

— Wydziału Karnego dla spraw karnych rozpatrywanych w pierwszej i drugiej instancji,

f) Ośrodek Zamiejscowy Sądu Wojewódzkiego w Rzeszowie z siedzibą w Przemyśle składa się z jednego wydziału dla spraw cywilnych i karnych rozpatrywanych w pierwszej i drugiej instancji,

g) Ośrodek Zamiejscowy Sądu Wojewódzkiego w Zielonej

nej Górze z siedzibą w Gorzowie Wielkopolskim składa się z dwóch wydziałów, a mianowicie:

— Wydziału Cywilnego dla spraw cywilnych rozpatrywanych w pierwszej i drugiej instancji,

— Wydziału Karnego dla spraw karnych rozpatrywanych w pierwszej i drugiej instancji.

§ 4. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

Minister Sprawiedliwości: M. Rybicki

155

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA LEŚNICTWA I PRZEMYSŁU DRZEWNEGO

z dnia 30 maja 1957 r.

w sprawie czasów ochronnych dla zwierzyny łownej.

Na podstawie art. 20 dekretu z dnia 29 października 1952 r. o prawie łowieckim (Dz. U. z 1952 r. Nr 44, poz. 300 i z 1955 r. Nr 18, poz. 108) zarządza się, co następuje:

§ 1. Czas ochronny dla zwierzyny łownej ustala się tak, że obejmuje on:

- 1) dla jeleni-byków, łań i cieląt gatunku jeleni-sika (*Cervus nippon*) — cały rok;
- 2) dla jeleni gatunku jeleni-europejski (*Cervus elaphus*):
 - a) dla jeleni-byków — okres od 11 października do 31 sierpnia,
 - b) dla jeleni-łań i cieląt — cały rok,
 - c) przy odstrzale hodowlanych: jeleni-byków, łań i cieląt — okres od 11 lutego do 31 sierpnia;
- 3) a) dla danieli-byków, łań i cieląt — cały rok,
- b) przy odstrzale hodowlanych: danieli-byków, łań i cieląt — okres od 11 lutego do 31 października;
- 4) a) dla sarn-kozlów — okres od 1 października do 31 lipca, dla sarn-kóz i kozłat — cały rok,
- b) przy odstrzale hodowlanych: sarn-kozlów — okres od 21 października do 20 maja, sarn-kóz i kozłat — okres od 11 lutego do 30 listopada;
- 5) dla muflonów — cały rok;
- 6) dla zajęcy szaraków — okres od 11 stycznia do 10 listopada;
- 7) dla wiewiórek — okres od 11 lutego do 30 listopada;
- 8) dla dzików:
 - a) na gruntach rolnych i terenach leśnych o powierzchni do 200 ha włączonych do obwodów łowieckich — okres od 11 lutego do 15 maja,
 - b) na pozostałych terenach obwodów łowieckich — okres od 11 lutego do 31 lipca;
- 9) dla lisów — okres od 11 lutego do 30 września, z tym że na terenach zaliczonych zarządzeniem Ministra Leśnictwa wydanym na podstawie art. 1 ust. 5 dekretu o prawie łowieckim do zwierzynców otwartych przeznaczonych do hodowli bażantów, w ośrodkach hodowlanych przeznaczonych wyłącznie do odłowu zwierzyny drobnej oraz w obwodach łowieckich z ostoją głuszca i cietrzewia czas ochronny nie obowiązuje;
- 10) dla borsuków — okres od 1 stycznia do 31 sierpnia, z tym że na terenach zaliczonych zarządzeniem Ministra Leśnictwa wydanym na podstawie art. 1 ust. 5 dekretu o prawie łowieckim do zwierzynców otwartych przeznaczonych do hodowli bażantów, w ośrodkach hodowlanych przeznaczonych wyłącznie do odłowu zwierzyny drobnej oraz w obwodach łowieckich z ostoją głuszca i cietrzewia czas ochronny nie obowiązuje;
- 11) dla rysy — okres od 11 lutego do 31 października;
- 12) dla wydr — cały rok;
- 13) dla kun leśnych (tumaków) — okres od 11 lutego do 30 września, z tym że na terenach zaliczonych zarządzeniem Ministra Leśnictwa wydanym na podstawie art. 1 ust. 5 dekretu o prawie łowieckim do zwierzynców otwar-

tych przeznaczonych do hodowli bażantów, w ośrodkach hodowlanych przeznaczonych wyłącznie do odłowu zwierzyny drobnej oraz w obwodach łowieckich z ostoją głuszca, cietrzewia i jarząbka czas ochronny nie obowiązuje;

