

Przedsiębiorstwa te umieszczone zostały w wykazach przedsiębiorstw ogłoszonych w właściwych Wojewódzkich Dziennikach Urzędowych na podstawie zarządzeń Przewodniczących Wojewódzkich Komisji do spraw upaństwowienia przedsiębiorstw a postanowienia Wojewódzkich Komisji do spraw upaństwowienia przedsiębiorstw nie zostały zaskarżone w terminie, określonym w § 50 powołanego rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 30 stycznia 1947 r.

Przedsiębiorstwa firm wymienionych w załączniku przechodzą na własność Państwa bez odszkodowania w całości wraz z nieruchomością i ruchomym majątkiem oraz wszelkimi prawami, wolne od obciążeń i zobowiązań na rzecz polskich

osób prawnych prawa publicznego, zobowiązań na rzecz osób prawnych stanowiących własność polskich osób prawnych prawa publicznego, służebności gruntowych oraz zobowiązań, mających swe źródło w stosunku najmu pracy lub odpowiedzialności za czyny niedozwolone.

Nie mają znaczenia prawnego niedokładności w określeniu nazwy lub przedmiotu przedsiębiorstwa, jeżeli z orzeczenia wynika, o jakie przedsiębiorstwo chodzi.

Orzeczenie to jest ostateczne i nie ulega zaskarżeniu do Najwyższego Trybunału Administracyjnego

MINISTER PRZEMYSŁU I HANDLU w/z E. Szyr Podsekretarz Stanu

Załącznik do Orzeczenia Nr. 56 Ministra Przemysłu i Handlu z dn. 28 sierpnia 1948 r.

**I. WOJEWÓDZTWO GDAŃSKIE.**

Wykaz trzeci przedsiębiorstw przechodzących na własność Państwa na zasadzie art. 2 Ustawy z dnia 3.I. 1946 r. (Dz. U. R. P. Nr. 3, poz. 17) ogłoszony w Gdańskim Dzienniku Wojewódzkim Nr. 11, poz. 125 z dnia 31 grudnia 1946 r. na podstawie zarządzenia Przewodniczącego Wojewódzkiej Komisji do spraw upaństwowienia przedsiębiorstw w Gdańsku.

| Lp. | Lp. wyk. | Data i Nr. orzeczenia Wojewódzkiej Komisji | Nazwa przedsiębiorstwa i siedziba  | Przedmiot działania       | Uwagi |
|-----|----------|--|--|---------------------------|-------|
| 1   | 25       | 30.IV. 1948 r. Nr. III/25.                 | Bruno Stoelger Sp. z o. o. — Gdańsk, ul. Fabryczna 9. Oddział — Wrzeszcz, ul. Roosevelta 37. | Wyrób mebli.              |       |
| 2   | 127      | 7.XI. 1947 r. Nr. 137.                     | „Baltic“ Kurt Konsorski — Wrzeszcz, ul. Grunwaldzka Nr. 161, Oddział Jesionowa 6.            | Wyrób czekolady i cukrów. |       |

**II. WOJEWÓDZTWO ŚLĄSKIE.**

Wykaz dwudziesty przedsiębiorstw przechodzących na własność Państwa na zasadzie art. 2 Ustawy z dn. 3.I. 1946 r. (Dz. U. R. P. Nr. 3, poz. 17) ogłoszony w Śląsko-Dąbrowskim Dzienniku Wojewódzkim Nr. 10, poz. 109 z dnia 15 marca 1947 r. na podstawie zarządzenia Przewodniczącego Wojewódzkiej Komisji do spraw upaństwowienia przedsiębiorstw w Katowicach z dn. 23 lutego 1947 r.

| Lp. | Lp. wyk. | Data i Nr. orzeczenia Wojewódzkiej Komisji | Nazwa przedsiębiorstwa i siedziba   | Przedmiot działania   | Uwagi |
|-----|----------|--|---|---|-------|
| 3   | 1        | 26.VI. 1948 r. Nr. A. 903/47.              | A. E. G. Allgemeine Elektrizitaets-Gesellschaft A. G. Abteilung in Kattowitz Katowice, ul. Warszawska 33. | Montaż instalacji elektrycznej wy-  |       |
|     |          |  |   | sokiego i niskiego napięcia oraz sprzedaż materiałów elektro-technicznych |       |

Wykaz dwudziesty drugi przedsiębiorstw przechodzących na własność Państwa na zasadzie art. 2 Ustawy z dnia 3.I. 1947 r. (Dz. U. R. P. Nr. 3, poz. 17) ogłoszony w Śląsko-Dąbrowskim Dzienniku Wojewódzkim Nr. 11, poz. 113 z dnia 22.III. 1947 r. na podstawie zarządzenia Przewodniczącego Wojewódzkiej Komisji do spraw upaństwowienia przedsiębiorstw w Katowicach z dnia 4.III. 1947 r.

| Lp. | Lp. wyk. | Data i Nr. orzeczenia Wojewódzkiej Komisji | Nazwa przedsiębiorstwa i siedziba                         | Przedmiot działania | Uwagi  |
|-----|----------|--|---|---------------------|--|
| 4   | 39       | 22.VIII 1947. Nr. A. 406/47.               | Młyn Parowy Haase Herman, — Lubliniec, ul. Powstańców 27. | Przemiał zboża.     | Na własność Państwa przechodzi ponadto 49% udziałów w przedsiębiorstwie Nowy Młyn Parowy „Zagroda“ Sp. z o. o. w Lublińcu. |

602.

