

- tych powiatów jest Zakład Utylizacyjny w Siedlecinie w powiecie jeleniogórskim;
- 13) powiaty: wołowski, górowski i lubiński w województwie wrocławskim, z tym że terytorialnie właściwym dla tych powiatów jest Zakład Utylizacyjny w Krzelowie w powiecie wołowskim;
- 14) gminy Żmigródek i Sułów w powiecie milickim, powiat trzebnicki w województwie wrocławskim, z tym że terytorialnie właściwym dla tych powiatów jest Zakład Utylizacyjny w Prusicach w powiecie milickim;
- 15) powiaty: warszawski, grodzisko-mazowiecki, radzyński, miński w województwie warszawskim i m. st. Warszawy, z tym że terytorialnie właściwym dla

tych powiatów jest Zakład Utylizacyjny w Warszawie.

§ 2. Zarządzenie niniejsze oraz zarządzenie z dnia 14 stycznia 1949 r. wejdą w życie na terenie wyżej wymienionych powiatów (gmin) z chwilą podania do wiadomości publicznej, stosownie do § 15 zarządzenia z dnia 14 stycznia 1949 r. (Monitor Polski Nr A-7, poz. 82).

§ 2. W § 1 pkt 1 zarządzenia Ministra Rolnictwa i Reform Rolnych z dnia 26 stycznia 1950 r. o obowiązku i sposobie zgłaszania i dostarczania zwłok zwierzęcych do zakładów utylizacyjnych (Monitor Polski Nr A-23, poz. 234) skreśla się wyrazy „i kętrzyński”.

Minister Rolnictwa: w z. M. Czaja

787

ZARZĄDZENIE MINISTRA KULTURY I SZTUKI

z dnia 28 maja 1952 r.

w sprawie utworzenia państwowych czteroletnich liceów bibliotekarskich.

Na podstawie art. 1 dekretu z dnia 23 listopada 1945 r. o organizacji szkolnictwa w okresie przejściowym (Dz. U. R. P. z 1946 r. Nr 2, poz. 9) i w związku z ustawą z dnia 31 października 1951 r. o przekazaniu Ministrowi Kultury i Sztuki zakresu działania Ministra Oświaty w przedmiocie bibliotek i zbiorów bibliotecznych (Dz. U. R. P. Nr 58, poz. 400) zarządza się, co następuje:

§ 1. Tworzy się państwowe czteroletnie licea bibliotekarskie, zwane dalej „liceum”.

§ 2. Otwarcie każdego liceum wymaga osobnego zarządzenia Ministra Kultury i Sztuki.

§ 3. Do liceum przyjmuje się kandydatów na podstawie świadectwa ukończenia 7 klasy szkoły ogólnokształcącej stopnia podstawowego lub zakładu równorzędnego.

§ 4. Liceum realizuje program VIII, IX, X i XI klasy szkoły ogólnokształcącej ze zmianami, spowodowanymi wprowadzeniem przedmiotów zawodowych.

§ 5. Program nauczania przedmiotów bibliotekarskich ustala Minister Kultury i Sztuki, a program nauczania przedmiotów ogólnokształcących ustala Minister Kultury i Sztuki w porozumieniu z Ministrem Oświaty.

§ 6. Statut liceum bibliotekarskiego wydany zostanie odrębnym zarządzeniem.

§ 7. Zarządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia z mocą od dnia 28 maja 1952 r.

Minister Kultury i Sztuki: S. Dybowski

788

ZARZĄDZENIE MINISTRA TRANSPORTU DROGOWEGO I LOTNICZEGO

z dnia 15 maja 1952 r.

w sprawie zmiany „Norm zużycia materiałów pędnych w eksploatacji pojazdów samochodowych”.

