

za wybitne zasługi w działalności na rzecz ochrony przeciwpożarowej

**KRZYŻEM OFICERSKIM
ORDERU ODRODZENIA POLSKI**

2. Babczyński Wacław s. Stanisława, 3. Jankowski Bernard s. Jana, 4. Wudziński Sylwester s. Stanisława, 5. Ziomek Zenon s. Alojzego,

**KRZYŻEM KAWALERSKIM
ORDERU ODRODZENIA POLSKI**

6. Abram Hieronim s. Kazimierza, 7. Baszczyński Zdzisław s. Jana, 8. Buśko Stefan s. Franciszka, 9. Diwyk Jerzy s. Józefa, 10. Dorsz Józef s. Jana, 11. Kaczmarek Andrzej s. Edwarda, 12. Łuka Teofil s. Łucjana, 13. Michalski Kazimierz s. Henryka, 14. Pudłowski Zdzisław s. Alfonsa, 15. Ratajczak Franciszek s. Józefa, 16. Ritter Władysław s. Floriana, 17.

Rugowski Michał s. Stanisława, 18. Smodis Antoni s. Antoniego, 19. Urbański Zenon s. Jana,

za wybitne zasługi w działalności w ruchu ludowym

**KRZYŻEM KAWALERSKIM
ORDERU ODRODZENIA POLSKI**

20. Dobrzykowski Stefan s. Władysława,

za wybitne zasługi w działalności na rzecz ochrony przyrody

**KRZYŻEM KAWALERSKIM
ORDERU ODRODZENIA POLSKI**

21. Wójcik Eugeniusz s. Konstantego.

Prezydent Rzeczypospolitej Polskiej: *L. Wałęsa*

391

Rej. 157/93

POSTANOWIENIE PREZYDENTA RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

z dnia 17 czerwca 1993 r.

o nadaniu odznaczeń.

Na podstawie art. 44 Ustawy Konstytucyjnej z dnia 17 października 1992 r. (Dz. U. Nr 84, poz. 426) oraz ustawy z dnia 16 października 1992 r. o orderach i odznaczeniach (Dz. U. Nr 90, poz. 450) odznaczeni zostają:

na wniosek Ministra Zdrowia i Opieki Społecznej:

za wzorowe, wyjątkowo sumienne wykonywanie obowiązków wynikających z pracy zawodowej

ZŁOTYM KRZYŻEM ZASŁUGI

1. Kuryło Wanda c. Marcina,

na wniosek Ministra Transportu i Gospodarki Morskiej:

za wzorowe, wyjątkowo sumienne wykonywanie obowiązków wynikających z pracy zawodowej

SREBRNYM KRZYŻEM ZASŁUGI

2. Kalandyk Wanda c. Ludwika, 3. Karnicka Barbara c. Jana, 4. Maciejewicz Janusz s. Konstantego,

na wniosek Wojewody Sieradzkiego:

za zasługi w działalności na rzecz ochrony przeciwpożarowej

ZŁOTYM KRZYŻEM ZASŁUGI

5. Wałęcki Władysław s. Michała.

Prezydent Rzeczypospolitej Polskiej: *L. Wałęsa*

392

ZARZĄDZENIE MINISTRA FINANSÓW

z dnia 22 lipca 1993 r.

w sprawie zaniechania ustalania i poboru podatku dochodowego od przychodów z dopłat do produkcji rolniczej rekompensujących częściowo skutki zmian cen oleju napędowego.

Na podstawie art. 8 ust. 1 ustawy z dnia 19 grudnia 1980 r. o zobowiązaniach podatkowych (Dz. U. Nr 27, poz. 111, z 1982 r. Nr 45, poz. 289, z 1984 r. Nr 52, poz. 268, z 1985 r. Nr 12, poz. 50, z 1988 r. Nr 41, poz. 325, z 1989 r. Nr 4, poz.

23, Nr 33, poz. 176, Nr 35, poz. 192 i Nr 74, poz. 443, z 1990 r. Nr 34, poz. 198, z 1991 r. Nr 100, poz. 442 i Nr 110, poz. 475, z 1992 r. Nr 21, poz. 86 i Nr 53, poz. 251 oraz z 1993 r. Nr 28, poz. 127) zarządza się, co następuje:

§ 1. Zarządza się zaniechanie ustalania i poboru podatku dochodowego od przychodów podatników tego podatku prowadzących gospodarstwa rolne z tytułu otrzymanych dopłat do produkcji rolniczej, określonych w rozporządzeniu Ministra Rolnictwa i Gospodarki Żywnościowej z dnia 19 marca 1993 r. w sprawie stawek dopłat do produkcji rolniczej, rekompensujących częściowo skutki zmian cen oleju napędowego, zasad obliczania, trybu przekazywania i roz-

liczania dopłat oraz kosztów ich wypłacania (Dz. U. Nr 24, poz. 108).

§ 2. Zarządzenie wchodzi w życie z dniem ogłoszenia i ma zastosowanie do dopłat wypłacanych od dnia 31 marca 1993 r.