**INSTRUKCJA MINISTRA ZDROWIA**

z dnia 13 sierpnia 1948 roku

**o wykonywaniu nadzoru i kontroli nad wyrobem i obrotem preparatów organoterapeutycznych i witaminowych.**

§ 1. Nadzór nad wyrobem, obrotem i dobrocią preparatów organoterapeutycznych i witaminowych wykonują inspektorzy farmaceutyczni, którzy przeprowadzają kontrolę zarówno w wytwórniach jak i miejscach sprzedaży tych preparatów.

§ 2. Celem wykonania nadzoru nad wyrobem preparatów organoterapeutycznych i witaminowych osoby do tego upoważnione (§ 1) powinny nie mniej, aniżeli dwa razy do roku w terminach dowolnie przez nie wybranych kontrolować wytwórnie tych preparatów.

§ 3. 1. Przy kontroli należy przede wszystkim zwrócić uwagę, czy wytwórnia posiada odpowiedni lokal i aparaturę odpowiadającą warunkom określonym w zezwoleniu.

2. Przy wydawaniu zezwolenia Ministerstwo Zdrowia jako podstawowe warunki będzie żądało, aby:

- 1) lokal był widny, suchy, skanalizowany z instalacją elektryczną i gazową, zaopatrzony w bieżącą wodę, nadającą się do picia, ściany były wyłożone kafelkami, a posadzka terakotą, lastryką lub gładkim betonem, nadającym się do każdorazowego zmywania, wentylatory były z napędem elektrycznym, umywalnie były z bieżącą ciepłą i zimną wodą oraz aby była oddzielna szatnia;
- 2) wytwórnia posiadała odpowiednią liczbę oddzielnych pomieszczeń potrzebnych dla prawidłowej produkcji;
- 3) aby wytwórnie posiadały odpowiednią aparaturę, niezbędną do należytego przygotowania i kontroli działa-

nia wytwarzanych preparatów organoterapeutycznych i witaminowych i prowadziła książki, na podstawie których można stwierdzić, że organy zwierzęce, przeznaczone do wyrobu, odpowiadają warunkom, zawartym w § 5 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 6 września 1946 r. (Dz. U. R. P. Nr 54, poz 307), następnie aby były one utrzymywane w należytych porządku i czystości oraz aby personel zatrudniony przy wyrobie był odpowiednio ubrany i aby wytwórnia prowadziła książki, wymagane przepisami § 6 tego rozporządzenia.

§ 4. Celem wykonania nadzoru nad obrotem preparatów organoterapeutycznych i witaminowych, osoby do tego upoważnione (§ 1) powinny przy kontroli wytwórni tych preparatów, składów konsygnacyjnych zagranicznych wytwórni i hurtowych składów materiałów aptecznych badać, czy zakłady te prowadzone są zgodnie z obowiązującymi przepisami, a w szczególności: czy kierownicy tych zakładów posiadają wymagane kwalifikacje fachowe, czy preparaty organoterapeutyczne i witaminowe nie są sprzedawane osobom lub zakładom nie uprawnionym do ich sprzedaży lub utrzymywania, a następnie, czy wprowadzone do obiegu preparaty są zaopatrzone w etykiety, odpowiadające przepisom §§ 10, 11 i 12 rozporządzenia z dnia 6 września 1946 r. Ponadto przy kontroli należy zwracać uwagę, czy wprowadzone do obrotu preparaty, wyszczególnione w § 12 rozporządzenia, są zaopatrzone w opaskę, stwierdzającą, że były badane przez Państwowy Zakład Higieny oraz, czy są we właściwy sposób przechowywane.

W aptekach należy badać, czy preparaty organoterapeutyczne i witaminowe sprzedawane są wyłącznie za receptami lekarzy, czy preparaty te posiadają na swym opakowaniu opaski kontroli państwowej i czy data ich ważności nie jest przeterminowana.

§ 5. Celem wykonania nadzoru nad dobrocią preparatów organoterapeutycznych i witaminowych, osoby do tego upoważnione (§ 1) powinny w toku kontroli miejsc wyrobu, przechowywania lub sprzedaży pobierać w przypadkach uzasadnionych próby tych preparatów (2—3) celem odesłania ich do zbadania w Państwowym Zakładzie Higieny.

Próby preparatów wymienionych w § 12 rozporządzenia powinny być pobierane zwłaszcza gdy upłynęło 6 miesięcy od daty zbadania ich przez Państwowy Zakład Higieny, — celem stwierdzenia, że miano ich nie uległo zmianie.

