

3. Produkty pochodzenia zwierzęcego inne niż wymienione w ust. 1 i 2 mogą być przywożone i przewożone przez podróżnych jako bagaż osobisty, z przeznaczeniem do własnego spożycia, lub wysyłane w paczkach przez osoby prywatne do osób prywatnych, jeżeli pochodzą z obszarów nieobjętych zakazem przywozu w związku ze stwierdzeniem w danym państwie choroby zakaźnej zwierząt podlegającej obowiązkowi zwalczania.

§ 4. Spreparowane zwierzęta lub ich części nieprzeznaczone do działalności gospodarczej mogą być przywożone, jeżeli spełnione są warunki określone w § 3 ust. 2.

§ 5. Środki żywienia zwierząt mogą być przywożone i przewożone w ilości niezbędnej do karmienia zwie-

rząt w transporcie, w tym dla zwierząt towarzyszących osobom podróżującym.

§ 6. Zwierzęta specyficznie wolne od patogenów oraz produkty przeznaczone do badań naukowych lub analiz lub jako wzory stanowiące próbkę produktu mogą być przywożone w ilości każdorazowo określonej w zezwoleniu Głównego Lekarza Weterynarii oraz po spełnieniu wymagań określonych w tym zezwoleniu, oraz pod warunkiem, że produkty po zakończeniu badań, analiz lub prób zostaną wywiezione lub nieszkodliwie usunięte.

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

Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi: *J. Kalinowski*

87

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI¹⁾

z dnia 8 stycznia 2003 r.

w sprawie rejestru podmiotów prowadzących niektóre rodzaje działalności dotyczące zwierząt i produktów zwierzęcych

Na podstawie art. 5 ust. 4 ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, badaniu zwierząt rzeźnych i mięsa oraz o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. z 1999 r. Nr 66, poz. 752, z 2001 r. Nr 29, poz. 320, Nr 123, poz. 1350 i Nr 129, poz. 1438 oraz z 2002 r. Nr 112, poz. 976) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa sposób prowadzenia przez powiatowego lekarza weterynarii rejestru podmiotów, o których mowa w art. 5 ust. 1 i 1a ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, badaniu zwierząt rzeźnych i mięsa oraz o Inspekcji Weterynaryjnej, zwanego dalej „rejestrem”, oraz wydawania z niego wypisu.

§ 2. Do rejestru, poza informacjami, o których mowa w art. 5 ust. 3d ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, badaniu zwierząt rzeźnych i mięsa oraz o Inspekcji Weterynaryjnej, zwanej dalej „ustawą”, wprowadza się następujące dane:

- 1) miejsce i czas prowadzenia działalności, o której mowa w art. 5 ust. 1 i 1a ustawy, zwanej dalej „działalnością”;
- 2) datę wpisu podmiotu do rejestru oraz datę rozpoczęcia przez niego działalności;
- 3) imię, nazwisko i numer urzędowego lekarza weterynarii, w razie wyznaczenia go przez powiatowe-

go lekarza weterynarii do wykonywania czynności, o których mowa w art. 44 ust. 1 pkt 1 ustawy, w stosunku do podmiotu wpisanego do rejestru;

- 4) datę zaprzestania działalności, w razie zaprzestania przez podmiot działalności.

§ 3. Wpis podmiotu do rejestru jest dokonywany na podstawie zgłoszenia, o którym mowa w art. 5 ust. 1 ustawy.

§ 4. 1. Powiatowy lekarz weterynarii wydaje wypis z rejestru na wniosek podmiotu wpisanego do rejestru.

2. Wypis, o którym mowa w ust. 1, zawiera informacje i dane zawarte we wpisie do rejestru.

3. Do postępowania w sprawach, o których mowa w ust. 1, stosuje się przepisy Kodeksu postępowania administracyjnego o wydawaniu zaświadczeń.

§ 5. Powiatowy lekarz weterynarii skreśla lub usuwa wpis, o którym mowa w § 3, niezwłocznie po uzyskaniu informacji o zaprzestaniu prowadzenia przez podmiot działalności.

§ 6. 1. Rejestr prowadzi się w formie pisemnej, z zastrzeżeniem ust. 2.