Minister Finansów: *J. Osiatyński*

393

ZARZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA I OPIEKI SPOŁECZNEJ

z dnia 19 lipca 1993 r.

w sprawie trybu przeprowadzania kontroli przyjmowanych i wydawanych środków farmaceutycznych i materiałów medycznych oraz warunków ich transportowania.

Na podstawie art. 43 ust. 2 ustawy z dnia 10 października 1991 r. o środkach farmaceutycznych, materiałach medycznych, aptekach, hurtowniach i nadzorze farmaceutycznym (Dz. U. Nr 105, poz. 452 oraz z 1993 r. Nr 16, poz. 68 i Nr 47, poz. 211) zarządza się, co następuje:

§ 1. W toku czynności kontrolnych związanych z przyjmowaniem i wydawaniem środków farmaceutycznych i materiałów medycznych pracownik wykonujący te czynności, zwany dalej „kontrolującym”:

- 1) sprawdza, czy środek farmaceutyczny i materiał medyczny jest opakowany i oznakowany zgodnie z wymaganiami określonymi w Rejestrze Środków Farmaceutycznych i Materiałów Medycznych lub Farmakopei Polskiej oraz znajduje się w stanie odpowiednim do transportu, zgodnie z warunkami określonymi w dokumencie przewozu,
- 2) przeprowadza ocenę zgodności informacji zawartych na opakowaniu transportowym lub dokumencie przewozu z dokumentacją zakupu lub sprzedaży środka farmaceutycznego i materiału medycznego, obejmującą w szczególności:
 - a) nazwę środka lub materiału,
 - b) postać, dawkę lub stężenie,
 - c) numer serii i datę ważności,
 - d) nazwę i kraj wytwórcy,
 - e) ilość opakowań,
 - f) datę przywozu i czas transportu,
- 3) sprawdza, czy w dokumentacji zakupu lub sprzedaży uwzględnione zostały dane dotyczące:
 - a) opisu lub identyfikatora elementów opakowania bezpośredniego i zewnętrznego,
 - b) numeru specyfikacji i daty jej wystawienia,
 - c) szczególnych warunków przechowywania środka,
 - d) daty dostawy lub wydania,
 - e) orzeczenia o wynikach badań jakościowych danej serii środka farmaceutycznego lub materiału medycznego, wykonanych zgodnie z przepisami wydanymi na podstawie art. 27 ust. 2 ustawy z dnia 10 października 1991 r. o środkach farmaceutycznych, materiałach medycznych, aptekach, hurtowniach i nadzorze farmaceutycznym (Dz. U. Nr 105, poz. 452 oraz z 1993 r. Nr 16, poz. 68 i Nr 47, poz. 211),
 - f) jęgo ceny, z określeniem zastosowanej marży,

4) przy wydawaniu środka farmaceutycznego i materiału medycznego zwraca ponadto uwagę:

- a) czy środki i materiały rozdzielane wydaje się w opakowaniach własnych hurtowni uniemożliwiających zmianę jakości środka i materiału, zawierających dane zamieszczone jak na opakowaniu fabrycznym, uzupełnione o dane identyfikacyjne hurtowni, która dokonała rozdziału,
- b) czy środki i materiały będące wonnymi produktami zielarskimi, materiałami łatwo palnymi, żrącymi lub cuchnącymi, a także każdy rodzaj środka lub materiału pakuje się oddzielnie,
- c) czy środki i materiały będące materiałami łatwo palnymi przechowuje się do chwili ich wydania w wydzielonych pomieszczeniach.

§ 2. 1. Potwierdzeniem przeprowadzonej kontroli jest podpis kontrolującego, umieszczony na dokumencie przewozu.

2. Jeżeli środki farmaceutyczne i materiały medyczne nie odpowiadają wymogom, o których mowa w § 1, z przeprowadzonych czynności kontrolnych sporządza się protokół kontroli, zawierający informacje o stwierdzonych w toku kontroli uchybieniach oraz zalecenia mające na celu usunięcie nieprawidłowości, a także datę i podpis kontrolującego.

3. Protokół kontroli należy przechowywać przez okres co najmniej roku.

§ 3. Transport środków farmaceutycznych i materiałów medycznych powinien odbywać się w sposób gwarantujący zachowanie należytej jakości środka lub materiału, określony w Rejestrze Środków Farmaceutycznych i Materiałów Medycznych lub Farmakopei Polskiej, przy zachowaniu następujących zasad:

- 1) wymagania dotyczące szczególnych warunków transportu powinny zostać umieszczone na opakowaniu transportowym,
- 2) miejsce załadunku, wyładunku oraz przeładunku powinno mieścić się na pierwszej kondygnacji budynku hurtowni,
- 3) załadunek, wyładunek oraz przeładunek powinien odbywać się w warunkach zapewniających ochronę przed wilgocią, nasłonecznieniem lub zanieczyszczeniem,