

§ 9. 1. Dyrektor szkoły po uzyskaniu zgody rady pedagogicznej i opinii Centrum występuje z wnioskiem do ministra właściwego do spraw kultury i ochrony dziedzictwa narodowego w terminie do 31 stycznia roku szkolnego poprzedzającego rok szkolny, w którym planowane jest jego rozpoczęcie.

2. Wniosek, o którym mowa w ust. 1, powinien zawierać:

- 1) założenia, czas trwania i sposób realizacji eksperymentu, wskazanie procedur weryfikacyjnych oraz formę przedstawienia oceny wyników eksperymentu,
- 2) opinię wyższej uczelni, która przeprowadzi weryfikację założeń eksperymentu, będzie sprawować opiekę naukową nad eksperymentem oraz dokona jego oceny,
- 3) w przypadku eksperymentu dotyczącego zawodu nie umieszczonego w klasyfikacji zawodów szkolnictwa zawodowego — opinię wojewódzkiego urzędu pracy lub instytucji artystycznej zainteresowanej wynikami eksperymentu oraz pozytywną opinię o merytorycznej zawartości dokumentacji programowej, wydaną przez wyższą szkołę artystyczną właściwą dla zawodu będącego przedmiotem eksperymentu,

4) potwierdzenie zgody rady pedagogicznej oraz pozytywnej opinii rady szkoły,

5) zgodę organu prowadzącego szkołę, o której mowa w § 2 ust. 3.

§ 10. 1. Dyrektor szkoły prowadzącej eksperyment przekazuje bezpośrednio po jego zakończeniu ministrowi właściwemu do spraw kultury i ochrony dziedzictwa narodowego ocenę eksperymentu, a w uzasadnionych przypadkach — również organowi prowadzącemu szkołę.

2. Oceny, o których mowa w ust. 1, składa się za pośrednictwem Centrum, które dołącza swoją opinię.

§ 11. Traci moc zarządzenie Ministra Kultury i Sztuki z dnia 29 marca 1994 r. w sprawie zasad i warunków prowadzenia działalności innowacyjnej i eksperymentalnej przez szkoły i placówki artystyczne (Dz. Urz. MKiS Nr 3, poz. 9).

§ 12. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

Minister Kultury i Sztuki: *A. Zakrzewski*

962

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA OCHRONY ŚRODOWISKA, ZASOBÓW NATURALNYCH I LEŚNICTWA

z dnia 8 października 1999 r.

w sprawie organizmów genetycznie zmodyfikowanych.

Na podstawie art. 37a ust. 8 ustawy z dnia 31 stycznia 1980 r. o ochronie i kształtowaniu środowiska (Dz. U. z 1994 r. Nr 49, poz. 196, z 1995 r. Nr 90, poz. 446, z 1996 r. Nr 106, poz. 496 i Nr 132, poz. 622, z 1997 r. Nr 46, poz. 296, Nr 96, poz. 592, Nr 121, poz. 770 i Nr 133, poz. 885 oraz z 1998 r. Nr 106, poz. 668) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) wymagania, jakim powinny odpowiadać wnioski o wydanie zezwoleń na zamierzone uwolnienie genetycznie zmodyfikowanych organizmów do środowiska w celach eksperymentalnych lub wprowadzenie do obrotu produktu zawierającego organizmy genetycznie zmodyfikowane lub składającego się z takich organizmów albo ich części,
- 2) wymagania, jakim powinna odpowiadać ocena zagrożenia dla środowiska i zdrowia ludzi załączona do wniosku o wydanie zezwolenia na zamierzone uwolnienie genetycznie zmodyfikowanych organizmów do środowiska w celach eksperymentalnych lub wprowadzenie do obrotu produktu zawierającego organizmy genetycznie zmodyfikowane lub składającego się z takich organizmów albo ich części oraz zakres badań i analiz niezbędnych do jej sporządzenia,
- 3) wymagania, jakim powinny odpowiadać oznakowanie i opakowanie produktu wprowadzonego do obrotu zawierającego organizmy genetycznie zmodyfikowane lub składającego się z takich organizmów albo ich części.

