



DZIENNIK USTAW RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

Warszawa, dnia 19 listopada 1991 r.

Nr 105

TREŚĆ:

Poz.:

USTAWY:

- 451 — z dnia 9 października 1991 r. o zmianie ustawy o łączności 1405
- 452 — z dnia 10 października 1991 r. o środkach farmaceutycznych, materiałach medycznych, aptekach, hurtowniach i nadzorze farmaceutycznym 1406
- 453 — z dnia 18 października 1991 r. o zmianie ustawy o Służbie Więziennej 1414
- 454 — z dnia 18 października 1991 r. o ratyfikacji Traktatu między Rzeczpospolitą Polską a Republiką Federalną Niemiec o dobrym sąsiedztwie i przyjaznej współpracy, podpisanego w Bonn dnia 17 czerwca 1991 r. 1414

ROZPORZĄDZENIE RADY MINISTRÓW

- 455 — z dnia 8 listopada 1991 r. w sprawie opłaty eksploatacyjnej za wydobywanie kopalin ze złóż . 1415

UCHWAŁA TRYBUNAŁU KONSTITUCYJNEGO

- 456 — z dnia 6 listopada 1991 r. w sprawie wykładni art. 20 ustawy z dnia 24 stycznia 1991 r. o kombatantach oraz niektórych osobach będących ofiarami represji wojennych i okresu powojennego 1416

451

USTAWA

z dnia 9 października 1991 r.

o zmianie ustawy o łączności.

Art. 1. W ustawie z dnia 23 listopada 1990 r. o łączności (Dz. U. Nr 86, poz. 504 i z 1991 r. Nr 69, poz. 293) wprowadza się następujące zmiany:

1) w art. 4:

a) dodaje się nowy pkt 3 w brzmieniu:

„3) jednostka organizacyjna podległa Ministrowi Spraw Zagranicznych — w zakresie potrzeb polskiej służby dyplomatyczno-konsularnej zaspokajanych za pomocą radiowej sieci telekomunikacyjnej,”

b) dotychczasowy pkt 3 oznacza się jako pkt 4;

2) art. 25 otrzymuje brzmienie:

„Art. 25. Minister Łączności w porozumieniu z Ministrami Obrony Narodowej i Spraw Wewnętrznych oraz Spraw Zagranicznych przydziela częstotliwości lub przedziały częstotliwości Siłom

Zbrojnym oraz jednostkom organizacyjnym podległym Ministrowi Spraw Wewnętrznych oraz Ministrowi Spraw Zagranicznych.”;

3) w art. 28 ust. 4 otrzymuje brzmienie:

„4. Przepisów ust. 1 i 2 nie stosuje się do jednostek organizacyjnych podległych Ministrom Obrony Narodowej i Spraw Wewnętrznych oraz Spraw Zagranicznych, które zadania określone w tych przepisach wykonują we własnym zakresie.”;

4) w art. 76 dodaje się ust. 3—5 w brzmieniu:

„3. Do przekształcenia w spółkę, o której mowa w ust. 1, stosuje się odpowiednio przepisy art. 4 pkt 3, art. 8 ust. 2 i 3, art. 9 ust. 4, art. 11, art. 12 ust. 1 i art. 44 ustawy z dnia 13 lipca 1990 r. o prywatyzacji przedsiębiorstw państwowych (Dz. U. Nr 51, poz. 298 i z 1991 r. Nr 60, poz. 253); przy powstawaniu spółki nie stosuje się art. 312 i art. 313 Kodeksu handlowego.

4. Do spółki, o której mowa w ust. 1, stosuje się przepis art. 16 ustawy wymienionej w ust. 3.
 5. W spółce, o której mowa w ust. 1, Skarb Państwa zachowuje co najmniej 51% sumy głosów służących całemu kapitałowi.”;
- 5) art. 77 otrzymuje brzmienie:
- „Art. 77. 1. Minister Łączności jest organem założycielskim dla Poczty Polskiej oraz reprezentuje Skarb Państwa w Telekomunikacji Polskiej — Spółka Akcyjna.
2. O udostępnieniu akcji należących do Skarbu Państwa postanawia Minister Łączności w porozumieniu z Ministrem Prze-

kształceń Własnościowych. Przed udostępnieniem akcji osobom trzecim Minister Łączności zarządza przeprowadzenie analizy ekonomiczno-finansowej i prawnej spółki, stosując odpowiednio art. 20 ustawy o prywatyzacji przedsiębiorstw państwowych.