§ 6. O pobraniu prób (§ 10) powinien być sporządzony protokół i podpisany przez rewidującego i kierownika zakładu, w którym pobrano próby. Drugie egzemplarze pobranych prób powinny być opieczątowane i pozostawione na miejscu o czym należy uczynić wzmiankę w protokóle, a pobrane próby, zapakowane w paczkę i opieczątowane, niezwłocznie przesłać do państwowego Zakładu Higieny do zbadania.

§ 7. W razie stwierdzenia, czy to na zasadzie zapachu, czy zmętnienia lub pleśni itp. cech, że preparat uległ rozkładowi, należy całą serię opieczątować, celem zabezpieczenia przed wprowadzeniem jej do obrotu, a próby opieczątowanej serii przesłać do Państwowego Zakładu Higieny do zbadania, czy podejrzany o rozkład preparat może być wprowadzony do obrotu.

W przypadku, gdyby kierownik zakładu uznał, że podejrzany o rozkład preparat istotnie nie nadaje się do użycia i wyraził zgodę na zniszczenie go, należy zniszczyć go, próby jednak tego preparatu należy pobrać i przesłać do Państwowego Zakładu Higieny do orzeczenia czy ze względu na nietrwałość jego nie należy cofnąć zezwolenia na wyrób tego preparatu.

§ 8. Próbkę preparatów organoterapeutycznych i witaminowych, nie objętych § 12 rozporządzenia, składane przez wytwórnice przy ubieganiu się o zezwolenie na wyrób ich, Państwowy Zakład Higieny bada w miarę możliwości, czy są przygotowane zgodnie z deklaracją, złożoną przy podaniu, czy nie zawierają szkodliwych domieszek i zarazków chorobotwórczych. Preparaty do wstrzykiwań ponadto powinny być badane na jałowość, a tabletki na szybkość rozpadania się w wodzie w temperaturze 37°C, posiadającej stopień alkaliczności jelit, ewentualnie kwasowości żołądka.

W ten sposób należy badać próby tych preparatów, pobrane przy kontroli wytwórni, hurtowni i aptek.

§ 9. Próby preparatów wymienionych w § 12 rozporządzenia, składane przez wytwórnice, przy ubieganiu się o zezwolenie na ich wyrób oraz próby nadsyłane do kontrolnej analizy należy badać w sposób następujący:

1) zawierających substancje rujotwórcze na kastrowanych myszach lub szczurkach przez porównanie z międzynarodowym wzorcem Światowej Org. Zdrowia. Miano ich należy określać w jedn. międzynarodowych.

2) Zawierających progesteron na niedojrzałych królicach metodą Clauberga, lub w modyfikacji Mc Phaila, albo metodą Cornera i Allena przez porównanie z międzynarodowym wzorcem S.O.Z. Miano ich należy określać w jedn. m.

3) Zawierających hormon męski (androsteron) na kapłanach metodą Laquera, lub na kastrowanych szczurach według Burna przez porównanie z międzynarodowym wzorcem S.O.Z. Miano ich należy określać w jedn. m.

4) Z tylnego płata przysadki mózgowej:

- na działanie oksytocytowe na wyosobnionej macicy dziewiczej świnki morskiej,
- na działanie typu wazopressyny na ciśnienie krwi u dekapitowanych kotów,
- na działanie antidiuretyczne na szczurach po doustnym podaniu wody.

W każdym przypadku badania należy wykonać przez porównanie z wzorcem międzynarodowym S.O.Z., a miano należy wyrażać w jednostkach międzynarodowych, przyjmując, że 0,5 mg wzorca zawiera 1 jedn. oksytocytową, 1 jedn. pressoryczną i 1 jedn. antidiuretyczną.

5) Zawierających gonadotropinę kosmówkową (gonadotropową substancję z moczu ciężarnych kobiet) przez obserwację bezpośredniego, lub pośredniego działania gonadotropowego, okazującego się w postaci morfologicznych zmian w gonadach, albo także przez obserwację wtórnych zmian w dodatkowych narządach rozrodczych zwierząt, niepozbawionych gonad. W przypadku ostatniego typu badania należy wykluczyć obecność substancji bezpośrednio powodujących takie zmiany w dodatkowych narządach rozrodczych przez kontrolę na zwierzętach pozbawionych gonad. Badań dokonuje się przez porównanie z wzorcem międzynarodowym, a miano wyraża się w jedn. m.

6) Zawierających gonadotropinę surowiczną (gonadotropową substancję z surowicy ciężarnych klaczy) podobnie jak

i zawierających gonadotropinę kosmówkową, t. zn. używając dwóch typów badań: obserwacji morfologicznych zmian w gonadach, albo obserwacji wtórnych zmian w dodatkowych narządach rozrodczych zwierząt niepozbawionych gonad. Również i tutaj używając drugiego typu badania należy wykluczyć obecność substancji bezpośrednio powodujących także zmiany w dodatkowych narządach rozrodczych przez kontrolę na zwierzętach pozbawionych gonad. Porównuje się z wzorcem międzynarodowym gonadotropiny surowicznej, a miano wyraża się w jedn. m.