2. Dopuszcza się prowadzenie rejestru przy użyciu systemu informatycznego zapewniającego możliwość sporządzania wydruków.

3. Do rejestru, o którym mowa w ust. 1, dane wprowadza się w sposób czytelny.

¹⁾ Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działem administracji rządowej — rolnictwo, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 29 marca 2002 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 32, poz. 305).

4. Dokonanie zmian w rejestrze, o którym mowa w ust. 1, powiatowy lekarz weterynarii potwierdza swoim podpisem.

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

Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi: *J. Kalinowski*

88

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 23 grudnia 2002 r.

w sprawie sposobu prowadzenia ewidencji produkcji lub obrotu prekursorów grupy IIA-R i IIB-R oraz zgłaszania prekursorów grupy IIA-R

Na podstawie art. 23 ust. 13b ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. Nr 75, poz. 468, z 1998 r. Nr 106, poz. 668 i Nr 113, poz. 715, z 2000 r. Nr 20, poz. 256 i Nr 103, poz. 1097, z 2001 r. Nr 111, poz. 1194 i Nr 125, poz. 1367 oraz z 2002 r. Nr 25, poz. 253 i Nr 113, poz. 984) zarządza się, co następuje:

§ 1. 1. Producent, importer lub inny podmiot wprowadzający do obrotu prekursory grupy IIA-R i IIB-R obowiązany jest do prowadzenia ewidencji produkcji lub obrotu — z uwzględnieniem każdej transakcji mającej na celu wprowadzenie tych prekursorów do obrotu.

2. Ewidencja produkcji prekursorów grupy IIA-R i IIB-R zawiera:

- 1) nazwę substancji;
- 2) ilość wyprodukowanej substancji, a w przypadku mieszaniny zawierającej taką substancję — ilość substancji lub ilość wyprodukowanej mieszaniny i procentową zawartość substancji w mieszaninie;
- 3) datę produkcji;
- 4) zmiany w procesie technologicznym.

3. Ewidencja obrotu dla każdej transakcji zawiera:

- 1) nazwę substancji;
- 2) nazwę lub imię i nazwisko i adres podmiotu nabywającego;
- 3) ilość substancji wprowadzonej do obrotu, a w przypadku mieszaniny zawierającej taką substancję — ilość substancji lub ilość mieszaniny i procentową zawartość substancji w mieszaninie;
- 4) datę transakcji.

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 28 czerwca 2002 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 93, poz. 833).

4. Ewidencję, o której mowa w ust. 2 i 3, prowadzi się w formie książki ewidencji, odrębnie dla produkcji i dla obrotu.

5. Książka ewidencji zawiera ponumerowane oraz przesznurowane karty.

§ 2. 1. Dokumenty handlowe każdej transakcji mającej na celu wprowadzenie do obrotu prekursorów grupy IIA-R, w szczególności faktury, wykazy ładunków oraz dokumenty wysyłkowe i przewozowe, powinny zawierać następujące dane:

- 1) nazwę substancji zgodnie z terminologią określoną w załączniku nr 1 do ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii;
- 2) ilość substancji, a w przypadku mieszaniny zawierającej taką substancję — ilość substancji lub ilość mieszaniny oraz procentową zawartość substancji w mieszaninie;
- 3) nazwę i adres podmiotu wprowadzającego do obrotu i podmiotu nabywającego.

2. Do dokumentów dołącza się oświadczenie podmiotu nabywającego określające przeznaczenie takiej substancji.

3. W przypadku przewidywanej większej liczby transakcji dokonywanych przez podmiot nabywający u jednego wprowadzającego do obrotu, podmiot nabywający może złożyć jedno oświadczenie, o którym mowa w ust. 2, dotyczące wszystkich transakcji przewidywanych w okresie do jednego roku.

§ 3. 1. Producent, importer lub inny podmiot wprowadzający do obrotu prekursory grupy IIA-R zgłasza Inspektorowi do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych adresy miejsc, w których te prekursory są wytwarzane, oraz miejsc, z których są wprowadzane do obrotu, najpóźniej w dniu pierwszego wprowadzenia prekursora do obrotu z takiego miejsca, a następnie do dnia 15 stycznia każdego roku kalendarzowego.