



DZIENNIK USTAW

POLSKIEJ RZECZYPOSPOLITEJ LUDOWEJ

Warszawa, dnia 14 grudnia 1989 r.

Nr 66

TRESC:

Poz.:

ROZPORZĄDZENIE RADY MINISTRÓW

399 — z dnia 7 grudnia 1989 r. uchylające rozporządzenie w sprawie szczegółowego trybu i zasad zlecenia zamówień rządowych do 1990 r. oraz ich realizacji 987

ROZPORZĄDZENIA:

400 — Ministra Rolnictwa, Leśnictwa i Gospodarki Żywnościowej z dnia 18 listopada 1989 r. w sprawie rejestru środków farmaceutycznych i artykułów sanitarnych stosowanych wyłącznie u zwierząt 987

401 — Ministra Rolnictwa, Leśnictwa i Gospodarki Żywnościowej z dnia 18 listopada 1989 r. w sprawie szczegółowych zasad i warunków przeprowadzania badań laboratoryjnych i klinicznych środków farmaceutycznych i artykułów sanitarnych stosowanych wyłącznie u zwierząt 989

402 — Ministra Rolnictwa, Leśnictwa i Gospodarki Żywnościowej z dnia 18 listopada 1989 r. w sprawie sposobu oznakowania opakowań środków farmaceutycznych i artykułów sanitarnych stosowanych wyłącznie u zwierząt 989

403 — Ministra Rolnictwa, Leśnictwa i Gospodarki Żywnościowej z dnia 18 listopada 1989 r. w sprawie zezwoleń na produkcję środka farmaceutycznego lub artykułu sanitarnego stosowanych wyłącznie u zwierząt 990

404 — Ministra Rolnictwa, Leśnictwa i Gospodarki Żywnościowej z dnia 18 listopada 1989 r. w sprawie urzędowego spisu leków stosowanych wyłącznie u zwierząt 990

405 — Ministra Sprawiedliwości z dnia 1 grudnia 1989 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie kosztów przeprowadzenia dowodu z opinii biegłych w postępowaniu sądowym 991

399

ROZPORZĄDZENIE RADY MINISTRÓW

z dnia 7 grudnia 1989 r.

uchylające rozporządzenie w sprawie szczegółowego trybu i zasad zlecenia zamówień rządowych do 1990 r. oraz ich realizacji.

Na podstawie art. 36 ust. 2 pkt 3 ustawy z dnia 26 lutego 1982 r. o planowaniu społeczno-gospodarczym (Dz. U. z 1987 r. Nr 4, poz. 26 i Nr 33, poz. 181, z 1988 r. Nr 20, poz. 134 i Nr 41, poz. 327 oraz z 1989 r. Nr 4, poz. 22 i Nr 35, poz. 192) zarządza się, co następuje:

22 września 1987 r. w sprawie szczegółowego trybu i zasad zlecenia zamówień rządowych do 1990 r. oraz ich realizacji (Dz. U. Nr 29, poz. 160).

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 1990 r.

§ 1. Traci moc rozporządzenie Rady Ministrów z dnia

Prezes Rady Ministrów: *T. Mazowiecki*

400

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROLNICTWA, LEŚNICTWA I GOSPODARKI ŻYWNOŚCIOWEJ

z dnia 18 listopada 1989 r.

w sprawie rejestru środków farmaceutycznych i artykułów sanitarnych stosowanych wyłącznie u zwierząt.

Na podstawie art. 4 i art. 16 pkt 1 ustawy z dnia 26 stycznia 1987 r. o środkach farmaceutycznych, artykułach sanitarnych i aptekach (Dz. U. Nr 3, poz. 19 i z 1988 r. Nr 41, poz. 324) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rejestr środków farmaceutycznych i artykułów sanitarnych stosowanych wyłącznie u zwierząt, zwany dalej „rejestrem”, prowadzi się dla surowców farmaceutycz-

nych, zwanych dalej „surowcami”, 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. Do księgi rejestrowej wpisuje się:

- 1) nazwę surowca, leku lub artykułu,
- 2) postać 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) sposób podania leku,
- 5) okres ważności surowca, leku lub artykułu,
- 6) okres karencji leku,
- 7) wskazania i przeciwwskazania lecznicze, z określeniem gatunku i wieku zwierząt,
- 8) wskazanie metod badania,
- 9) wymagania jakościowe dla opakowania,
- 10) 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,
- 11) adnotacje odnoszące się do zmian lub skreśleń w księdze rejestrowej.

2. Jeśli dane wymienione w ust. 1 pkt 1—9 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. Wpis, zmianę lub skreślenie danych wpisanych do ksiąg rejestrowych oznacza się kolejnymi numerami oraz zaopatruje w datę dokonania wpisu, zmiany lub skreślenia i podpis upoważnionego pracownika.