7) Zawierających prolaktynę (galaktynę, mammotropinę) przez pomiar lub obserwację wzrostu wola gołębi. Porównuje się z wzorcem międzynarodowym i oznacza się w jedn. m.

8) Zawierających tyreotropinę na młodych świnkach morskich na podstawie zmian w tarczycy, porównując z wzorcem międzynarodowym. Miano należy oznaczać w jednostkach świnek morskich.

9) Tarczycowych na zawartość jodu tyroksynowego.

10) Przytarczycowych — na wzrost wydalania wapnia z moczem u szczurów metodą Dyera.

11) a) z rdzenia nadnercza (część chromochłonna) chemicznie na ilość zawartej w nich adrenaliny, lub fizjologicznie na podstawie działania adrenaliny na ciśnienie krwi, albo na naczynia (met. Pisemskiego wg. Nikołajewa).

b) z części korowej nadnercza na podstawie działania leczniczego u myszy pozbawionych nadnerczy przez porównanie z działaniem lecz. octanu dezoksykortykosteronu. Miano należy oznaczać w mg octanu dezoksykortykosteronu. Z chwilą ustalenia jednostki międzynarodowej obowiązywać będzie wyłącznie ta ostatnia. Preparaty z części korowej nie mogą zawierać adrenaliny.

12) Insuliny na królikach metodą Marksa wg. Burna na podstawie obniżenia zawartości cukru we krwi. Porównywać należy ze standardem międzynarodowym i miano oznaczać w jedn. m.

13) Heparyny przez pomiar przeciwdziałania krzepnięciu krwi porównując z wzorcem międzynarodowym i oznaczając w jednostkach międzynarodowych.

14) Zawierających wyciągi krwiotwórcze wątroby, żołądka, śledziony itp. na obraz krwi u ludzi.

15) Preparaty zawierające fermenty trawienne (z żołądka, trzustki itp.) zawierające trypsynę, lipazę i amylazę metodą Willstättera. Miano ich należy oznaczyć w jednostkach Willstättera.

16) Wyciągi z tkanek zwierzęcych wprowadzone do obrotu jako środki działające na narząd krążenia, a w szczególności obniżające ciśnienie krwi mogą być jednostkowane na następujących zasadach:

- w wyciągach, działanie których sprowadza się do zawartości związków adenozytowych (adenozyny, kwasu adenilowego, kwasu adenozylo-trójfosforowego) zawartość substancji czynnej winna być oznaczona przez porównanie z wzorcem na sercu żaby, metodą dezaminacyjną Parnasa-Osterna.
- Wyciągi, których działanie, obniżające ciśnienie krwi, polega wyłącznie na obecności czynnika Feliksa i Langego, winny być jednostkowane na podstawie obniżenia ciśnienia krwi u królika, uśpionego za pomocą uretanu i pozostającego pod działaniem atropiny.
- wyciągi z tkanek, których działanie na narząd krążenia polega wyłącznie lub głównie na obecności histaminy, pochodnych choline, potasu, lub mleczanów nie mogą być wprowadzone do obrotu jako preparaty organoterapeutyczne.

17) Zawierających Witaminę A lub karoten metodą Carr-Price, przy użyciu fotometra lub metodą spektrofotometryczną. Miano należy określać w jednostkach międzynarodowych

18) Zawierających Witaminę B<sub>1</sub> metodą chemiczną tiochromową wg. Feunberga lub zmodyfikowaną metodą tiochromową, z zastosowaniem fluorometru, względnie metodą fermentacyjną lub biologiczną na młodych szczurach.

Miano należy określać w jednostkach międzynarodowych i mg.

19) Zawierających Witaminę B<sub>2</sub> (ryboflawinę) metodą mikrobiologiczną (wzrost bakterii *Lactobacillus casei*), lub metodą fluorometryczną. Miano należy określać w jednostkach międzynarodowych.

20) Zawierających kwas nikotynowy — metodą mikrobiologiczną (wzrost bakterii *Lactobacillus arabinosus*).

Miano należy określać w jednostkach międzynarodowych i mg.

21) Zawierających Witaminę C jedną z modyfikacji metody z 2,6 dwuchlorofenolindofenolem.



Miano należy określać w jednostkach międzynarodowych i mg

22) Zawierających Witaminę D metodą biologiczną na młodych szczurach przez porównanie z wzorcem międzynarodowym Vitaminy D.

Miano należy określać w jednostkach międzynarodowych. 23) Zawierających Witaminę E metodą biologiczną na szczurach.

Miano należy określać w jednostkach międzynarodowych. 24) Zawierających Witaminę K metodą biologiczną Almqvista, na kurczętach.

25) Inne metody badań preparatów organoterapeutycznych i witaminowych mogą być dozwolone, o ile Państwowy Zakład Higieny uzna je za odpowiednie.

