

3. Informacje dotyczące przychodów i kosztów, a w szczególności o:
 - 1) strukturze rzeczowej (rodzaje działalności) przychodów z działalności podstawowej,
 - 2) strukturze rzeczowej (rodzaje działalności) kosztów z działalności podstawowej,
 - 3) wyniku finansowym osiągniętym na działalności podstawowej,
 - 4) przychodach na operacjach finansowych (według struktury),
 - 5) kosztach na operacjach finansowych (według struktury),
 - 6) wyniku finansowym osiągniętym na operacjach finansowych,
 - 7) wysokości istotnych odpisów aktualizujących aktywa niefinansowe wraz z wyjaśnieniem ich przyczyn,
 - 8) przychodach, kosztach i wynikach działalności zaniechanej w roku obrotowym lub przewidzianej do zaniechania w roku następnym, wraz z wyjaśnieniem przyczyn tego stanu,
 - 9) głównych pozycjach różniących podstawę opodatkowania podatkiem dochodowym od wyniku finansowego (zysku, straty) brutto,
 - 10) zyskach i stratach nadzwyczajnych, z podziałem na losowe i pozostałe,
 - 11) podatku dochodowym od wyniku na operacjach nadzwyczajnych,
 - 12) poniesionych w ostatnim roku i planowanych na następny rok nakładach na niefinansowe aktywa trwałe.
4. Objasnienie struktury środków pieniężnych przyjętych do rachunku przepływów pieniężnych. W przypadku różnic pomiędzy zmianami stanu niektórych pozycji w bilansie oraz zmianami tych samych pozycji wykazanymi w rachunku przepływów pieniężnych należy wyjaśnić ich przyczyny.
5. Zagregowane wielkości dotyczące:
 - 1) kwoty pożyczek i kredytów udzielonych członkom rady nadzorczej, zarządu i komisji kredytowej,
 - 2) wynagrodzeń wypłaconych członkom zarządu,
 - 3) zwrotu członkom organów kasy wydatków związanych z prowadzeniem spraw kasy,
 - 4) przeciętnego w roku obrotowym zatrudnienia (w etatach).
6. W przypadku sprawozdania finansowego sporządzonego za okres, w ciągu którego nastąpiło połączenie kas, należy podać:
 - 1) nazwę, siedzibę i dzień przyłączenia kasy, która w wyniku połączenia została wykreślona z rejestru,
 - 2) wartość aktywów netto, według wartości godziwej, kasy przyłączonej na dzień połączenia,
 - 3) przychody i koszty, zyski i straty oraz zmiany w funduszach własnych połączonych kas za okres od początku roku obrotowego, w ciągu którego nastąpiło połączenie, do dnia połączenia.
7. W przypadku występowania niepewności co do możliwości kontynuowania działalności należy podać opis tych niepewności oraz wskazać, czy sprawozdanie finansowe zawiera korekty z tym związane; informacja powinna zawierać również opis podejmowanych bądź planowanych przez kasę działań mających na celu eliminację niepewności.
8. W przypadku gdy inne informacje niż wymienione powyżej mogłyby w istotny sposób wpłynąć na ocenę sytuacji majątkowej, finansowej oraz wynik finansowy kasy, należy ujawnić te informacje.

1551

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA FINANSÓW

z dnia 30 listopada 2001 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie ustalenia cen urzędowych leków gotowych, surowic i szczepionek produkcji krajowej.

Na podstawie art. 18 ust. 1 ustawy z dnia 26 lutego 1982 r. o cenach (Dz. U. z 1988 r. Nr 27, poz. 195, z 1990 r. Nr 34, poz. 198, z 1991 r. Nr 100, poz. 442, z 1993 r. Nr 11, poz. 50, z 1994 r. Nr 111, poz. 536, z 1996 r. Nr 106, poz. 496, z 1997 r. Nr 54, poz. 348 i Nr 160, poz. 1085, z 1998 r. Nr 106, poz. 668 oraz z 2000 r. Nr 12, poz. 136, Nr 62, poz. 718, Nr 73, poz. 852 i Nr 120, poz. 1268) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 10 kwietnia 2000 r. w sprawie ustalenia cen urzędowych leków gotowych, surowic i szczepionek produkcji krajowej (Dz. U. Nr 40, poz. 468, Nr 56, poz. 670 i Nr 100, poz. 1075 oraz z 2001 r. Nr 13, poz. 115, Nr 34, poz. 406, Nr 99, poz. 1076 i Nr 135, poz. 1519) wprowadza się następujące zmiany:

1) w § 1 po ust. 5 dodaje się ust. 5a w brzmieniu:

„5a. W przypadku gdy ilość leku wydawanego w aptece stanowi część opakowania handlowego, na które została ustalona cena urzędowa, cena detaliczna wydawanego leku jest ustalana na podstawie detalicznej ceny urzędowej całego opakowania handlowego,

z uwzględnieniem proporcji, w jakiej pozostaje ilość leku wydawanego do całości opakowania handlowego.”;

2) w załączniku do rozporządzenia:

a) pod literą A:

— Ampicillin lp. 75—77 otrzymują brzmienie:

75	— inj. 0,25 g — fiol. z such. subst.	1,70	1,89	2,65
76	— inj. 0,5 g — fiol. z such. subst.	2,21	2,45	3,43
77	— inj. 1 g — fiol. z such. subst.	2,98	3,31	4,64

— dodaje się Ampicillin lp. 126—128 w brzmieniu:

126	— inj. 0,25 g — fiol. z such. subst. — 20 szt.	41,20	45,73	53,05
127	— inj. 0,5 g — fiol. z such. subst. — 20 szt.	53,20	59,05	68,50
128	— inj. 1 g — fiol. z such. subst. — 10 szt.	36,00	39,96	46,35

b) pod literą C lp. 4 otrzymuje brzmienie:

4	Capivit E 400 kapsułki elastyczne 400 mg — 30 kaps.	6,35	7,05	9,00
---	---	------	------	------

c) pod literą D:

— Debecylina lp. 6 i 7 otrzymują brzmienie:

6	— inj. 1 200 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst.	3,69	4,10	5,54
7	— inj. 600 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst.	2,62	2,91	4,08

— Doxycyclinum lp. 61 otrzymuje brzmienie:

61	— roztwór do wlewu dożylnego 20 mg/ml — 1 fiol. po 5 ml	5,06	5,62	7,30
----	---	------	------	------

— dodaje się Debecylina lp. 63 i 64 w brzmieniu:

63	— inj. 1 200 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst. — 20 szt.	86,00	95,46	110,73
64	— inj. 600 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst. — 20 szt.	63,40	70,37	81,63

d) pod literą G lp. 32 otrzymuje brzmienie:

32	Gliklazyd tabl. 80 mg — 60 szt.	16,79	18,64	21,62
----	---------------------------------	-------	-------	-------

e) pod literą K lp. 22 otrzymuje brzmienie:

22	Ketoprofen czopki doodbytnicze 100 mg — 10 szt.	7,70	8,55	10,50
----	---	------	------	-------

f) pod literą P:

— Penicillinum crystallisatum lp. 6—8 otrzymują brzmienie:

6	— inj. 600 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst.	1,59	1,76	2,47
7	— inj. 1 000 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst.	1,91	2,12	2,97
8	— inj. 3 000 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst.	3,62	4,02	5,46

— Penicillinum procainicum lp. 10 i 11 otrzymują brzmienie:

10	— inj. 1 200 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst.	2,14	2,37	3,32
11	— inj. 2 400 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst.	3,37	3,74	5,18

— dodaje się Penicillinum crystallisatum lp. 107—109 w brzmieniu:

107	— inj. 600 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst. — 20 szt.	38,40	42,62	49,44
108	— inj. 1 000 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst. — 20 szt.	46,20	51,28	59,48
109	— inj. 3 000 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst. — 10 szt.	42,40	47,06	54,59

— dodaje się Penicillinum procainicum lp. 110 i 111 w brzmieniu:

110	— inj. 1 200 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst. — 20 szt.	51,60	57,28	66,44
111	— inj. 2 400 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst. — 10 szt.	40,20	44,62	51,76

— dodaje się Penicillinum crystallisatum natrium lp. 112—119 w brzmieniu:

112	— inj. 600 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst.	1,53	1,70	2,38
113	— inj. 600 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst. — 20 szt.	37,00	41,07	47,64
114	— inj. 1 000 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst.	1,77	1,97	2,76
115	— inj. 1 000 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst. — 20 szt.	42,80	47,51	55,11
116	— inj. 3 000 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst.	3,05	3,39	4,74
117	— inj. 3 000 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst. — 10 szt.	36,80	40,85	47,39
118	— inj. 5 000 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst.	5,14	5,71	7,42
119	— inj. 5 000 000 j.m. — 1 fiol. z such. subst. — 10 szt.	57,60	63,94	74,17

g) pod literą S:

— lp. 43 otrzymuje brzmienie:

43	Streptomycinum — inj. 1 g — 1 fiol. z such. subst.	2,10	2,33	3,26
----	--	------	------	------

— Syntarpen lp. 63 i 64 otrzymują brzmienie:

63	— inj. 0,5 g — 1 fiol. z such. subst.	2,53	2,81	3,93
64	— inj. 0,5 g — 1 fiol. z such. subst. — 20 szt.	61,00	67,71	78,54

— dodaje się lp. 70 w brzmieniu:

70	Streptomycinum — inj. 1 g — 1 fiol. z such. subst. — 20 szt.	50,60	56,17	65,16
----	--	-------	-------	-------

h) pod literą T:

— lp. 18 otrzymuje brzmienie:

18	Testarpen — inj. 10 testów — 1 fiol. z such. subst.	4,11	4,56	6,00
----	---	------	------	------

— dodaje się lp. 72 w brzmieniu:

72	Testarpen — inj. 10 testów — 1 fiol. z such. subst. — 20 szt.	93,60	103,90	119,90
----	---	-------	--------	--------

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 5 dni od dnia ogłoszenia.

Minister Finansów: *M. Belka*

1552

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA GOSPODARKI

z dnia 19 listopada 2001 r.

w sprawie wykazów hut podlegających restrukturyzacji.

Na podstawie art. 2 ustawy z dnia 24 sierpnia 2001 r. o restrukturyzacji hutnictwa żelaza i stali (Dz. U. Nr 111, poz. 1196) zarządza się, co następuje:

§ 1. Ustala się wykaz hut:

- 1) podlegających restrukturyzacji hutnictwa żelaza i stali, stanowiący załącznik nr 1 do rozporządzenia,
- 2) do których stosuje się przepisy rozdziału 3 ustawy z dnia 24 sierpnia 2001 r. o restrukturyzacji hutnic-

tna żelaza i stali, stanowiący załącznik nr 2 do rozporządzenia.

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Minister Gospodarki: *J. Piechota*