- 14) dla szopów — cały rok;
- 15) dla tchórzy — okres od 11 lutego do 30 września, z tym że na terenach zaliczonych zarządzeniem Ministra Leśnictwa wydanym na podstawie art. 1 ust. 5 dekretu o prawie łowieckim do zwierzynców otwartych przeznaczonych do hodowli bażantów, w ośrodkach hodowlanych przeznaczonych wyłącznie do odłowu zwierzyny drobnej oraz w obwodach łowieckich z ostoją głuszca, cietrzewia i jarząbka czas ochronny nie obowiązuje;
- 16) dla dropi — cały rok;
- 17) dla głuszców-kogutów — okres od 21 maja do 31 marca, głuszców-kur — cały rok;
- 18) dla cietrzewi-kogutów — okres od 21 maja do 31 marca, cietrzewi-kur — cały rok;
- 19) dla jarząbków — okres od 11 lutego do 20 sierpnia;
- 20) dla bażantów-kogutów — okres od 11 stycznia do 31 października, bażantów-kur — cały rok;
- 21) dla kuropatw — okres od 21 listopada do 10 września;
- 22) dla przepiórek — okres od przylotu do 10 września;
- 23) dla dubeltów, bekasów, bekasików i derkaczy — okres od przylotu do 31 lipca;
- 24) dla słonków — okres od 1 czerwca do 31 lipca;
- 25) dla batalionów — okres od 1 czerwca do 10 maja;
- 26) dla dzikich gęsi — okres od 1 kwietnia do 31 lipca;
- 27) dla dzikich kaczek — okres od 1 stycznia do 31 lipca;
- 28) dla łysiek — okres od 1 stycznia do 31 lipca;
- 29) dla czapli siwych — okres od 1 kwietnia do 30 czerwca;
- 30) dla gołębi-grzywaczy — okres od przylotu do 20 sierpnia;
- 31) dla kwiczołów i paszkotów — okres od 11 lutego do 31 października.

§ 2. Prezydium wojewódzkich rad narodowych po zasięgnięciu opinii lub na wniosek właściwego zarządu lasów państwowych i wojewódzkiej rady łowieckiej mogą w szczególności uzasadnionych przypadkach — w drodze uchwały, ogłoszonej w dzienniku urzędowym wojewódzkiej rady narodowej — przedłużyć czasy ochronne dla poszczególnych gatunków zwierzyny łownej.

§ 3. Minister Leśnictwa i Przemysłu Drzewnego może zezwolić na odstrzał zwierząt wymienionych w § 1 albo na łowienie ich środkami nie raniącymi w każdym czasie ze względów hodowlanych lub naukowych.

§ 4. Jeżeli koniec okresu, w którym wolno polować, przypada na dzień poprzedzający dzień lub dni ustawowo uznane za wolne od pracy, okres ten upływa z ostatnim dniem uznanym za wolny od pracy. Jeżeli zaś początek okresu, w którym wolno polować, przypada na dzień następny po dniu lub dniach ustawowo uznanych za wolne od pracy, okres ten rozpoczyna się pierwszego dnia ustawowo uznanego za wolny od pracy przed ustalonym terminem rozpoczęcia polowania.

§ 5. Traci moc rozporządzenie Ministra Leśnictwa z dnia 15 maja 1956 r. w sprawie czasów ochronnych dla zwierzyny łownej (Dz. U. Nr 16, poz. 90).

§ 6. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

Minister Leśnictwa i Przemysłu Drzewnego: w z. R. Gesing

156

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA

z dnia 18 czerwca 1957 r.

w sprawie obowiązków wytwórcy i Importera w zakresie wprowadzania do obrotu środków farmaceutycznych oraz w sprawie obowiązków placówek naukowych w zakresie kontroli seryjnej tych środków.

Na podstawie art. 16 ust. 1 pkt 5, art. 23 ust. 1 i art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 8 stycznia 1957 r. o środkach farmaceutycznych i odurzających oraz artykułach sanitarnych (Dz. U. Nr 1, poz. 4) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozumieniu niniejszego rozporządzenia:

1) serią jest ilość środka farmaceutycznego poddana równocześnie całkowitemu procesowi wytwórczemu gwarantującemu jego jednorodność, a ponadto, jeżeli chodzi o środki farmaceutyczne ampułkowane — ilość tego środka poddana równoczesnemu wyjałowieniu,

2) importerem jest instytucja, która udzieliła przedsiębiorstwu handlu zagranicznego zamówienia na sprowadzenie środka farmaceutycznego z zagranicy.

§ 2. 1. Wytwórca środka farmaceutycznego jest obowiązany oznaczyć każdą wyprodukowaną serię numerem.

2. Numer serii stanowi liczbę wielocyfrową składającą się z:

- 1) liczby określającej kolejność wyprodukowania serii,
- 2) wyrażonej w dwóch cyfrach liczby miesiąca wytworzenia serii oraz
- 3) dwóch końcowych cyfr liczby roku wytworzenia serii.

3. Numer serii należy umieszczać na widocznym miejscu bezpośrednich opakowań środka farmaceutycznego oraz opakowań, w których środek jest wprowadzany do obrotu.

§ 3. 1. Wytwórca (importer) jest obowiązany złożyć w swym archiwum próbę każdej serii wyprodukowanego (sprowadzonego z zagranicy) środka farmaceutycznego w ilości umożliwiającej przeprowadzenie wszechstronnego badania.