§ 2. 1. Wniosek o wydanie zezwolenia na zamierzone uwolnienie organizmów genetycznie zmodyfikowanych do środowiska w celach eksperymentalnych, zwane dalej „zamierzonym uwolnieniem”, powinien zawierać:

- 1) informacje o wnioskodawcy i osobach odpowiedzialnych za przygotowanie oraz przeprowadzenie zamierzonego uwolnienia;
- 2) informacje o organizmie genetycznie zmodyfikowanym:
 - a) charakterystykę dawcy, biorcy, organizmu rodzicielskiego,
 - b) charakterystykę wektora,
 - c) charakterystykę organizmu genetycznie zmodyfikowanego;
- 3) informacje o:
 - a) zamierzonym uwolnieniu,
 - b) warunkach środowiska, do którego nastąpi zamierzone uwolnienie,
 - c) celu zamierzonego uwolnienia;
- 4) informacje o oddziaływaniach pomiędzy organizmem genetycznie zmodyfikowanym a środowiskiem:
 - a) charakterystykę oddziaływań środowiska na przeżycie, rozmnażanie i rozpowszechnianie organizmu genetycznie zmodyfikowanego,
 - b) oddziaływanie ze środowiskiem,
 - c) potencjalny wpływ organizmu genetycznie zmodyfikowanego na środowisko;

- 5) informacje o monitorowaniu i kontroli zamierzonego uwolnienia oraz planach reagowania na zagrożenie:
 - a) informacje o technice monitorowania,
 - b) kontrolę zamierzonego uwolnienia do środowiska,
 - c) plany reagowania na zagrożenie;
- 6) informacje o poprzednich uwolnieniach do środowiska:
 - a) datę i miejsce,
 - b) cel,
 - c) cel monitorowania i jego przebieg,
 - d) skutki dla zdrowia ludzi oraz dla środowiska,
 - e) wnioski;
- 7) inne informacje dotyczące zamierzonego uwolnienia.

2. Szczegółowy zakres informacji, o których mowa w ust. 1, zawiera załącznik nr 1 do rozporządzenia.

§ 3. 1. Wniosek o wydanie zezwolenia na wprowadzenie do obrotu produktu zawierającego organizmy genetycznie zmodyfikowane lub składającego się z takich organizmów albo ich części, zwanego dalej „produktem”, powinien zawierać:

- 1) informacje o wnioskodawcy;
- 2) informacje o produkcie:
 - a) ogólny opis,
 - b) instrukcje lub zalecenia dotyczące przechowywania i użytkowania,
 - c) planowane opakowanie,
 - d) planowane oznakowanie,
 - e) postępowanie w przypadku niewłaściwego użycia;
- 3) informacje o organizmie genetycznie zmodyfikowanym zawartym w produkcie:
 - a) charakterystykę organizmu genetycznie zmodyfikowanego,
 - b) charakterystykę biorców lub organizmów rodzicielskich, z których otrzymano organizm genetycznie zmodyfikowany;
- 4) informacje o:
 - a) metodach używanych do modyfikacji genetycznej,
 - b) właściwościach wektora,
 - c) insercie,
 - d) organizmie, z którego insert jest pozyskany;
- 5) informacje o oddziaływaniach pomiędzy organizmem genetycznie zmodyfikowanym a środowiskiem oraz wpływie tego organizmu na zdrowie ludzi:
 - a) charakterystykę oddziaływań środowiska na przeżycie, rozmnażanie i rozprzestrzenianie organizmu genetycznie zmodyfikowanego,
 - b) wpływ organizmu genetycznie zmodyfikowanego na środowisko,
 - c) wpływ organizmu genetycznie zmodyfikowanego na zdrowie ludzi;
- 6) informacje o monitorowaniu i kontroli produktu wprowadzanego do obrotu oraz planach reagowania na zagrożenie;

- 7) informację o poprzednich wprowadzeniach produktu do obrotu, która powinna podawać:
 - a) datę i miejsce,
 - b) cel,
 - c) cel monitorowania poprzedniego wprowadzenia i jego przebieg,
 - d) skutki dla zdrowia ludzi oraz dla środowiska,
 - e) wnioski;
- 8) inne informacje dotyczące wprowadzenia produktu do obrotu.