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

§ 6. 1. Wniosek o wpis do rejestru powinien obejmować:

- 1) nazwę ubiegającego się o wpis, jego siedzibę, a jeżeli ubiegającym się o wpis jest osoba fizyczna — jej imię i nazwisko oraz adres,
- 2) nazwę i postać surowca, leku lub artykułu, a ponadto w odniesieniu do leku — także stężenie substancji czynnej lub dawkę dla leku w postaci dawkowanej; jeżeli lek zawiera więcej niż jeden składnik czynny, stężenie lub dawkę podaje się dla każdego z tych składników,
- 3) oznaczenie chemiczne (nazwę chemiczną lub wzór strukturalny) każdej substancji czynnej,
- 4) wskazania lecznicze oraz przeciwwskazania,
- 5) spis ewentualnych działań ubocznych,
- 6) sposób użycia leku, a w odniesieniu do leków, które wymagają specjalnego postępowania przed ich zastosowaniem — także opis takiego postępowania,
- 7) proponowane dawkowanie leku,
- 8) określenie warunków przechowywania, jeżeli jest konieczne zachowanie specjalnych warunków przechowywania,
- 9) proponowane wymagania jakościowe dla surowca, leku lub artykułu i ich opakowań, a także wskazania proponowanych metod badania, stosowanych dla sprawdzenia wymagań jakościowych,
- 10) deklarowany okres ważności surowca, leku lub artykułu,

- 11) proponowany okres karencji oraz metody oznaczania pozostałości leku w organizmach zwierząt,
- 12) dane dotyczące rodzaju opakowania i jego wielkości (zawartości).

2. Do wniosku o wpis należy dołączyć:

- 1) wzór oznakowania odpowiadającego wymaganiom określonym w przepisach o sposobie oznakowania opakowań środków farmaceutycznych i artykułów sanitarnych stosowanych wyłącznie u zwierząt,
 - 2) wzór druku informacyjnego, który ma być dołączony do opakowania.
3. Jeżeli ubiegającym się o wpis jest producent zagraniczny, do wniosku o wpis do rejestru dołącza się ponadto dokumenty stwierdzające, że surowiec, lek lub artykuł został dopuszczony do obrotu w państwie, w którym jest produkowany, lub w innych państwach.

§ 7. 1. Surowiec, lek lub artykuł podlega wstępnej ocenie co do przydatności na potrzeby lecznictwa i celowości poddania badaniom laboratoryjnym.

2. Jeżeli ocena wstępna, o której mowa w ust. 1, jest pozytywna, wniosek o przeprowadzenie badań laboratoryjnych kieruje się do jednostki upoważnionej do prowadzenia tych badań, zawiadamiając o tym ubiegającego się o wpis.

3. Jeżeli z oceny wstępnej wynika, że surowiec, lek lub artykuł jest oczywiście nieprzydatny na potrzeby lecznictwa, albo jeżeli nie można za pomocą znanych metod ustalić tej przydatności, odmawia się wpisu do rejestru.

§ 8. Wpis do rejestru następuje, jeżeli:

- 1) wyniki badań laboratoryjnych są pozytywne i nie zachodzi potrzeba przeprowadzania badań klinicznych albo
- 2) wyniki przeprowadzonych badań laboratoryjnych i badań klinicznych są pozytywne.

§ 9. Orzeczenia o wynikach badań laboratoryjnych i badań klinicznych dołącza się do akt rejestrowych.

§ 10. 1. Jednostka organizacyjna, osoba fizyczna lub producent zagraniczny, którzy otrzymali certyfikat rejestracyjny, mogą wystąpić z wnioskiem o dokonanie zmian danych wpisanych do rejestru.

2. Przy dokonywaniu zmian w rejestrze stosuje się odpowiednio przepisy o postępowaniu rejestrowym.

§ 11. 1. Surowiec, lek lub artykuł skreśla się z rejestru:

- 1) na wniosek jednostki organizacyjnej, osoby fizycznej lub producenta zagranicznego, którzy otrzymali certyfikat rejestracyjny,
- 2) z urzędu — w razie stwierdzenia braku skuteczności leczniczej tego surowca, leku lub artykułu albo występowania działań ubocznych, stanowiących zagrożenie dla życia lub zdrowia zwierząt lub ludzi.

2. O skreśleniu z rejestru zawiadamia się jednostkę organizacyjną, osobę fizyczną lub producenta zagranicznego, którzy otrzymali certyfikat rejestracyjny, oraz inne zainteresowane jednostki organizacyjne.

§ 12. Rejestr jest dostępny w miejscu jego prowadzenia dla osób mających w tym interes prawny, z wyłączeniem danych objętych tajemnicą państwową i służbową.

§ 13. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

Minister Rolnictwa, Leśnictwa i Gospodarki Żywnościowej: *C. Janicki*

401

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROLNICTWA, LEŚNICTWA I GOSPODARKI ŻYWNOŚCIOWEJ

z dnia 18 listopada 1989 r.

w sprawie szczegółowych zasad i warunków przeprowadzania badań laboratoryjnych i klinicznych środków farmaceutycznych i artykułów sanitarnych stosowanych wyłącznie u zwierząt.