§ 10. Wytwórnia po wyprodukowaniu serii jednego z preparatów, wymienionych w § 12 rozporządzenia, na którego wyrób posiada zezwolenie i po rozdzieleniu go do opakowań, w jakich ma być dopuszczony do obrotu, zawiadamia o tym Urząd Wojewódzki (Zarząd Miejski: m. st. Warszawy, m. Łodzi).

W przeciągu 2 dni od daty otrzymania zawiadomienia, władze te delegują inspektora farmaceutycznego celem pobrania prób. Delegowany urzędnik pobiera protokółarnie po 3 próby każdego rodzaju opakowania i przesyła je natychmiast do Państwowego Zakładu Higieny do zbadania, załączając do przesyłki jeden egzemplarz protokołu pobrania prób (wzór zał. Nr. 1), a serię mającą być zbadaną opieczętowuje.

Państwowy Zakład Higieny o wyniku badania zawiadamia właściwy Urząd Wojewódzki (Zarząd Miejski) i o ile badana seria została uznana za nadającą się do wypuszczenia do obrotu, dołącza tyle opasek kontrolnych według załączonego wzoru (zał. Nr. 2), ile opakowań opieczętowano przy pobieraniu próbek.

Urząd Wojewódzki (Zarząd Miejski) po otrzymaniu zawiadomienia Państwowego Zakładu Higieny o wyniku badania i opasek kontrolnych w przeciągu 2 dni deleguje inspektora farmaceutycznego do wytwórni.

Inspektor farmaceutyczny po sprawdzeniu całości pieczęci na opieczętowanej serii, liczby opieczętowanych opakowań, zgodności miana oznaczonego na opakowaniach z wynikami badań — zezwala na naklejenie opasek kontrolnych i na każdej naklejonej opasce umieszcza pieczęć urzędową.

W przypadkach, gdyby miano zadeklarowane przez wytwórnię nie zgadzało się z wynikami badań, Państwowy Zakład Higieny komunikuje Urzędowi Wojewódzkiemu (Zarządowi Miejskiemu), czy dany preparat może być wprowadzony do obrotu pod warunkiem, że na etykietach będzie oznaczone miano, ustalone przy badaniu lub też, czy preparat może być oddany wytwórni do przeróbki, wreszcie czy nie należy go zniszczyć, jako szkodliwy lub zupełnie bezwartościowy

§ 11. O czynnościach przewidzianych w § 10 niniejszej instrukcji, inspektor farmaceutyczny sporządza protokół (wzór Nr. 3), w którym stwierdza, że wyszczególnione preparaty:

- 1) mogą być wprowadzone do obrotu,
- 2) że zwolniony spod pieczęci preparat nie może być wprowadzony do obiegu, ponieważ nie nadaje się do użytku jako bezwartościowy lub szkodliwy i jako taki musi być zniszczony,
- 3) że preparat nie może być wprowadzony w obieg, może natomiast być przez wytwórnię przerobiony,
- 4) że może być wprowadzony do obiegu po oznaczeniu na etykiecie miana ustalonego przy badaniu.

§ 12. Czynności, związane z wykonaniem kontroli wyrobu, obrotu i dobroci preparatów organoterapeutycznych i witaminowych, mogą być przeprowadzone w zakładach produkujących i sprzedających je tylko w godzinach ich normalnego funkcjonowania.

§ 13. Instrukcja niniejsza wchodzi w życie z dniem ogłoszenia. Jednocześnie traci moc obowiązującą instrukcja Ministra Opieki Społecznej z dnia 20 września 1933 r. o sposobie wykonywania nadzoru nad wyrobem, obrotem i dobrocią preparatów organoterapeutycznych (Monitor Polski Nr 223, poz. 248), zmieniona instrukcją z dnia 7 listopada 1935 r. (Mon. Pol. Nr. 266, poz. 333) i z dnia 16 stycznia 1939 r. (Mon. Pol. Nr. 24, poz. 40).

MINISTER w/z dr. med. B. Kożusznik  
Podsekretarz Stanu

Załącznik Nr. 1 do instrukcji o wykonywaniu nadzoru i kontroli nad wyrobem i obrotem preparatów organoterapeutycznych i witaminowych.

**PROTOKÓŁ**  
pobrania prób do badania.

Na skutek zawiadomienia Firmy . . . . .  
w . . . . . o \*) wyprodukowaniu — \*) sprowadzeniu z zagranicy następujących preparatów organoterapeutycznych lub witaminowych . . . . .

(wyszczególnić

wyprodukowane czy też sprowadzone preparaty)

Inspektor farmaceutyczny . . . . . z Urzędu

imię i nazwisko

Wojewódzkiego (Zarządu Miejskiego . . . . .) w obecności odpowiedzialnego Kierownika Wytwórni — przedstawiciela firmy magistra farmacji

imię i nazwisko

pobrał w dniu . . . . . 194 . . . r.

następujące ilości wyszczególnionych preparatów . . . . .

celem przesłania ich do Państwowego Zakładu Higieny w Warszawie do zbadania.

