

464**ROZPORZĄDZENIE MINISTRA SPRAWIEDLIWOŚCI**

z dnia 30 marca 2007 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie określenia zasad dopuszczalności używania wyrobów tytoniowych w obiektach zamkniętych podległych Ministrowi Sprawiedliwości

Na podstawie art. 5 ust. 3 ustawy z dnia 9 listopada 1995 r. o ochronie zdrowia przed następstwami używania tytoniu i wyrobów tytoniowych (Dz. U. z 1996 r. Nr 10, poz. 55, z późn. zm.¹⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Sprawiedliwości z dnia 26 listopada 1996 r. w sprawie określenia zasad dopuszczalności używania wyrobów tytoniowych w obiektach zamkniętych podległych Ministrowi Sprawiedliwości (Dz. U. Nr 140, poz. 658 oraz z 1998 r. Nr 12, poz. 54) wprowadza się następujące zmiany:

1) § 3 otrzymuje brzmienie:

„§ 3. 1. W zakładach karnych typu półotwartego i otwartego używanie wyrobów tytoniowych jest dopuszczalne tylko poza celami mieszkalnymi, w miejscu i w czasie wyznaczonym przez dyrektora zakładu karnego.

2. W zakładach karnych typu półotwartego w przypadku zamknięcia cel mieszkalnych w porze nocnej stosuje się zasady używania wyrobów tytoniowych określone dla zakładów karnych typu zamkniętego.”;

¹⁾ Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 1997 r. Nr 88, poz. 554 i Nr 121, poz. 770, z 1999 r. Nr 96, poz. 1107 oraz z 2003 r. Nr 229, poz. 2274.

2) § 4 otrzymuje brzmienie:

„§ 4. W przypadku podjęcia przez dyrektora zakładu karnego decyzji o zamknięciu cel i innych pomieszczeń, w których przebywają lub pracują osadzeni, na podstawie art. 247 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. — Kodeks karny wykonawczy (Dz. U. Nr 90, poz. 557, z późn. zm.²⁾), stosuje się zasady używania wyrobów tytoniowych określone dla zakładów karnych typu zamkniętego.”;

3) § 5 otrzymuje brzmienie:

„§ 5. W oddziałach terapeutycznych o określonej specjalizacji dla skazanych stosuje się zasady używania wyrobów tytoniowych określone dla zakładów karnych typu zamkniętego.”.

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

Minister Sprawiedliwości: *Z. Ziobro*

²⁾ Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 1997 r. Nr 160, poz. 1083, z 1999 r. Nr 83, poz. 931, z 2000 r. Nr 60, poz. 701, Nr 120, poz. 1268 i Nr 122, poz. 1318, z 2001 r. Nr 98, poz. 1071, Nr 111, poz. 1194 i Nr 151, poz. 1686, z 2002 r. Nr 74, poz. 676, Nr 121, poz. 1033 i Nr 200, poz. 1679, z 2003 r. Nr 111, poz. 1061, Nr 142, poz. 1380 i Nr 179, poz. 1750, z 2004 r. Nr 93, poz. 889, Nr 210, poz. 2135, Nr 240, poz. 2405, Nr 243, poz. 2426 i Nr 273, poz. 2703, z 2005 r. Nr 163, poz. 1363 i Nr 178, poz. 1479 oraz z 2006 r. Nr 104, poz. 708 i Nr 226, poz. 1648.

465**ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 3 kwietnia 2007 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie dopuszczenia do obrotu produktów leczniczych w placówkach obrotu pozaaptecznego i punktach aptecznych

Na podstawie art. 71 ust. 3 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 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 18 lipca 2006 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 131, poz. 924).

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, z 2005 r. Nr 94, poz. 787, Nr 163, poz. 1362, Nr 179, poz. 1485 i Nr 184, poz. 1539, z 2006 r. Nr 170, poz. 1217, Nr 171, poz. 1225 i Nr 217, poz. 1588 oraz z 2007 r. Nr 50, poz. 331.

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 6 lipca 2006 r. w sprawie dopuszczenia do obrotu produktów leczniczych w placówkach obrotu pozaaptecznego i punktach aptecznych (Dz. U. Nr 130, poz. 905) wprowadza się następujące zmiany:

1) w załączniku nr 2 do rozporządzenia:

- a) po pkt 95 dodaje się pkt 95a w brzmieniu:
„95a. Aspirin Activ — tabletki (10 tabl.)”,
- b) po pkt 230 dodaje się pkt 230a—230c w brzmieniu:
„230a. Cholagoga I — mieszanka ziołowa
230b. Cholagoga II — mieszanka ziołowa
230c. Cholagoga II fix — mieszanka ziołowa w torebkach do zaparzania”,
- c) po pkt 239 dodaje się pkt 239a w brzmieniu:
„239a. Cirkused — tabletki drażowane”,
- d) po pkt 327 dodaje się pkt 327a w brzmieniu:
„327a. Emorect — żel”,
- e) po pkt 358 dodaje się pkt 358a—358i w brzmieniu:
„358a. Fito — Mix I — mieszanka ziołowa
358b. Fito — Mix II fix — mieszanka ziołowa dozowana
358c. Fito — Mix IV fix — mieszanka ziołowa w torebkach do zaparzania
358d. Fito — Mix VII fix — mieszanka ziołowa
358e. Fito — Mix VIII — mieszanka ziołowa
358f. Fito — Mix IX fix — mieszanka ziołowa
358g. Fito — Mix X fix — mieszanka ziołowa
358h. Fito — Mix XI fix — mieszanka ziołowa dozowana
358i. Fito — Mix XIII fix — mieszanka ziołowa w torebkach do zaparzania”,
- f) po pkt 359 dodaje się pkt 359a w brzmieniu:
„359a. Fleet Phospho Soda — roztwór doustny”,
- g) po pkt 383 dodaje się pkt 383a w brzmieniu:
„383a. Gastrosil — kapsułki 40 mg”,
- h) po pkt 480 dodaje się pkt 480a w brzmieniu:
„480a. Kofepar — tabletki (10, 12 tabl.)”,
- i) po pkt 544 dodaje się pkt 544a w brzmieniu:
„544a. Lecytyna E — tabletki powlekane”,
- j) po pkt 607 dodaje się pkt 607a w brzmieniu:
„607a. Maść borowinowa — maść”,
- k) po pkt 612 dodaje się pkt 612a w brzmieniu:
„612a. Maść kasztanowa — maść”,
- l) po pkt 622 dodaje się pkt 622a w brzmieniu:
„622a. Maść tranowa — maść”,

- m) po pkt 624 dodaje się pkt 624a w brzmieniu:
„624a. Maść z sulfobituminianem amonowym — maść”,
 - n) po pkt 644 dodaje się pkt 644a w brzmieniu:
„644a. Mentisana — mieszanka ziołowa w torebkach do zaparzania”,
 - o) po pkt 700 dodaje się pkt 700a w brzmieniu:
„700a. Neoglandyna — kapsułki żelatynowe”,
 - p) po pkt 715 dodaje się pkt 715a w brzmieniu:
„715a. Nervosol K — krople uspokajające”,
 - q) po pkt 790 dodaje się pkt 790a w brzmieniu:
„790a. Pankrosan — mieszanka ziołowa”,
 - r) po pkt 833 dodaje się pkt 833a w brzmieniu:
„833a. Phytopharm Urovit — mieszanka ziołowa w torebkach do zaparzania”,
 - s) po pkt 958 dodaje się pkt 958a w brzmieniu:
„958a. Sal Ems Artificiale — tabletki musujące”,
 - t) po pkt 972 dodaje się pkt 972a w brzmieniu:
„972a. Saponarex — płyn doustny”,
 - u) po pkt 979 dodaje się pkt 979a w brzmieniu:
„979a. Seal and Heal — żel”,
 - v) po pkt 1022 dodaje się pkt 1022a w brzmieniu:
„1022a. Solnasin 0,65 % — krople do nosa, roztwór”,
 - w) po pkt 1029 dodaje się pkt 1029a w brzmieniu:
„1029a. Sól jodobromowa iwonicka — proszek krystaliczny”,
 - x) po pkt 1076 dodaje się pkt 1076a w brzmieniu:
„1076a. Taliamix — mieszanka ziołowa”,
 - y) po pkt 1203 dodaje się pkt 1203a w brzmieniu:
„1203a. Vita — Buerlecithin — drażetki”,
 - z) po pkt 1218 dodaje się pkt 1218a w brzmieniu:
„1218a. Vitaminum C — 100 mg tabletki powlekane”;
- 2) w załączniku nr 3 do rozporządzenia:
- a) po pkt 18 dodaje się pkt 18a w brzmieniu:
„18a. Aspirin Activ — tabletki (10 tabl.)”,
 - b) po pkt 54 dodaje się pkt 54a w brzmieniu:
„54a. Kofepar — tabletki (10, 12 tabl.)”,
 - c) po pkt 85 dodaje się pkt 85a w brzmieniu:
„85a. Proacid — tabletki”,
 - d) po pkt 92 dodaje się pkt 92a w brzmieniu:
„92a. Solnasin 0,65 % — krople do nosa, roztwór”.

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

Minister Zdrowia: *Z. Religa*