Na podstawie art. 4 oraz art. 16 pkt 2 ustawy z dnia 28 stycznia 1987 r. o środkach farmaceutycznych, artykułach sanitarnych i aptekach (Dz. U. Nr 3, poz. 19 i z 1988 r. Nr 41, poz. 324) zarządza się, co następuje:

§ 1. Organ prowadzący postępowanie o wpis do rejestru ustala jednostkę właściwą do przeprowadzenia badań laboratoryjnych lub klinicznych.

§ 2. Jednostka prowadząca badania określa wielkość próbki środka farmaceutycznego lub artykułu sanitarnego, stosowanych wyłącznie u zwierząt, niezbędnych do przeprowadzenia badań laboratoryjnych lub klinicznych.

§ 3. Szczegółowy zakres i metody badań laboratoryjnych określa każdorazowo jednostka przeprowadzająca badania.

§ 4. 1. Jednostka prowadząca badania laboratoryjne wydaje orzeczenie o wynikach tych badań. Orzeczenie to przekazuje się wnioskodawcy badania.

2. Orzeczenie o wynikach badań laboratoryjnych powinno zawierać w szczególności:

- 1) opis przeprowadzonych badań,
- 2) ustalenia wynikające z tych badań, odnoszące się do wymagań jakościowych środka farmaceutycznego lub artykułu sanitarnego, stosowanych wyłącznie u zwierząt,
- 3) wnioski co do dalszego trybu postępowania ze środkiem farmaceutycznym lub artykułem sanitarnym, stosowanymi wyłącznie u zwierząt.

§ 5. Jednostka prowadząca badania laboratoryjne powinna przechowywać próbki zbadanych środków i artykułów przez okres nie krótszy niż 6 miesięcy od dnia wydania orzeczenia o wynikach badań laboratoryjnych.

§ 6. 1. Badania kliniczne środków farmaceutycznych

i artykułów sanitarnych stosowanych wyłącznie u zwierząt obejmują w szczególności:

- 1) ustalenie reakcji zwierzęcia na zastosowanie dawki środka farmaceutycznego, uznanej za bezpieczną w wyniku badań laboratoryjnych,
- 2) ocenę działania leczniczego, ustalenie wskazań co do stosowania, sprecyzowanie dawkowania, ocenę ewentualnych objawów ubocznych oraz ustalenie parametrów farmakodynamiki,
- 3) ustalenie interakcji z innymi środkami farmaceutycznymi oraz przeciwwskazań.

2. Badaniami klinicznymi powinny być objęte wszystkie gatunki zwierząt, u których środek farmaceutyczny lub artykuł sanitarny ma być stosowany.

§ 7. 1. Badania kliniczne mogą być prowadzone po zapoznaniu się z orzeczeniem o wynikach badań laboratoryjnych.

2. Przed przystąpieniem do badań klinicznych przeprowadza się badania laboratoryjne próbki środka farmaceutycznego lub artykułu sanitarnego, które mają być poddane bezpośrednio badaniom klinicznym, w celu ustalenia, czy próbka odpowiada ustaleniom określonym w orzeczeniu o wynikach badań laboratoryjnych.

§ 8. Jednostka prowadząca badania kliniczne wydaje orzeczenie o wynikach badań klinicznych.

§ 9. Orzeczenie o wynikach badań klinicznych oraz orzeczenie o wynikach badań laboratoryjnych przekazuje się organowi prowadzącemu postępowanie o wpis do rejestru.

§ 10. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

Minister Rolnictwa, Leśnictwa i Gospodarki Żywnościowej: *C. Janicki*

402

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROLNICTWA, LEŚNICTWA I GOSPODARKI ŻYWNOŚCIOWEJ

z dnia 18 listopada 1989 r.

w sprawie sposobu oznakowania opakowań środków farmaceutycznych i artykułów sanitarnych stosowanych wyłącznie u zwierząt.

Na podstawie art. 4 oraz art. 16 pkt 3 ustawy z dnia 28 stycznia 1987 r. o środkach farmaceutycznych, artykułach sanitarnych i aptekach (Dz. U. Nr 3, poz. 19 i z 1988 r. Nr 41, poz. 324) zarządza się, co następuje:

§ 1. 1. Oznakowanie opakowania środka farmaceutycznego stosowanego wyłącznie u zwierząt powinno zawierać:

- 1) nazwę środka farmaceutycznego,
- 2) skład środka farmaceutycznego,
- 3) ilość środka farmaceutycznego w opakowaniu,
- 4) nazwę producenta,
- 5) numer zezwolenia na produkcję,
- 6) numer serii,
- 7) termin ważności,
- 8) dane o szczególnych warunkach przechowywania,

- 9) dane o warunkach stosowania,
- 10) napis „wydaje się z przepisu lekarza weterynarii”,
- 11) zielony pasek od prawego górnego do lewego dolnego rogu opakowania,
- 12) okres karencji, jeżeli jest wymagany dla danego leku.

2. Na opakowaniu leku gotowego, który może być wydany bez recepty, dopuszcza się umieszczenie informacji o wskazaniach leczniczych i sposobie stosowania leku.

