

34

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA TRANSPORTU, ŻEGLUGI I ŁĄCZNOŚCI

z dnia 5 lutego 1988 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie przewozu przesyłek ekspresowych koleją.

Na podstawie art. 56 ust. 2 pkt 4 lit. b) ustawy z dnia 15 listopada 1984 r. — Prawo przewozowe (Dz. U. Nr 53, poz. 272) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Komunikacji z dnia 21 czerwca 1985 r. w sprawie przewozu przesyłek ekspresowych koleją (Dz. U. Nr 29, poz. 130) wprowadza się następujące zmiany:

1) w § 13 dodaje się ust. 5 w brzmieniu:

„5. Umowa zawarta między koleją a nadawcą może ustalać inne warunki przewozu droższy niż określone w ust. 1 i 4.”;

2) w § 26 dotychczasową treść oznacza się jako ust. 1 i dodaje się ust. 2 w brzmieniu:

„2. Kolej, na pisemny wniosek nadawcy lub odbiorcy, może przyjąć obowiązek wykonywania czynności ładunkowych również w odniesieniu do przesyłek, o których mowa w ust. 1 pkt 2 i 5.”

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

Minister Transportu, Żeglugi i Łączności: J. Kamiński

35

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA I OPIEKI SPOŁECZNEJ

z dnia 28 grudnia 1987 r.

w sprawie rejestru środków farmaceutycznych i artykułów sanitarnych.

Na podstawie art. 16 pkt 1 ustawy z dnia 28 stycznia 1987 r. o środkach farmaceutycznych, artykułach sanitarnych i aptekach (Dz. U. Nr 3, poz. 19) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rejestr środków farmaceutycznych i artykułów sanitarnych, zwany dalej „rejestrem”, prowadzi się dla surowców farmaceutycznych przeznaczonych do sporządzania leków recepturowych, zwanych dalej „surowcami”, dla leków oraz dla artykułów sanitarnych, zwanych dalej „artykułami”.

§ 2. Rejestr jest prowadzony w formie ksiąg rejestrowych, osobno dla surowców, leków i artykułów krajowych oraz dla surowców, leków i artykułów, produkowanych za granicą.

§ 3. 1. Wpisu surowca, leku lub artykułu do księgi rejestrowej dokonuje się pod kolejnym numerem.

2. Do księgi rejestrowej wpisuje się:

- 1) nazwę surowca, leku lub artykułu,
- 2) postać, skład lub stężenie, a w odniesieniu do leku zawierającego więcej niż jeden składnik czynny — dawkę lub stężenie każdego z tych składników; przy podawaniu składu stosuje się nazwy międzynarodowe w języku łacińskim, ustalone przez Światową

Organizację Zdrowia, a w braku takich ustaleń — nazwy chemiczne w języku polskim,

- 3) wymagania jakościowe dla surowca, leku lub artykułu,
- 4) wymagania jakościowe dla opakowania,
- 5) wskazanie metod badania,
- 6) dane odnoszące się do ubiegającego się o wpis do rejestru, obejmujące: nazwę i siedzibę jednostki organizacyjnej lub producenta zagranicznego albo — jeżeli ubiegającym się o wpis jest osoba fizyczna — jej imię i nazwisko oraz adres,
- 7) adnotacje odnoszące się do zmian lub skreśleń w księdze rejestrowej.

3. Jeżeli dane wymienione w ust. 2 pkt 3—5 wymagają ze względu na ich zakres ujęcia w odrębnym dokumencie, dokument ten stanowi załącznik do księgi rejestrowej; o załączniku czyni się wzmiankę w księdze rejestrowej.

§ 4. Zmianę lub skreślenie danych wpisanych do ksiąg rejestrowych oznacza się kolejnymi numerami oraz zaopatruje w datę dokonania zmiany lub skreślenia i podpis upoważnionego pracownika.

§ 5. Niezależnie od ksiąg rejestrowych prowadzi się akta rejestrowe, obejmujące dokumenty dotyczące postępowania rejestrowego.