Na podstawie art. 1 i art. 2 pkt 9 dekretu z dnia 8 stycznia 1946 r. o organizacji administracji i gospodarki motoryzacyjnej w Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. R. P. Nr 7, poz. 58) oraz ustawy z dnia 26 lutego 1951 r. o organizacji władz w dziedzinie komunikacji (Dz. U. R. P. Nr 14, poz. 108 i Nr 41, poz. 310) zarządza się, co następuje:

§ 1. W „Normach zużycia materiałów pędnych w eksploatacji pojazdów samochodowych”, stanowiących załącznik do zarządzenia Ministra Komunikacji z dnia 21 października 1950 r. w sprawie zatwierdzenia „Norm

zużycia materiałów pędnych w eksploatacji pojazdów samochodowych” (Dz. T. i Z. K. Nr 34, poz. 271), przepisy §§ 7 i 9 otrzymują nowe brzmienie. Nowe brzmienie tych przepisów zostało opublikowane w formie wkładki do broszury, wydanej przez przedsiębiorstwo państwowe „Wydawnictwa Komunikacyjne” (Warszawa, ul. Kazimierzowska 52).

§ 2. Zarządzenie wchodzi w życie z dniem 1 lipca 1952 r.

Minister Transportu Drogowego i Lotniczego: J. Rustecki

789

ZARZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA

z dnia 5 czerwca 1952 r.

w sprawie przekazania uprawnień, dotyczących zezwalania na pociąganie do odpowiedzialności zawodowej fachowych pracowników służby zdrowia, zatrudnionych w służbie państwowej i w instytucjach państwowych.

Na podstawie art. 3 ust. 3 ustawy z dnia 18 lipca 1950 r. o odpowiedzialności zawodowej fachowych pra-

cowników służby zdrowia (Dz. U. R. P. Nr 36, poz. 332) zarządza się, co następuje:

§ 1. Uprawnienia Ministra Zdrowia, dotyczące zezwolenia na pociąganie do odpowiedzialności zawodowej fachowych pracowników służby zdrowia zatrudnionych w służbie państwowej i w instytucjach państwowych za wykroczenia zawodowe, popełnione w związku z wykonywaniem swych czynności służbowych, przekazuje się:

- 1) prezydiom wojewódzkich rad narodowych oraz Rad Narodowych m. st. Warszawy i m. Łodzi (wydziały zdrowia) — w odniesieniu do pracowników, zatrudnionych w wydziałach zdrowia prezydiów rad narodowych oraz w instytucjach służby zdrowia, utrzymywanych z budżetu terenowego;

- 2) Morskiemu Urzędowi Zdrowia — w odniesieniu do pracowników, zatrudnionych w tym Urzędzie oraz w portowych urzędach zdrowia;
- 3) rektorom akademii medycznych oraz dyrektorom instytutów naukowych — w odniesieniu do podległych im pracowników.

§ 2. Zarządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

Minister Zdrowia: *J. Sztachelski*

790

INSTRUKCJA MINISTRA ZDROWIA

z dnia 4 czerwca 1952 r.

w sprawie trybu wykonywania kontroli seryjnej niektórych środków farmaceutycznych.

W związku z §§ 2, 3, 5 i 6 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 3 stycznia 1952 r. w sprawie kontroli seryjnej niektórych środków farmaceutycznych (Dz. U. R. P. Nr 2, poz. 12), zwanego w dalszym ciągu „rozporządzeniem”, ustala się, co następuje:

I. Wytyczne ogólne.

§ 1. Środek farmaceutyczny zgłoszony do kontroli seryjnej powinien być umieszczony w opakowaniach, w jakich ma być wprowadzony do obrotu, z tym że opakowania te nie mogą być zabezpieczone.

§ 2. Zgłoszeniu do kontroli seryjnej (§ 6 rozporządzenia) podlega zarówno każda nowowyprodukowana seria środka, jak i seria poddana przebraniu lub przeróbce (§ 11 ust. 4 pkt 1 niniejszej instrukcji).

§ 3. Badania nad jakością środków farmaceutycznych zgłoszonych do kontroli seryjnej przeprowadza:

- 1) Państwowy Zakład Higieny — co do surowic i szczepionek używanych w medycynie ludzkiej oraz antybiotyków;
- 2) Instytut Leków — co do preparatów organoterapeutycznych, preparatów witaminowych, preparatów arsenobenzenowych i eteru do narkozy.