§ 2. 1. Oznakowanie opakowania środka farmaceutycznego stosowanego wyłącznie u zwierząt umieszcza się na etykiecie trwale przymocowanej do opakowania lub bezpośrednio na opakowaniu.

2. Jeżeli ze względu na małe rozmiary opakowania

bezpośredniego nie można na nim umieścić wszystkich danych zawartych w § 1 ust. 1, to należy umieścić dane, o których mowa w § 1 ust. 1 pkt 1, 4, 6, 7 i 12, a pełne oznakowanie zamieścić na opakowaniu zewnętrznym.

§ 3. Oznakowanie opakowań artykułów sanitarnych stosowanych wyłącznie u zwierząt powinno zawierać dane, o których mowa w § 1 ust. 1 pkt 1, 3, 4, 5 i 8.

§ 4. Oznakowanie opakowań środków farmaceutycznych i artykułów sanitarnych stosowanych wyłącznie u zwierząt, wyprodukowanych za granicą, może nie odpo-

wiadać wymaganiom ustalonym w § 1—3, jeżeli oznakowanie to odpowiada przepisom obowiązującym w kraju producenta, a Minister Rolnictwa, Leśnictwa i Gospodarki Żywnościowej uzna, że niektóre oznaczenia nie są niezbędne do oznakowania danego środka farmaceutycznego lub artykułu sanitarnego.

§ 5. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

Minister Rolnictwa, Leśnictwa i Gospodarki Żywnościowej: *C. Janicki*

403

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROLNICTWA, LEŚNICTWA I GOSPODARKI ŻYWNOSCIOWEJ

z dnia 18 listopada 1989 r.

w sprawie zezwoleń na produkcję środka farmaceutycznego lub artykułu sanitarnego stosowanych wyłącznie u zwierząt.

Na podstawie art. 4 oraz art. 24 ustawy z dnia 28 stycznia 1987 r. o środkach farmaceutycznych, artykułach sanitarnych i aptekach (Dz. U. Nr 3, poz. 19 i z 1988 r. Nr 41, poz. 324) zarządza się, co następuje:

§ 1. 1. Wniosek o zezwolenie na produkcję środka farmaceutycznego lub artykułu sanitarnego, stosowanych wyłącznie u zwierząt, powinien zawierać:

- 1) nazwę i siedzibę ubiegającego się o zezwolenie, a w odniesieniu do osób fizycznych — imię i nazwisko, oraz miejsce zamieszkania; jeżeli produkcja ma się odbywać poza siedzibą lub miejscem zamieszkania, wniosek powinien zawierać także określenie miejsca produkcji,
- 2) opis procesu produkcyjnego z podaniem szczególnych wymagań dotyczących stosowanych surowców lub przebiegu procesu produkcyjnego, jeżeli w toku produkcji jest niezbędne zachowanie takich wymagań,
- 3) przewidywaną zdolność produkcyjną w okresie rocznym,
- 4) opis zakresu i metod kontroli produkcji i przechowywania, zapewniających zachowanie wymagań jakościowych, określonych w certyfikacie rejestracyjnym.

2. Do wniosku należy dołączyć odpis certyfikatu rejestracyjnego.

§ 2. Jeżeli wniosek o zezwolenie na produkcję dotyczy środka będącego środkiem odurzającym lub psychotropowym w rozumieniu przepisów o zapobieganiu narkomanii, wnioskodawca jest obowiązany uzyskać ponadto zezwolenie na produkcję takiego środka na zasadach i w trybie przewidzianych w tych przepisach.

§ 3. O rozpoczęciu lub zaprzestaniu produkcji środka farmaceutycznego lub artykułu sanitarnego, stosowanych wyłącznie u zwierząt, producent w terminie 14 dni zaawia organ, który wydał zezwolenie, oraz właściwy ze względu na miejsce produkcji terenowy organ nadzoru farmaceutycznego.

§ 4. Do badań laboratoryjnych prób środka farmaceutycznego lub artykułu sanitarnego, stosowanych wyłącznie u zwierząt, związanych z postępowaniem o cofnięcie zezwolenia na produkcję, stosuje się przepisy określające szczegółowe zasady i warunki przeprowadzania badań laboratoryjnych i klinicznych środków farmaceutycznych i artykułów sanitarnych stosowanych wyłącznie u zwierząt.

§ 5. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

Minister Rolnictwa, Leśnictwa i Gospodarki Żywnościowej: *C. Janicki*

404

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROLNICTWA, LEŚNICTWA I GOSPODARKI ŻYWNOSCIOWEJ

z dnia 18 listopada 1989 r.

w sprawie urzędowego spisu leków stosowanych wyłącznie u zwierząt.

Na podstawie art. 4 oraz art. 28 ust. 4 ustawy z dnia 28 stycznia 1987 r. o środkach farmaceutycznych, artykułach sanitarnych i aptekach (Dz. U. Nr 3, poz. 19 i z 1988 r. Nr 41, poz. 324) zarządza się, co następuje:

§ 1. Środki farmaceutyczne i artykuły sanitarne stosowane wyłącznie u zwierząt, dopuszczone do obrotu, zamieszcza się w urzędowym spisie leków stosowanych wyłącznie u zwierząt.

