

Załącznik nr 2 do uchwały nr 164
Rady Ministrów z dnia 12 września
1988 r. (poz. 251)

WYKAZ DZIEDZIN EKONOMICZNYCH, W KTÓRYCH OSOBY ZE ŚREDNIM WYKSZTAŁCENIEM
EKONOMICZNYM MOGĄ UZYSKAĆ STOPNIE SPECJALIZACJI ZAWODOWEJ

Lp.	Nazwa dziedziny
1	Ekonomika i organizacja przedsiębiorstw
2	Ekonomika i organizacja obrotu
3	Ekonomika i organizacja usług
4	Ekonomika pracy i sprawy pracownicze
5	Finanse i rachunkowość

252

ZARZĄDZENIE MINISTRA FINANSÓW

z dnia 26 września 1988 r.

zmieniające zarządzenie w sprawie zezwolenia na niektóre czynności obrotu dewizowego.

Na podstawie art. 34 ust. 1 i 2 pkt 1—3 ustawy z dnia 22 listopada 1983 r. — Prawo dewizowe (Dz. U. Nr 63, poz. 288) oraz w związku z uchwałą Sejmu Polskiej Rzeczypospolitej Ludowej z dnia 19 września 1988 r. w sprawie powierzenia Rządowi pełnienia obowiązków (Monitor Polski Nr 26, poz. 228) zarządza się, co następuje:

§ 1. W załączniku do zarządzenia Ministra Finansów z dnia 10 marca 1984 r. w sprawie zezwolenia na niektóre czynności obrotu dewizowego (Monitor Polski Nr 7, poz. 52, z 1986 r. Nr 33, poz. 244, z 1987 r. Nr 32, poz. 277 i z 1988 r. Nr 6, poz. 55) wprowadza się następujące zmiany:

1) w części I ustęp 2 skreśla się,

2) w części II:

a) w ust. 3 w pkt 4 lit. a) otrzymuje brzmienie:

„a) indywidualnych — w wysokości normy określonej w ust. 1”,

b) w ust. 3 w pkt 6 lit. a) otrzymuje brzmienie:

„a) indywidualnych — do wysokości 200 rubli na osobę na dany wyjazd, a od 1 stycznia 1989 r. — do wysokości 200 rubli na osobę w ciągu roku. Dzieciom do lat 7 przysługuje 100 rubli.”

§ 2. Zarządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

Minister Finansów: w z. B. Ciał

253

ZARZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA I OPIEKI SPOŁECZNEJ

z dnia 20 września 1988 r.

w sprawie produkcji leków gotowych w aptekach.

Na podstawie art. 26 ustawy z dnia 28 stycznia 1987 r. o środkach farmaceutycznych, artykułach sanitarnych i aptekach (Dz. U. Nr 3, poz. 19) oraz w związku z uchwałą Sejmu Polskiej Rzeczypospolitej Ludowej z dnia 19 września 1988 r. w sprawie powierzenia Rządowi pełnienia obowiązków (Monitor Polski Nr 26, poz. 228) zarządza się, co następuje:

§ 1. Apteki mogą produkować leki gotowe z surowców farmaceutycznych objętych urzędowym spisem leków.

§ 2. Apteki produkują leki gotowe zgodnie ze szczegółowymi wskazówkami co do ich składu i jakości oraz

metod badania, ustalonymi w formie odrębnych publikacji podawanych do wiadomości aptek.

§ 3. Apteka produkująca leki gotowe jest obowiązana do zapewnienia kontroli jakości produkowanych leków.

§ 4. O podjęciu produkcji leków gotowych kierownik apteki zawiadamia właściwy terenowy organ nadzoru farmaceutycznego i jednostkę organizacyjną prowadzącą aptekę.

§ 5. Zarządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

p.o. Minister Zdrowia i Opieki Społecznej: J. Komender