Pozostałe, po pobraniu próbek, preparaty w ilości . . . . .

zostały zapakowane do szafy (w jedną paczkę) którą opieczętowano pieczęcią lakową.

Opieczętowana paczka (szafa) pozostała w firmie i odpowiedzialność za przechowanie jej w całości i naruszenie pieczęci przyjął na siebie Ob.

imię nazwisko adres

odpowiedzialny kierownik wytwórni.

Inspektor Farmaceutyczny

dnia . . . . . 194 . . . r.

Kierownik Wytwórni

\*) Uwaga: Niepotrzebne skreślić.

Zał. Nr. 2 do instrukcji o wykonywaniu nadzoru i kontroli nad wyrobem i obrotem preparatów organoterapeutycznych i witaminowych. (opaska koloru szarego, przezroczysta z papieru miękkiego, trwałego, o wymiarze: 15 cm X 1,2 cm).

| Kontrola państwowa              | Godło państwowe | Miejsce pieczęci urzędowej | Serja kontroli państwowej | Kontrola państwowa |
|---------------------------------|-----------------|----------------------------|---------------------------|--------------------|
| Bez pieczęci urzędowej nieważne |                 |                            |                           |                    |

Bez pieczęci urzędowej nieważne  
Załącznik Nr. 3 do instrukcji o wykonywaniu nadzoru i kontroli nad wyrobem i obrotem preparatów organoterapeutycznych i witaminowych.

**PROTOKÓŁ**

Z zawiadomienia Państwowego Zakładu Higieny z dnia . . . . . Nr. . . . . wynika, że wyprodukowany (a) przez Firmę . . . . . preparat (y) organoterapeutyczny (e) witaminowy (e) p. n. . . . . Ser. . . . . z której z dnia . . . . . pobrano próbki odpowiada (ja) \*) nie odpowiada (ją) wymaganiom ustalonym w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 6.IX. 1946 r. (Dz. U. R. P. Nr. 54, poz. 307).

W związku z tym, działając na zasadzie w/w rozporządzenia i przepisów § 10 i 11 instrukcji Ministra Zdrowia z dnia 13 sierpnia 1948 r. o sposobie wykonywania nadzoru i kontroli nad wyrobem i obrotem preparatów organoterapeutycznych i witaminowych z polecenia Ob. Wojewody (Prezydenta Miasta) z dnia . . . . . zdjąłem pieczęcie z szafy (paczki), w której pozostawiono badane serie po czym okazało się, że pieczęcie i zawartość szafy (paczki) były nie naruszone.

\*) Ponieważ opakowanie preparatów odpowiada przepisom przytoczonego wyżej rozporządzenia, w mojej obecności naklejono na zewnętrznym opakowaniu preparatów opaski kontrolne z pieczęcią urzędową i bieżącym numerem kontroli po dokonaniu powyższej czynności zawiadomiłem Kierownika Wytwórni Ob.

imię nazwisko adres

że wymieniony (e) preparat (y) może (ga) być wypuszczony (e) w obieg.

\*) Po zdjęciu pieczęci z szafy (paczki) zawiadomiłem kierownika firmy (właściciela) Ob. . . . . (imię i nazwisko adres)

że preparat (y) ten, uznany (e) za nienadający (e) się do użytku leczniczego, nie może (ga) być wypuszczony (e) do obrotu, że natomiast może (ga) być użyty (e) do przeróbki (\*), że może zwrócić je zagranicę\*), że jako szkodliwe (y) i bezwartościowe (y) powinien być zniszczony (e), \*) że po ozna-

czeniu na etykietce miana ustalonego przy badaniu może być wprowadzony w obieg.

Powyższe przyjąłem do wiadomości.

Inspektor Farmaceutyczny  
Kierownik Wytwórni. (Właściciel)  
dnia . . . . . 194 . . r.

\*) Uwaga: Niepotrzebne skreślić.

603.

#### ZARZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA

z dnia 24 sierpnia 1948 r.

wydane w porozumieniu z Ministrem Przemysłu i Handlu w sprawie przekazania na rzecz przedsiębiorstwa państwowego pod nazwą „Centrala Handlowa Farmaceutyczno-Sanitarna Centrosan” majątku Centralnej Składnicy Sanitarnej Ministerstwa Zdrowia.