§ 4. 1. Numer kontrolny każdej serii środka farmaceutycznego nadaje instytucja przeprowadzająca badanie jakości (§ 3).

2. Numer kontrolny składa się z litery oznaczającej grupę artykułów farmaceutycznych (A—arsenobenzeny, B—antybiotyki, E—eter do narkozy, O—organopreparaty, S—surowice, V—szczepionki, W—preparaty witaminowe) oraz z liczby wielocyfrowej, której pierwsze cyfry oznaczają numer kolejny badania, a dwie ostatnie — rok badania.

§ 5. 1. Opaski kontrolne są drukami ścisłego zachowania.

2. Instytut Leków dostarcza wydziałom zdrowia prezydiów wojewódzkich rad narodowych opaski kontrolne w ilości niezbędnej na okres trzech miesięcy.

3. Wydział zdrowia prezydium wojewódzkiej rady narodowej prowadzi książkę przychodu i rozchodu opasek kontrolnych według wzoru stanowiącego załącznik Nr 1 do niniejszej instrukcji oraz wylicza się co kwartał z zużycia opasek kontrolnych przed Instytutem Leków.

II. Postępowanie przy wykonywaniu kontroli seryjnej.

§ 6. Po otrzymaniu zgłoszenia, o którym mowa w § 6 ust. 2 rozporządzenia, wydział zdrowia prezydium wojewódzkiej rady narodowej w ciągu dwóch dni deleguje swego przedstawiciela (farmaceutę) do wytwórni (hurtowni, importera) w celu dokonania czynności określonych w § 2 ust. 1 pkt 1 i 2 rozporządzenia.

§ 7. 1. W przypadku gdy czynności określone w § 2 ust. 1 pkt 1 i 2 rozporządzenia dały wynik pozytywny, przedstawiciel wydziału zdrowia pobiera próbę środka farmaceutycznego.

2. Próbę należy pobrać przede wszystkim z tych opakowań, w których środek farmaceutyczny wykazuje odchylenia od normalnego wyglądu.

3. Próbę należy pobrać w ilości koniecznej do przeprowadzenia badań i odłożenia próby do archiwum instytucji badającej. Ilość tę określa właściwa instytucja przeprowadzająca badanie jakości środka farmaceutycznego (§ 3).

§ 8. Po pobraniu próby przedstawiciel wydziału zdrowia poleca umieszczenie całej serii środka farmaceutycznego w specjalnym pomieszczeniu (skrzyni, szafie), zapewniającym potrzebne warunki dla przechowywania środka farmaceutycznego, a następnie zabezpiecza środek farmaceutyczny przez założenie na pomieszczeniu pieczęci wydziału zdrowia prezydium wojewódzkiej rady narodowej.

§ 9. 1. Z wykonania czynności przewidzianych w §§ 7 i 8 przedstawiciel wydziału zdrowia sporządza w trzech egzemplarzach protokół według wzoru, stanowiącego załącznik Nr 2 do niniejszej instrukcji.

2. Jeden egzemplarz protokołu pozostaje w wytwórni (hurtowni, u importera), drugi — w wydziale zdrowia prezydium wojewódzkiej rady narodowej), trzeci — przesyła się wraz z próbą do instytucji przeprowadzającej badanie jakości środka farmaceutycznego.

3. Przy pobieraniu próby surowicy przedstawiciel wydziału zdrowia dołącza do każdego egzemplarza protokołu oświadczenie kierownika wytwórni (hurtowni, importera), sporządzone według wzoru stanowiącego załącznik Nr 3 do niniejszej instrukcji.

§ 10. Pobraną próbę po opakowaniu jej w sposób zabezpieczający przed zniszczeniem lub uszkodzeniem w czasie transportu przedstawiciel wydziału zdrowia zabezpiecza przez nałożenie pieczęci wydziału zdrowia pre-