2. Próby środków farmaceutycznych należy przechowywać w archiwum w sposób przewidziany dla danego środka z zabezpieczeniem go przed zepsuciem:

- 1) przez okres 2 miesięcy ponad termin ważności określony dla danego środka albo
- 2) przez okres 3 lat, jeżeli dla danego środka termin ważności nie został określony.

§ 4. 1. Nie wolno wprowadzać do obrotu środka farmaceutycznego, jeżeli stwierdzenie, że środek pochodzi z tej samej serii nie jest jednakowe w poszczególnych opakowaniach bezpośrednich albo jeżeli zachodzi podejrzenie, że środek w czasie przechowywania w wytwórni (magazynie importera) uległ zepsuciu.

2. Cała seria środka farmaceutycznego, z wyjątkiem środków stosowanych wyłącznie w lecznictwie zwierząt, powinna być umieszczona w jednakowych opakowaniach bezpośrednich.

§ 5. 1. Wytwórca (importer) jest obowiązany prowadzić księgę lub kartotekę zbytu z podziałem według poszczególnych środków farmaceutycznych.

2. W księdze lub kartotece zbytu prowadzonej przez wytwórcę odnotowuje się:

- 1) numer serii;
- 2) datę ukończenia produkcji;
- 3) ilość wyprodukowanego środka farmaceutycznego;
- 4) ilość i rodzaj składników użytych do produkcji;
- 5) datę sprzedaży;
- 6) imię i nazwisko bądź firmę oraz adres nabywcy;
- 7) ilość sprzedanego środka pochodzącego z danej serii.

3. Wytwórca może nie odnotowywać w księdze lub kar-

totece zbytu danych określonych w ust. 2 pkt 2—4, jeżeli dane te są uwidocznione w dokumentacji produkcji.

4. W księdze lub kartotece zbytu prowadzonej przez importera odnotowuje się:

- 1) nazwę i adres wytwórcy;
- 2) numer serii podany na opakowaniu przez wytwórcę;
- 3) datę produkcji lub ważności środka farmaceutycznego oznaczoną przez wytwórcę;
- 4) ilość sprowadzonego z zagranicy środka;
- 5) datę sprowadzenia środka farmaceutycznego;
- 6) dane określone w ust. 2 pkt 5—7.

§ 6. Kontrola seryjna polega na sprawdzeniu jakości poszczególnych serii środka farmaceutycznego lub jakości wszystkich hodowli wyjściowych przez:

- 1) Instytut Weterynarii — w zakresie surowic, szczepionek i preparatów rozpoznawczych stosowanych wyłącznie w lecznictwie zwierząt;
- 2) Państwowy Zakład Higieny — w zakresie antybiotyków oraz surowic i szczepionek innych niż wymienione w pkt 1;
- 3) Instytut Dermatologii i Wenerologii — w zakresie antygenów i odczynników do serologicznych odczynów skórnych;
- 4) Instytut Leków — w zakresie innych środków farmaceutycznych.

§ 7. 1. Sprawdzaniu jakości przez właściwą placówkę naukową wymienioną w § 6 podlegają następujące środki farmaceutyczne:

- 1) surowice i szczepionki, preparaty organoterapeutyczne, preparaty witaminowe, preparaty arsenobenzenowe, antybiotyki, eter do narkozy, podtlenek azotu oraz chlorek etylu do narkozy;
- 2) preparaty rozpoznawcze;
- 3) inne środki farmaceutyczne na podstawie decyzji Ministra Zdrowia, wydanej na czas określony lub do odwołania, jeżeli dla danego środka nie została opracowana dokładna metoda produkcji albo jeżeli wyposażenie wytwórni w sprzęt i aparaturę kontrolno-pomiarową jest niewystarczające; w zakresie środków stosowanych wyłącznie w lecznictwie zwierząt Minister Zdrowia wydaje taką decyzję w porozumieniu z Ministrem Rolnictwa;
- 4) serie środków farmaceutycznych określonych w pkt 1—3 poddane przeróbce lub wyeliminowaniu części preparatu, w którym właściwa placówka naukowa stwierdziła zmiany wizualne.

2. W stosunku do szczepionek stosowanych wyłącznie w lecznictwie zwierząt o terminie ważności nie przekraczającym 30 dni zamiast sprawdzenia jakości środka farmaceutycznego dokonuje się sprawdzenia jakości wszystkich hodowli wyjściowych. Wykaz takich szczepionek ustala Minister Zdrowia na wniosek Ministra Rolnictwa.

3. Minister Zdrowia na wniosek właściwej placówki naukowej, a w zakresie środków farmaceutycznych stosowanych wyłącznie w lecznictwie zwierząt — ponadto w porozumieniu z Ministrem Rolnictwa — może zwolnić wytwórcę (importera) od obowiązku poddania kontroli seryjnej środka farmaceutycznego lub poszczególnych jego serii.