Na podstawie §§ 8 i 10 zarządzenia Ministrów Przemysłu i Handlu oraz Zdrowia z dnia 31 lipca 1948 r., wydanego w porozumieniu z Ministrem Skarbu i Prezesem Centralnego Urzędu Planowania o utworzeniu przedsiębiorstwa państwowego pod nazwą „Centrala Handlowa Farmaceutyczno-Sanitarna Centrosan” (Monitor Polski Nr. A—67, poz. 517), zarządza się co następuje:

§ 1. 1. Majątek Skarbu Państwa, znajdujący się w posiadaniu Centralnej Składnicy Sanitarnej Ministerstwa Zdrowia, zwanej dalej w skrócie „C. S. S.”, utworzonej zarządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 7 września 1945 r. Nr. Bpr. 90/45 (Dziennik Zdrowia Nr 4 z 1945 r.), zmienionym zarządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 29 sierpnia 1946 r. Nr. Bpr. 1103/46 (Dziennik Zdrowia Nr 1/2 z 1947 r.), ulega protokółarnemu przekazaniu z dniem 1 września 1948 r. na rzecz przedsiębiorstwa państwowego pod nazwą „Centrala Handlowa Farmaceutyczno-Sanitarna Centrosan” w Warszawie, zwanego dalej w skrócie „Centrosan”, przy czym majątek nieruchomości w zarząd i użytkowanie, a majątek ruchomy na własność, w zastrzeżeniu postanowienia ust. 2.

2. Majątek ruchomy, pochodzący z dostaw UNRRA i darów tudzież kupna z kredytów budżetowych Ministerstwa Zdrowia, zostaje oddany „Centrosan” na przechowanie za wynagrodzeniem i pozostaje nadal w rozporządzeniu Ministra Zdrowia.

§ 2. Równoległe z przekazywaniem majątku Skarbu Państwa, określonego w § 1, ulegają protokółarnemu przekazaniu na rzecz „Centrosan” wszelkie prawa i zobowiązania „C. S. S.” w stosunku do osób trzecich nie wyjąwszy zobowiązań, mających swe źródło w stosunku najmu pracy, tudzież dotychczasowe obowiązki „C. S. S.” wobec Ministerstwa Zdrowia z tytułu zawartych przez to Ministerstwo umów na dostawę materiałów sanitarnych i leków z importu i produkcji krajowej, o ile mieszczą się w ramach działalności „Centrosan”.

§ 3. Kolejność przekazywania i przejęcia poszczególnych składników majątku Skarbu Państwa, określonego w § 1, ustala „Centrosan”, z tym, że okres przekazywania majątku w całości powinien być zakończony nie później niż 30 września 1948 r.

§ 4. 1. Przekazania i przejęcia majątku (§ 1) oraz praw i zobowiązań (§ 2) dokona protokółarnie Komisja Zdawczo-Odbiorcza, składająca się z przedstawicieli „C. S. S.”, wyznaczonych przez Ministra Zdrowia oraz z przedstawicieli „Centrosan”, wyznaczonych przez Ministra Przemysłu i Handlu.

2. W skład Komisji Zdawczo-Odbiorczej powinni ponadto wchodzić przedstawiciele czynnika społecznego. Udział tych przedstawicieli w Komisji Zdawczo-Odbiorczej następuje na wniosek tej Komisji. Nieobecność czynnika społecznego w Komisji Zdawczo-Odbiorczej nie wstrzymuje jej działalności.

3. Komisji Zdawczo-Odbiorczej przysługuje prawo tworzenia dalszych podkomisji dla przekazywania i przejęcia majątku, określonego w § 1.

§ 5. Bilans „C.S.S.” wraz z właściwymi załącznikami według stanu na dzień 31 sierpnia 1948 r. powinien być sporządzony przez Naczelną Dyрекcję „C.S.S.” przy współudziale wyznaczonego na wniosek tej Dyрекcji przez „Centrosan” odpowiedniego personelu najpóźniej do dnia 31 grudnia 1948 r. Bilans ten podlega zbadaniu i zaakceptowaniu przez powołaną w tym celu przez Ministra Zdrowia osobną Komisję, która może przedstawić uzasadnione wnioski o wprowadzeniu zmian do bilansu. Zbadany i zaakceptowany przez Komisję bilans powinien być przedstawiony Ministrowi Zdrowia oraz „Centrosan”.

§ 6. Stosunek pracy pracowników „C.S.S.” trwa nadal bez zmiany. W celu jednak dostosowania tego stosunku do przepisów art. 11 pkt. 2 i 4 dekretu z dnia 9 stycznia 1947 r. o

tworzeniu przedsiębiorstw państwowych (Dz. U. R. P. Nr. 8, poz. 42) wszelkie dotychczasowe umowy o pracę z pracownikami „C.S.S.” powinny być zastąpione przez „Centrosan” we właściwym czasie innymi umowami.

§ 7. Z dniem wejścia w życie niniejszego zarządzenia traci moc obowiązującą zarządzenie Ministra Zdrowia z dnia 7 września 1945 r. Nr. Bpr. 90/45 o tymczasowej organizacji Centralnej Składnicy Sanitarnej Ministerstwa Zdrowia (Dziennik Zdrowia Nr 4 z 1945 r.) oraz zarządzenie Ministra Zdrowia z dnia 29 sierpnia 1946 r. Nr. Bpr. 1103/46 o zmianie tymczasowej organizacji Centralnej Składnicy Sanitarnej Ministerstwa Zdrowia (Dziennik Zdrowia Nr 1/2 z 1947 r.).