2. Szczegółowy zakres informacji, o których mowa w ust. 1, zawiera załącznik nr 2 do rozporządzenia.

§ 4. 1. Ocena zagrożenia dla środowiska i zdrowia ludzi załączona do wniosku o wydanie zezwolenia na zamierzone uwolnienie genetycznie zmodyfikowanych organizmów do środowiska w celach eksperymentalnych powinna zawierać opis zamierzonego uwolnienia, z zastrzeżeniem § 6.

2. Opis zamierzonego uwolnienia, o którym mowa w ust. 1, powinien uwzględniać w szczególności:

- 1) warunki środowiska, do którego nastąpi zamierzone uwolnienie,
- 2) miejsce zamierzonego uwolnienia,
- 3) metody kontroli zamierzonego uwolnienia,
- 4) postępowanie z odpadami,
- 5) plan działania w razie zagrożenia dla środowiska lub zdrowia ludzi,
- 6) informacje o poprzednich uwolnieniach tego organizmu.

§ 5. 1. Ocena zagrożenia dla środowiska i zdrowia ludzi załączona do wniosku o wydanie zezwolenia na wprowadzenie do obrotu produktu powinna zawierać informację o wprowadzeniu do obrotu tego produktu, z zastrzeżeniem § 6.

2. Informacja, o której mowa w ust. 1, powinna w szczególności opisywać:

- 1) rodzaj produktu,
- 2) miejsce wprowadzenia,
- 3) metody kontroli,
- 4) wymagania co do sposobu przechowywania i użytkowania produktu,
- 5) sposoby postępowania w przypadku użycia niezgodnego z przeznaczeniem,
- 6) sposób postępowania z odpadami,
- 7) plan działania w razie zagrożenia dla środowiska lub zdrowia ludzi,
- 8) poprzednie wprowadzenia produktu do obrotu.

§ 6. Oceny zagrożenia dla zdrowia ludzi i dla środowiska, o których mowa w § 4 ust. 1 i § 5 ust. 1, powinny uwzględniać:

- 1) opis oddziaływań pomiędzy organizmem genetycznie zmodyfikowanym a środowiskiem, a w szczególności:
 - a) czynniki wpływające na przeżywalność, rozmnażanie, rozprzestrzenianie się organizmu genetycznie zmodyfikowanego w środowisku,