§ 2. 1. Do urzędowego spisu leków stosowanych wyłącznie u zwierząt wpisuje się:

- 1) nazwę surowca, leku lub artykułu sanitarnego,
- 2) postać i dawkę,
- 3) rodzaj i wielkość opakowania,

4) oznaczenia informujące o:

- a) sposobie wydawania,
- b) leku silnie działającym,
- c) leku bardzo silnie działającym.

2. Nazwę, o której mowa w ust. 1 pkt 1, wpisuje się zgodnie z nazwą przyjętą w certyfikacie rejestracyjnym.

3. Oznaczenia, o których mowa w ust. 1 pkt 4, wpisuje się przy poszczególnych pozycjach, a ich objaśnienie zamieszcza się na końcu urzędowego spisu leków.

§ 3. 1. Urzędowy spis leków stosowanych wyłącznie u zwierząt dzieli się na części zawierające:

- 1) leki gotowe,
- 2) surowice,

- 3) szczepionki,
- 4) preparaty diagnostyczne,
- 5) artykuły sanitarne.

2. Środki farmaceutyczne i artykuły sanitarne objęte urzędowym spisem leków stosowanych wyłącznie u zwierząt umieszcza się w poszczególnych częściach wymienionych w ust. 1 w porządku alfabetycznym.

§ 4. Urzędowy spis leków stosowanych wyłącznie u zwierząt publikuje się w formie obwieszczenia w Dzien-

niku Urzędowym Ministerstwa Rolnictwa, Leśnictwa i Gospodarki Żywnościowej.

§ 5. Urzędowy spis leków stosowanych wyłącznie u zwierząt podlega okresowej weryfikacji, uwzględniającej zmiany w rejestrze środków farmaceutycznych i artykułów sanitarnych.

§ 6. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

Minister Rolnictwa, Leśnictwa i Gospodarki Żywnościowej: C. Janicki

405

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA SPRAWIEDLIWOŚCI

z dnia 1 grudnia 1989 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie kosztów przeprowadzenia dowodu z opinii biegłych w postępowaniu sądowym.

Na podstawie art. 10 ust. 3 i art. 16 dekretu z dnia 26 października 1950 r. o należnościach świadków, biegłych i stron w postępowaniu sądowym (Dz. U. Nr 49, poz. 445) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Sprawiedliwości z dnia 18 grudnia 1975 r. w sprawie kosztów przeprowadzenia dowodu z opinii biegłych w postępowaniu sądowym (Dz. U. Nr 46, poz. 254, z 1982 r. Nr 43, poz. 283, z 1986 r. Nr 30, poz. 154 i z 1988 r. Nr 42, poz. 335) wprowadza się następujące zmiany:

1) § 2 otrzymuje brzmienie:

- „§ 2. 1. Podstawę obliczania wynagrodzenia biegłych sądowych za wykonaną pracę stanowi najniższe wynagrodzenie określone w obwieszczeniu Ministra Pracy i Polityki Socjalnej.
2. Jeżeli przepisy poniższe nie stanowią inaczej, wynagrodzenie biegłych za wykonaną pracę wynosi za godzinę pracy od 7% do 9% podstawy obliczania.
3. W razie złożonego charakteru problemu będącego przedmiotem opinii, wynagrodzenie określone w ust. 2 może być na wniosek zainteresowanego podwyższone w granicach do 50% stawki, jeżeli biegły ma dyplom ukończenia studiów wyższych lub dyplom mistrzowski oraz pełni funkcję biegłego sądowego nie krócej niż jedną kadencję lub

rzeczoznawcy przez okres co najmniej pięciu lat.

4. Kwotę wynagrodzenia zaokrągla się do pełnych dziesiątek w górę.”;

2) § 3 otrzymuje brzmienie:

„§ 3. Dla biegłych będących nauczycielami akademickimi lub pracownikami naukowo-badawczymi wynagrodzenie za godzinę pracy wynosi:

- 1) profesor zwyczajny i nadzwyczajny — 20%,
- 2) docent i adiunkt ze stopniem naukowym doktora habilitowanego — 16%,
- 3) adiunkt, starszy asystent, starszy wykładowca, wykładowca — 13%

podstawy określonej w § 2 ust. 1.”;

3) § 15 otrzymuje brzmienie:

„§ 15. Ustaloną w art. 11 dekretu o należnościach świadków, biegłych i stron w postępowaniu sądowym górną granicę wynagrodzenia przysługującego biegłemu za utracony przez niego zarobek, w razie wezwania go do sądu i nieskorzystania z jego usług, ustala się na 20% podstawy określonej w § 2 ust. 1.”;

4) załączniki nr 1, 2 i 3 do rozporządzenia otrzymują brzmienie określone w załącznikach nr 1, 2 i 3 do niniejszego rozporządzenia.

