

**1277****ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA<sup>1)</sup>**

z dnia 11 września 2007 r.

**w sprawie sposobu postępowania w przypadkach wzbudzających podejrzenie,  
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. Nr 179, poz. 1485, z późn. zm.<sup>2)</sup>) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) szczegółowy sposób przekazywania informacji o wzbudzających podejrzenie co do zgodności z przepisami prawa: zamówieniach na prekursorzy, działaniach z udziałem prekursorów i próbach ich wykorzystania, zwanych dalej „czynnościami”;
- 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, a także wzór takiego powiadomienia;
- 4) tryb i sposób postępowania z przesyłką, o której mowa w pkt 3.

§ 2. 1. Informacja o wszelkich wzbudzających podejrzenie, co do zgodności z przepisami prawa, czynnościach jest niezwłocznie przekazywana przez przedsiębiorców określonych w art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii, zwanej dalej „ustawą”, telefonicznie, faksem albo pocztą elektroniczną i potwierdzana pismem kierowanym do Głównego Inspektora Farmaceutycznego w odniesieniu do prekursorów kategorii 1, a w odniesieniu do prekursorów kategorii 2 i 3 — do Głównego Inspektora Sanitarnego, zawierającym następujące dane:

- 1) firmę, pod którą przedsiębiorca wykonuje działalność gospodarczą;
- 2) przedmiot prowadzonej działalności gospodarczej i miejsce wykonywania działalności gospodarczej;
- 3) numer telefonu, faksu lub adres poczty elektronicznej;
- 4) opis okoliczności wskazujących na niezgodne z przepisami prawa czynności oraz datę stwierdzenia zaistnienia tych okoliczności;

5) dotyczące przedsiębiorców lub innych podmiotów biorących udział w transakcji;

6) dotyczące prekursorów, których dotyczy transakcja, z podaniem ich kategorii, nazwy handlowej lub chemicznej, ich ilości, numerów serii, wielkości opakowań;

7) podpis osoby zgłaszającej.

2. Informacja, o której mowa w ust. 1, może zawierać również następujące dane:

1) dotyczące deklarowanego celu wykorzystania prekursorów,

2) dotyczące użytych środków transportu,

3) dotyczące trasy przewozu i miejsca, do którego mają być dostarczone prekursorzy

— jeżeli przedsiębiorca posiada te dane.

§ 3. 1. Główny Inspektor Farmaceutyczny i Główny Inspektor Sanitarny, zgodnie z właściwością rzeczową, prowadzą ewidencję zawierającą dane, o których mowa w § 2, zwaną dalej „ewidencją”.

2. Ewidencję prowadzi się w formie książki ewidencji lub w postaci elektronicznej bazy danych.

3. Wpisów do ewidencji dokonuje się w dniu uzyskania informacji.

4. Z elektronicznej bazy danych dokonuje się comiesięcznych wydruków. Wydruki powinny być kolejno ponumerowane.

5. Wydruki i książkę ewidencji przechowuje się w sposób zabezpieczający przed zniszczeniem oraz dostępem osób nieupoważnionych. Elektroniczną bazę danych zabezpiecza się zgodnie z przepisami ustawy o ochronie danych osobowych.

§ 4. 1. Główny Inspektor Farmaceutyczny i Główny Inspektor Sanitarny, zgodnie z właściwością rzeczową, dokonują analizy otrzymanej informacji, o której mowa w § 2, i niezwłocznie powiadamiają Komendanta Głównego Policji, Komendanta Głównego Straży Granicznej i Szefa Służby Celnej w przypadku zaistnienia okoliczności uzasadniających zatrzymanie przesyłki.

<sup>1)</sup> Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 lipca 2006 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 131, poz. 924).

<sup>2)</sup> Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2006 r. Nr 66, poz. 469 i Nr 120, poz. 826 oraz z 2007 r. Nr 7, poz. 48 i Nr 82, poz. 558.

2. Powiadomienie, o którym mowa w ust. 1, przekazuje się faksem lub pocztą elektroniczną, a następnie potwierdza się niezwłocznie pisemnie.

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

§ 5. 1. Informacje, o których mowa w § 2, po godzinach urzędowania Głównego Inspektora Farmaceutycznego lub Głównego Inspektora Sanitarnego i w dniach wolnych od pracy kierowane są bezpośrednio do Policji, Straży Granicznej i organów celnych.

2. W przypadku, o którym mowa w ust. 1, Policja, Straż Graniczna i organy celne przekazują informację, o której mowa w § 2, do Głównego Inspektora Farmaceutycznego lub Głównego Inspektora Sanitarnego, zgodnie z właściwością rzeczową, niezwłocznie po jej otrzymaniu.

§ 6. 1. Przedsiębiorca, o którym mowa w art. 38 ust. 1 ustawy, będący w posiadaniu przesyłki, o której

mowa w art. 38 ust. 3 ustawy, po przekazaniu informacji do właściwego organu, o którym mowa w § 2 albo § 5:

1) przechowuje przesyłkę w sposób zabezpieczający przed kradzieżą, zniszczeniem i dostępem osób nieupoważnionych;

2) wstrzymuje wszelkie działania z nią związane do czasu otrzymania pisemnego zawiadomienia o dalszych losach przesyłki od organów, o których mowa w § 2, lub podjęcia działań przez Policję, Straż Graniczną lub organy celne.

2. Organy, o których mowa w § 2, dokonują zawiadomienia, o którym mowa w ust. 1 pkt 2, w porozumieniu z Policją, Strażą Graniczną lub organami celnymi.

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

Minister Zdrowia: *Z. Religa*

Załącznik do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 11 września 2007 r. (poz. 1277)

WZÓR

.....  
(określenie organu powiadamiającego)

.....  
(Komendant Główny Policji  
Komendant Główny Straży Granicznej  
Szef Służby Celnej)

POWIADOMIENIE

Zgodnie z art. 38 ust. 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. Nr 179, poz. 1485, z późn. zm.) niniejszym powiadamiam o przypadku uzasadnionego podejrzenia niezgodnego z prawem wykorzystania następujących prekursorów kategorii .....

1. ....  
(nazwa prekursora, ilość)

2. ....

Uzasadnienie: .....

.....

.....

.....

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

.....  
(podpis i pieczęć  
Głównego Inspektora Farmaceutycznego  
lub Głównego Inspektora Sanitarnego)

W załączeniu:

1. ....

2. ....

3. ....