- b) zdolność przenoszenia materiału genetycznego z organizmu genetycznie zmodyfikowanego do organizmów występujących w ekosystemie oraz z organizmów występujących w ekosystemie do organizmu genetycznie zmodyfikowanego,
 - c) prawdopodobieństwo ujawnienia się niepożądanych cech w organizmie genetycznie zmodyfikowanym,
 - d) sposoby rozprzestrzeniania się,
 - e) opis ekosystemów, do których organizm genetycznie zmodyfikowany mógłby być przeniesiony,
 - f) niebezpieczeństwo nadmiernego wzrostu populacji organizmu genetycznie zmodyfikowanego w środowisku,
 - g) konkurencyjność organizmu genetycznie zmodyfikowanego w stosunku do niezmodyfikowanych biorców lub organizmów rodzicielskich,
 - h) określenie i opis organizmów docelowych,
 - i) przewidywany mechanizm i przewidywane efekty oddziaływania między organizmem genetycznie zmodyfikowanym a organizmem docelowym,
 - j) prawdopodobieństwo zmian w oddziaływaniach biologicznych pomiędzy organizmem genetycznie zmodyfikowanym a organizmem docelowym,
 - k) określenie i opis organizmów innych niż docelowe, na które może mieć wpływ organizm genetycznie zmodyfikowany,
 - l) znane lub przewidywane wpływy organizmu genetycznie zmodyfikowanego na inne niż docelowe organizmy w środowisku,
 - m) możliwość wpływu na środowisko oddziaływań pomiędzy organizmem genetycznie zmodyfikowanym a organizmem innym niż docelowy,
 - n) możliwe pozytywne i negatywne cechy, które mogą ujawniać się na skutek przeniesienia genów z organizmu genetycznie zmodyfikowanego do innych gatunków,
 - o) znany lub przewidywany udział organizmu genetycznie zmodyfikowanego w procesach biogeochemicznych,
 - p) inne możliwe oddziaływania na środowisko;
- 2) przewidywane oddziaływanie na zdrowie ludzi organizmu genetycznie zmodyfikowanego, a w szczególności:
- a) działania toksyczne lub alergiczne organizmu genetycznie zmodyfikowanego lub jego produktów metabolicznych,
 - b) porównanie organizmu genetycznie zmodyfikowanego z dawcą, biorcą lub organizmem rodzicielskim, w odniesieniu do patogenności,
 - c) zdolność do kolonizacji,
 - d) schorzenia i mechanizmy patogenności, włączając inwazyjność i złośliwość choroby,
 - e) zakaźność,
 - f) dawkę infekcyjną,
 - g) możliwości zmian gospodarza,
 - h) możliwości przeżycia poza organizmem gospodarza,

- i) obecność wektorów,
- j) stabilność biologiczną,
- k) rodzaje odporności na antybiotyki oraz możliwość leczenia.

§ 7. 1. Oceny, o których mowa w § 4 ust. 1 i § 5 ust. 1, sporządzane są na podstawie badań i analiz.

2. Badania i analizy, o których mowa w ust. 1, powinny być wykonywane w zakresie umożliwiającym opis oddziaływań organizmu genetycznie zmodyfikowanego na środowisko oraz opis przewidywanego oddziaływania tego organizmu na zdrowie ludzi, a w szczególności:

- 1) biorców, dawców lub organizmów rodzicielskich, z których otrzymano organizm genetycznie zmodyfikowany,
- 2) metod używanych do modyfikacji genetycznej, właściwości wektora, insertu,
- 3) organizmu genetycznie zmodyfikowanego i jego charakterystyki uzyskanej w kontrolowanych warunkach wzrostu i rozwoju,
- 4) poprzednich uwolnień organizmu genetycznie zmodyfikowanego do środowiska lub poprzednich wprowadzeń produktu do obrotu.

§ 8. Opakowanie produktu powinno uniemożliwiać uwolnienie produktu do środowiska podczas transportu, przechowywania i użytkowania.

§ 9. 1. Na opakowaniu produktu składającego się z organizmów genetycznie zmodyfikowanych albo ich części powinien być umieszczony, w kolorze kontrastowym do koloru opakowania, napis „produkt genetycznie zmodyfikowany”, z zastrzeżeniem ust. 3.

2. Na opakowaniu produktu, którego niektóre składniki stanowią organizmy genetycznie zmodyfikowane albo ich części, obok nazwy składnika należy umieścić, w kolorze kontrastowym do koloru opakowania, napis „genetycznie zmodyfikowany” lub zaznaczyć gwiazdką (*) i wspólny odnośnik umieścić pod wyszczególnieniem składników, z zastrzeżeniem ust. 3.

3. Opakowanie produktu znakuje się umieszczając informację o:

- 1) przeznaczeniu produktu, dacie i numerze zezwolenia na wprowadzenie do obrotu,
- 2) warunkach geograficzno-przyrodniczych, w jakich produkt może być użytkowany, jeżeli produkt tego wymaga,
- 3) sposobach postępowania w przypadku niezamierzonego uwolnienia lub niewłaściwego użycia.

§ 10. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia, z wyjątkiem § 9, który wchodzi w życie po upływie 6 miesięcy od dnia ogłoszenia.

Minister Ochrony Środowiska,
Zasobów Naturalnych i Leśnictwa: J. Szyszko