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 1990 r.

Minister Sprawiedliwości: A. Bentkowski

Załącznik nr 1 do rozporządzenia Ministra Sprawiedliwości z dnia 1 grudnia 1989 r. (poz. 405)

TARYFA WYNAGRODZENIA BIEGŁYCH Z ZAKRESU MEDYCyny W POSTĘPOWANIU PRZED SĄDAMI

Lp.	Określenie czynności	Procent najniższego wynagrodzenia*) dla jednego biegłego (kwotę stawki zaokrągla się do 10 zł w górę)
1	2	3
1	Określenie inwalidztwa lub niezdolności do pracy	12—54
2	Ocena zdolności do odbycia kary pozbawienia wolności	15—54
3	Stwierdzenie uszkodzeń ciała i ich kwalifikacja, ustalenie czynu nierządny, stwierdzenie dziewictwa, ciąży, przebytego porodu, zakażenia wenerycznego	10—22

*) Przez najniższe wynagrodzenie rozumie się najniższe wynagrodzenie w uspołecznionych zakładach pracy, określone w obwieszczeniu Ministra Pracy i Polityki Socjalnej.

1	2	3
4	Badanie zdolności do płodzenia, łącznie z badaniem nasienia (w razie konieczności powtórzenia badania, stawkę podwyższa się o 100%)	18—27
5	Ogłędziny zewnętrzne zwłok i szczątków ludzkich w miejscu ich znalezienia	20—72
6	Ogłędziny zewnętrzne i sekcja zwłok świeżych, w zależności od warunków jej przeprowadzenia, zakresu badań i stanu zwłok	34—109
7	Ogłędziny zewnętrzne i sekcja zwłok rozkładających się, przeobrażonych i ekshumowanych, a także wykonywane w warunkach wyjątkowo trudnych	47—145
8	Badanie stanu zdrowia psychicznego: 1) w warunkach ambulatoryjnych bez pisemnej opinii 2) w warunkach ambulatoryjnych z pisemną opinią 3) w warunkach szpitalnych z pisemną opinią	10—24 26—54 61—130
9	Badanie psychologiczne: 1) w warunkach ambulatoryjnych bez pisemnej opinii 2) w warunkach ambulatoryjnych z pisemną opinią 3) w warunkach szpitalnych z pisemną opinią	10—24 26—54 61—130
10	Badanie w przedmiocie uzależnienia od alkoholu: 1) w warunkach ambulatoryjnych bez pisemnej opinii 2) w warunkach ambulatoryjnych z pisemną opinią 3) w warunkach szpitalnych z pisemną opinią	10—24 26—54 61—130
11	Wydanie opinii wyłącznie na podstawie akt sprawy	26—109

Załącznik nr 2 do rozporządzenia
Ministra Sprawiedliwości z dnia
1 grudnia 1989 r. (poz. 405)

TARYFA WYNAGRODZENIA JEDNOSTEK ORGANIZACYJNYCH AKADEMII MEDYCZNYCH I INSTYTUTÓW NAUKOWO-
-BADAWCZYCH ORAZ ZAKŁADÓW SŁUŻBY ZDROWIA W POSTĘPOWANIU PRZED SĄDAMI

Lp.	Określenie czynności	Procent najniższego wynagrodzenia*) (kwotę stawki zaokrągla się do 10 zł w górę)
1	2	3
I. Badania laboratoryjne		
1	1. Badanie krwi w sprawie o ustalenie ojcostwa, poszerzone o układy grupowe ACP, PGM, ESD — jednej osoby 2. Badanie dodatkowe układów GPT, GLO, Gc, AK, ADA, Fy, Jk, Ss, P — jednej osoby — za każdy układ 3. Badanie dodatkowe HLA — jednej osoby	48 5 85
2	Badanie grup krwi świeżej — w zależności od ilości oznaczonych układów grupowych	6—98
3	Badanie grup krwi rozłożonej — w zależności od ilości oznaczonych układów grupowych	11—163
4	Badanie śladów krwi i innych substancji biologicznych: 1) oględziny jednego dowodu rzeczowego oraz wstępne badanie śladów (metodą widmową i innymi) 2) badanie metodami serologicznymi przynależności gatunkowej plam krwi i innych substancji biologicznych jednego gatunku i na jednym dowodzie 3) badanie przynależności grupowej śladów krwi i innych substancji biologicznych na jednym dowodzie rzeczowym: a) w układzie ABO b) za każdy następny układ grupowy 4) badanie śladów krwi w celu orzeczenia źródła krwawienia lub czasu powstania śladów 5) inne badania biologiczne: oznaczenie płci w śladach krwi i innych substancjach biologicznych, oznaczenie czasu powstania takich śladów, ustalanie wieku osobnika na podstawie zawartości hemoglobiny płodowej w składzie krwi i inne badania umożliwiające identyfikację indywidualną śladu biologicznego — na jednym dowodzie rzeczowym	12—16 14 16 7 20 27
5	Badanie plam nasienia (fizyczne, chemiczne, krystalograficzne, mikroskopowe, serologiczne) na jednym dowodzie rzeczowym	24—33
6	1. Badanie makroskopowe, mikroskopowe i mikrometryczne włosów dowodowych i porównawczych lub identyfikacja włókien i włosów — jednej osoby 2. Oznaczenie płci na podstawie badania włosów (metodami fluorescencji albo chromatyny płciowej) lub oznaczenie grupy krwi na tej podstawie — jednej osoby	12—30 8—16

*) Przez najniższe wynagrodzenie rozumie się najniższe wynagrodzenie w uspołecznionych zakładach pracy, określane w obwieszczeniu Ministra Pracy i Polityki Socjalnej.