3. Zmiana statutu spółki wymaga zgody Ministra Łączności w porozumieniu z Ministrem Przekształceń Własnościowych.”

Art. 2. Ustawa wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Prezydent Rzeczypospolitej Polskiej: *L. Wałęsa*

452

USTAWA

z dnia 10 października 1991 r.

o środkach farmaceutycznych, materiałach medycznych, aptekach, hurtowniach i nadzorze farmaceutycznym.

Rozdział 1

Przepisy ogólne

Art. 1. Ustawa określa zasady wytwarzania i obrotu środkami farmaceutycznymi i materiałami medycznymi oraz ustala warunki zapewniające tym środkom i materiałom odpowiednią jakość.

Art. 2. 1. W rozumieniu ustawy:

- 1) środkami farmaceutycznymi są leki, surowce farmaceutyczne i środki antykoncepcyjne,
- 2) lekami są surowce farmaceutyczne oraz ich mieszaniny, które w drodze procesu technologicznego zostały przygotowane w postaci nadającej się do stosowania w leczeniu, zapobieganiu, diagnostyce chorób ludzi i zwierząt, a także w celu poprawy cech użytkowych zwierząt, z wyjątkiem preparatów stosowanych poza organizmem żywym,
- 3) lekami gotowymi są leki wytwarzane przez uprawnionych do tego wytwórców,
- 4) lekami recepturowymi są leki sporządzone w aptece na podstawie recepty lekarskiej,
- 5) surowcami farmaceutycznymi są substancje oraz ich mieszaniny i przetwory przeznaczone do produkcji i sporządzania leków.

2. W rozumieniu ustawy materiałami medycznymi są:

- 1) materiały i preparaty opatrunkowe przeznaczone dla celów medycznych i weterynaryjnych oraz środki ich mocowania,
- 2) chirurgiczne materiały szewne,
- 3) materiały stomatologiczne,
- 4) środki dezynfekujące stosowane w medycynie i weterynarii,

- 5) surowce, półprodukty i wyroby przeznaczone do czasowego lub trwałego stykania się z powłokami ciała, w tym środki antykoncepcyjne, lub pozostawiania w tkankach w związku z ich stosowaniem dla celów leczniczych, zapobiegawczych bądź diagnostycznych u ludzi i zwierząt (z wyjątkiem instrumentów chirurgicznych i weterynaryjnych),
- 6) opakowania bezpośrednie środków farmaceutycznych i materiałów medycznych.

3. Minister Zdrowia i Opieki Społecznej po zasięgnięciu opinii samorządów lekarskiego, aptekarskiego i lekarzy weterynarii może uznać za środki farmaceutyczne i materiały medyczne inne środki i materiały niż wymienione w ust. 1 i 2.

4. W rozumieniu ustawy:

- 1) środkiem farmaceutycznym bądź materiałem medycznym podrobionym jest środek farmaceutyczny bądź materiał medyczny, który został sporządzony tak, aby wydał się produktem innym niż jest w rzeczywistości, przy czym posiada tylko pozory danego produktu, a nie odpowiada jego właściwościom bądź składowi,
- 2) środkiem farmaceutycznym bądź materiałem medycznym sfałszowanym jest środek farmaceutyczny bądź materiał medyczny, w którym zmieniono obowiązujący skład przez dodanie niezgodne z normami, ujęcie lub zmieszanie z innym produktem czy środkiem farmaceutycznym, wskutek czego nastąpiło obniżenie jego przydatności dla celów, dla których był przeznaczony, bądź wskutek czego nie odpowiada on ustalonym dla niego wymaganiom jakościowym,
- 3) środkiem farmaceutycznym bądź materiałem medycznym zepsutym jest taki środek farmaceutyczny bądź materiał medyczny, który nie odpowiada ustalonym dla niego wymaganiom jakościowym wskutek zmiany w jego obowiązującym składzie lub w normalnych właściwościach w wyniku działania drobnoustrojów lub