i Nr 273, poz. 2703 oraz z 2005 r. Nr 94, poz. 787, Nr 163, poz. 1362, Nr 179, poz. 1485 i Nr 184, poz. 1539.

§ 1. Koszty przeprowadzenia przez inspektorów do spraw wytwarzania inspekcji, o których mowa w art. 10 ust. 5, art. 38 ust. 6 i art. 47a ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. — Prawo farmaceutyczne, odpowiadają w zakresie:

1) kosztów czasu pracy:

- a) 1 500 PLN za każdy dzień inspekcji, niezależnie od liczby inspektorów — w przypadku wytwórni znajdującej się na terenie Rzeczypospolitej Polskiej,
- b) 2 500 PLN za każdy dzień inspekcji, niezależnie od liczby inspektorów — w przypadku wytwórni znajdującej się poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej;

2) kosztów pobytu:

- a) cenie zakwaterowania w hotelu kategorii IV w rozumieniu ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o usługach turystycznych (Dz. U. z 2004 r. Nr 223, poz. 2268 i Nr 273, poz. 2703 oraz z 2005 r. Nr 175, poz. 1462),
- b) wysokości diet, o których mowa w rozporządzeniu Ministra Pracy i Polityki Społecznej z dnia 19 grudnia 2002 r. w sprawie wysokości oraz warunków ustalania należności przysługujących pracownikowi zatrudnionemu w państwowej lub samorządowej jednostce sfery budżetowej z tytułu podróży służbowej na obszarze kraju (Dz. U. Nr 236, poz. 1990, z 2004 r. Nr 271, poz. 2686 oraz z 2005 r. Nr 186, poz. 1554) — w przypadku podróży, o której mowa w pkt 1 lit. a,
- c) wysokości diet, o których mowa w rozporządzeniu Ministra Pracy i Polityki Społecznej z dnia 19 grudnia 2002 r. w sprawie wysokości oraz warunków ustalania należności przysługujących pracownikowi zatrudnionemu w państwowej lub samorządowej jednostce sfery budżetowej z tytułu podróży służbowej poza granicami

kraju (Dz. U. Nr 236, poz. 1991, z 2003 r. Nr 199, poz. 1951, z 2004 r. Nr 271, poz. 2687 oraz z 2005 r. Nr 186, poz. 1555) — w przypadku podróży, o której mowa w pkt 1 lit. b;

3) kosztów podróży:

- a) cenie biletu określonej dla przejazdów w komunikacji krajowej w klasie I, w wagonie sypialnym, bądź w wagonie z miejscami do leżenia — w przypadku podróży pociągiem,
- b) cenie biletu określonej dla przelotów w klasie ekonomicznej — w przypadku podróży samolotem,
- c) cenie biletu określonej dla przejazdów środkami komunikacji miejscowej,
- d) wysokości ryczałtu, o którym mowa w § 6 rozporządzenia wymienionego w pkt 2 lit. b,
- e) wysokości ryczałtu, o którym mowa w § 10 rozporządzenia wymienionego w pkt 2 lit. c.

§ 2. Główny Inspektor Farmaceutyczny zawiadamia wnioskodawcę, na 45 dni przed planowaną datą inspekcji, o jej terminie i czasie trwania, liczbie inspektorów biorących w niej udział oraz wysokości kosztów.

§ 3. Opłaty z tytułu kosztów, o których mowa w § 1, są wnoszone przez wnioskodawcę na rachunek bieżący dochodów Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego i stanowią dochód budżetu państwa.

§ 4. Wnioskodawca przedstawia Głównemu Inspektorowi Farmaceutycznemu dowody pokrycia kosztów, o których mowa w § 1, na 30 dni przed planowanym rozpoczęciem inspekcji.

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

Minister Zdrowia: *M. Balicki*

1676

ROZPORZĄDZENIE KRAJOWEJ RADY RADIOFONII I TELEWIZJI

z dnia 20 września 2005 r.

w sprawie sposobu prowadzenia przez nadawcę ewidencji czasu nadawania audycji wytworzonych pierwotnie w języku polskim, audycji europejskich i audycji europejskich wytworzonych przez producentów niezależnych oraz czasu jej przechowywania

Na podstawie art. 15a ust. 2 ustawy z dnia 29 grudnia 1992 r. o radiofonii i telewizji (Dz. U. z 2004 r. Nr 253, poz. 2531 oraz z 2005 r. Nr 17, poz. 141 i Nr 85, poz. 728) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) sposób prowadzenia przez nadawcę ewidencji czasu nadawania;