1	2	3
7	Badanie identyfikacyjne materiału biologicznego (mechanoskopia, mikroskopia porównawcza, badanie na obecność jonów metali, superprojekcja itp.)	15—52
8	Badanie śladów i uszkodzeń postrzałowych: 1) bez strzałów próbnych 2) ze strzałami próbnymi	16 27
9	Badanie histologiczne wycinków jednego narządu ciała	5
10	Badanie krwi na obecność tlenu węgla (hemoglobiny tlenkowowęglowej): 1) badanie jakościowe 2) badanie ilościowe	5 11
11	1. Badanie krwi na obecność alkoholu: 1) metodą Widmarka 2) za każdą inną metodę 2. Badanie wydychanego powietrza na obecność alkoholu przy użyciu nowych technik badawczych (np. aparatu „Alcomat” lub „Alcotest”)	8 14—16 16
12	1. Badanie narządów ciała na obecność trucizn ¹⁾ : 1) trucizny lotne z parą wodną — wielokierunkowe badania jakościowe 2) trucizny lotne — oznaczenie ilościowe — stawka wymieniona w pkt 1 ulega zwiększeniu o 3) wolne kwasy i zasady, trujące reszty kwasowe — wielokierunkowe badania jakościowe 4) oznaczenie ilościowe trucizny z grupy wymienionej w pkt 3 — stawka ulega zwiększeniu o 5) trucizny metaliczne — wielokierunkowe badania jakościowe 6) oznaczenie ilościowe trucizny z grupy wymienionej w pkt 5 — stawka ulega zwiększeniu o 7) trucizny organiczne naturalne i syntetyczne — przeprowadzenie wielokierunkowego toku badań 8) identyfikacja trucizny wyosobnionej w toku badań wymienionych w pkt 7 9) ilościowe oznaczenie zidentyfikowanej trucizny wymienionej w pkt 8 — stawka ulega zwiększeniu o 2. Badanie narządów ciała na obecność trucizn — ukierunkowane (tj. z określeniem poszukiwanej trucizny) jakościowe lub ilościowe 3. Badanie chemiczno-toksykologiczne substancji chemicznej w celu jej zidentyfikowania	38—49 19—60 24—42 24—49 109—141 12—35 152—174 24—174 ²⁾ 12—60 38—141 ²⁾ 19—141 ²⁾
13	Wykonanie prób biologicznych (na zwierzętach lub roślinach) z wyodrębnioną trucizną	12—37
14	Badania botaniczne i farmakognostyczne trucizn roślinnych (identyfikacja części roślin i grzybów)	27—49
II. Badania osób żyjących		
1	Określenie inwalidztwa lub niezdolności do pracy	19—73
2	Ocena zdolności do odbycia kary pozbawienia wolności	16—60
3	Stwierdzenie uszkodzeń ciała i ich kwalifikacja, stwierdzenie dziewictwa, ciąży, przebytego porodu, zakażenia wenerycznego, ustalenie czynu nierządowego itp.	16—34
4	Badanie antropologiczne jednej osoby, łącznie z dokumentacją fotograficzną, w sprawie o ustalenie ojcostwa	73
5	Badanie stanu zdrowia psychicznego: 1) bez obserwacji szpitalnej 2) łącznie z obserwacją szpitalną i badaniami psychologicznymi	33—76 54—217
6	Badanie zdolności do płodzenia, łącznie z chemicznym i mikroskopowym badaniem nasienia (w razie konieczności powtórzenia badania nasienia, stawkę podwyższa się o 100%)	24—33
III. Badania sekeyjne		
1	Ogłędziny zewnętrzne zwłok i szczątków ludzkich w miejscu ich znalezienia	24—81
2	Ogłędziny zewnętrzne i sekcja zwłok świeżych w zależności od warunków jej przeprowadzenia, zakresu badań i stanu zwłok	41—122
3	Ogłędziny zewnętrzne i sekcja zwłok rozkładających się, przeobrażonych i ekshumowanych, a także wykonywane w warunkach wyjątkowo trudnych	57—163
4	Maceracja kości i ich rekonstrukcja: 1) przygotowanie kośćca do maceracji, jego maceracja (w razie maceracji kompletnego szkieletu stawka w górnej wysokości) 2) rekonstrukcja kompletnego szkieletu	43—130 41—57
IV. Inne czynności		
1	Wydawanie opinii wyłącznie na podstawie akt sprawy	24—73
2	Sporządzanie dokumentacji fotograficznej osób żyjących, zwłok i dowodów rzeczowych: 1) za jedno ujęcie w technice czarno-białej (format 9×12 cm) 2) za jedno ujęcie w technice kolorowej (format 9×12 cm)	5 7

¹⁾ Wymienione w tej pozycji wysokości stawek odnoszą się do badania jednego narządu. Przy równoległym badaniu drugiego i następnych narządów (lub materiałów) w tej samej sprawie wysokość stawek obniża się o 20%.