§ 8. Zarządzenie niniejsze wchodzi w życie z dniem ogłoszenia, z mocą obowiązującą od dnia 1 września 1948 r.

MINISTER ZDROWIA

w/z J. Sztachelski

Podsekretarz Stanu

MINISTER PRZEMYSŁU I HANDLU

w/z E. Szyr

Podsekretarz Stanu

604.

#### OBWIESZCZENIE PRZEWODNICZĄCEGO

NACZELNEJ RADY ODBUDOWY m. st. WARSZAWY

z dnia 4 września 1948 roku

o uchwaleniu miejscowego planu zagospodarowania przestrzennego tzw. dzielnicy „Prasy”.

Na podstawie § 16 rozporządzenia Ministra Odbudowy z dnia 11 grudnia 1947 r. (Dz. U. R. P. Nr 74, poz. 479) podaje się do wiadomości, że miejscowy plan zagospodarowania przestrzennego dla obszaru ograniczonego osiami ulic: Towarowej, Srebrnej, Twardej, przedłużeniem w kierunku południowym zachodniej linii zabudowania ul. Miedzianej, oraz północną granicą terenów P.K.P., ustalający przeznaczenie terenów, linie rozgraniczające tereny zależnie od ich przeznaczenia, sposób zabudowania terenów, oraz sposoby i okresy realizacji planu — został uchwalony przez Naczelną Radę Odbudowy m. st. Warszawy.

Przewodniczący

Naczelnej Rady Odbudowy m. st. Warszawy

w/z inż. Gen. Dyw. Marian Szychalski

605.

#### ZARZĄDZENIE

Głównego Pełnomocnika Rządowego do spraw podatku gruntowego

z dnia 30 sierpnia 1948 roku

w sprawie określenia równoważników zamiennych żyta oraz warunków uiszczenia tymi równoważnikami podatku gruntowego.

Na podstawie § 7 ust. 1 lit. a) rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 14 kwietnia 1948 r. o obowiązku uiszczenia przez niektóre kategorie gospodarstw rolnych podatku gruntowego w ziemiopłodach (Dz. U. R. P. Nr 25, poz. 169) zarządza, co następuje:

§ 1. Ustalam następujące równoważniki zamienne dla 100 kg. żyta:

|          |         |
|----------|---------|
| pszenicy | 60 kg.  |
| owsa     | 110 kg. |

§ 2. Prawo uiszczenia podatku gruntowego w ziemiopłodach pszenicą zamiast żytem przysługuje gospodarstwom rolnym określonym w § 3 ust. 2 i 3 oraz w § 4 rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 14 kwietnia 1948 r. o obowiązku uiszczenia przez niektóre kategorie gospodarstw rolnych podatku gruntowego w ziemiopłodach (Dz. U. R. P. Nr 25, poz. 169).

§ 3. Prawo uiszczenia podatku gruntowego w ziemiopłodach owsem zamiast żytem przysługuje gospodarstwom rolnym, określonym w § 3 ust. 2 i 3 oraz w § 4 powołanego w § 2 rozporządzenia Rady Ministrów, znajdującym się na obszarze:

powiatów: suwalskiego, ełckiego i augustowskiego — województwa białostockiego; powiatów: białskiego, limanowskiego, myślenickiego, nowosądeckiego, nowotarskiego i wadowickiego — województwa krakowskiego; powiatów: gorlickiego, jasielskiego, krośnieńskiego, sanockiego i leskiego — województwa rzeszowskiego oraz powiatów: bystrzyckiego, bolesławieckiego, jeleniogórskiego, kamienogórskiego, lubańskiego, lwóweckiego, wałbrzyskiego i zgorzeleckiego — województwa wrocławskiego.

§ 4. Zarządzenie niniejsze wchodzi w życie z dniem 1 września 1948 r.

Główny Pełnomocnik Rządowy

do spraw podatku gruntowego

A. Mierzwiński

Redakcja i Administracja: Warszawa, ul. Młodzieży Jugosłowiańskiej 11. Telefony: Redakcja 864-75, Administracja 864-74.  
PRENUMERATA Monitora Polskiego wynosi kwartalnie: za część A — zł. 450.—, za część B — 750.—, za obie części A i B razem zł. 1150.—.  
Prenumerata „Monitora Polskiego” oraz ogłoszenia przyjmują Oddziały PAP: Łódź, Piotrkowska 133. Kraków, Rynek Kleparski 4, Katowice, Jana 11. Poznań, Mielżyńskiego 8. Bydgoszcz, 1 Maja 27. Lublin, Krakowskie Przedmieście 41. Szczecin, ul. 5 lipca 9. Sopot, ul. Grunwaldzka 46. Wrocław, Traugutta 35. Olsztyn, Marszałka Stalina 32. Białystok, Grottegera, 2. Częstochowa, Al. Nałew. Marti Panny 61. Konto czekowe P. K. O. Warszawa Nr I-4797.