²⁾ Dopuszcza się możliwość podwyższenia stawek (do 50%) w wypadkach uzasadnionych szczególnymi trudnościami (np. mało znane i rzadko spotykane substancje trujące, materiał z ekshumacji).

Załącznik nr 3 do rozporządzenia
Ministra Sprawiedliwości z dnia
1 grudnia 1989 r. (poz. 405)

TARYFA WYNAGRODZENIA ZA TYPOWE CZYNNOSCI TECHNICZNE BIEGLYCH SADOWYCH
Z ZAKRESU GEODEZJI I KARTOGRAFII

Lp.	Określenie czynności	Jednostka	Procent najniższego wynagrodzenia*) za jednostkę (kwotę stawki zaokrągla się do 10 zł w górę)
1	2	3	4
1	Badanie ksiąg wieczystych oraz akt w archiwach państwowych: 1) za pierwszą księgę lub akta 2) za każdą następną księgę lub akta	nieruchomość nieruchomość	16 8
2	Wyciągi danych z operatu ewidencji gruntów: — sporządzenie wypisu z rejestru gruntów: 1) za pierwszą działkę 2) za każdą następną działkę — sporządzenie wypisu z rejestru gruntów i wyrys z mapy ewidencyjnej wraz z rozliczeniem powierzchni działek wykazanych w księgach wieczystych: 3) za pierwszą działkę 4) za każdą następną działkę	działka działka działka działka	6 1 110 12
3	Uzyskanie niezbędnych danych z państwowego zasobu geodezyjnego i kartograficznego: 1) do 4 punktów granicznych i osnowy geodezyjnej 2) za każdy następny punkt graniczny i osnowy geodezyjnej	ryczałt punkt	24 2
4	Ustalenie granic nieruchomości: 1) ustalenie granic do 4 punktów granicznych 2) za każdy następny punkt graniczny na podstawie danych geodezyjno-kartograficznych 3) za każdy następny punkt graniczny na podstawie oświadczeń stron	ryczałt punkt punkt	147 12 5
5	Pomiar sytuacyjny i opracowanie jego wyników oraz sporządzenie mapy: 1) dla powierzchni do 0,50 ha 2) dla powierzchni powyżej 0,50 ha do 1,00 ha 3) dla powierzchni powyżej 1,00 ha do 3,00 ha 4) dla powierzchni powyżej 3,00 ha do 5,00 ha 5) za każdy następny hektar	ryczałt ryczałt ryczałt ryczałt 1 ha	260 326 390 485 58
6	Podział nieruchomości: — opracowanie wstępnego projektu podziału na kopii mapy: 1) podział na dwie działki 2) za każdą następną działkę — obliczenie i wyznaczenie w terenie projektu podziału: 3) podział na dwie działki 4) za każdą następną działkę	ryczałt działka ryczałt działka	73 12 326 37
7	Inne prace geodezyjno-kartograficzne: — skartowanie i opisanie na mapie granic ustalonych w postępowaniu rozgraniczeniowym: 1) do 4 punktów granicznych 2) za każdy następny punkt graniczny — skartowanie i opisanie na mapie projektu podziału nieruchomości: 3) podział na dwie działki 4) za każdą następną działkę 5) za pomiar i sporządzenie szkicu sytuacyjnego do różnych celów stosuje się stawki określone w poz. 5 z zastosowaniem współczynnika 0,5.	ryczałt punkt ryczałt działka	49 8 122 12

*) Przez najniższe wynagrodzenie rozumie się najniższe wynagrodzenie w uspołecznionych zakładach pracy, określone w obwieszczeniu Ministra Pracy i Polityki Socjalnej.

U w a g i:

1. Stawki określone w taryfie nie obejmują kosztów: transportu, czasu przejazdów, diet i noclegów oraz opracowania opinii i udziału w posiedzeniach, a także w wizjach lokalnych.
2. Koszty robocizny fizycznej, materiałów i innych usług rozlicza się zgodnie z faktycznie poniesionymi wydatkami.
3. Za inne nie wymienione w taryfie czynności zalicza się faktycznie zużyty czas pracy, z zastosowaniem stawki godzinowej określonej w rozporządzeniu,
4. Kwotę należności biegłego oblicza się jako sumę stawek za wykonanie odpowiednich czynności niezbędnych do wydania opinii.

Ułożono z polecenia Prezesa Rady Ministrów w Zakładach Graficznych „Tamka” Zakład nr 1. Warszawa, ul. Tamka 3.