

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia2006 r.

w sprawie sposobu postępowania w przypadkach wzbudzających podejrzenie, co do zgodności z przepisami prawa, czynności z udziałem prekursorów

Na podstawie art. 38 ust. 5 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (zDz. U. Nr 179, poz. 1485 oraz z 2006 r. Nr 66, poz. 469) zarządza się, co następuje:

§ 1.

Rozporządzenie określa:

- 1) szczegółowy sposób przekazywania informacji o wzbudzających podejrzenie co do zgodności z przepisami prawa: zamówieniach na prekursory, działaniach z udziałem prekursorów i próbach ich wykorzystania, zwanych dalej „czynnościami”;
- 2) sposób prowadzenia ewidencji informacji, o których mowa w pkt 1;
- 3) szczegółowy tryb i sposób powiadamiania Policji i organów celnych o konieczności zatrzymania przesyłki prekursorów, a także wzór takiego powiadomienia;
- 4) tryb i sposób postępowania z przesyłką, o której mowa w pkt 3.

§ 2.

Informacja o wszelkich wzbudzających podejrzenie, co do zgodności z przepisami prawa czynnościach jest przekazywana przez przedsiębiorców określonych w art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii, zwanej dalej „ustawą”, telefonicznie, faksem albo pocztą elektroniczną i potwierdzana pismem kierowanym do właściwego organu, o którym mowa w § 3, zawierającym następujące dane:

- 1) firmę, pod którą przedsiębiorca wykonuje działalność gospodarczą;
- 2) przedmiot prowadzonej działalności gospodarczej i miejsce wykonywania działalności gospodarczej;
- 3) numer telefonu, faksu lub adres poczty elektronicznej;
- 4) datę stwierdzenia zaistnienia okoliczności wskazujących na niezgodne z przepisami prawa czynności;
- 5) dotyczące przedsiębiorców lub innych podmiotów biorących udział w transakcji;
- 6) dotyczące prekursorów, których dotyczy transakcja z podaniem ich kategorii, nazwy handlowej lub chemicznej, ich ilości, numerów serii, wielkości opakowań;
- 7) dotyczące deklarowanego celu wykorzystania prekursorów;
- 8) dotyczące użytych środków transportu;
- 9) dotyczące trasy przewozu i miejsca, do którego miały być dostarczone prekursory;
- 10) podpis osoby zgłaszającej.

§ 3.

1. Informacje, o których mowa w § 2, po godzinach urzędowania Głównego Inspektora Farmaceutycznego lub Głównego Inspektora Sanitarnego i w dniach wolnych od pracy - kierowane są bezpośrednio do organów powołanych do ścigania przestępstw.
2. Po wpłynięciu informacji organy powołane do ścigania przestępstw powiadamiają organy, o których mowa w ust. 1.

§ 4.

1. Główny Inspektor Farmaceutyczny w odniesieniu do prekursorów kategorii 1, a w odniesieniu do prekursorów kategorii 2 i 3 - Główny Inspektor Sanitarny, prowadzą ewidencję zawierającą dane, o których mowa w § 2, zwaną dalej „ewidencją”.
2. Ewidencję prowadzi się w formie książki ewidencji lub w postaci elektronicznej bazy danych, zabezpieczonych zgodnie z odrębnymi przepisami.
3. Wpisów w książce ewidencji lub elektronicznej bazie danych dokonuje się w dniu uzyskania informacji.
4. Książkę ewidencji przechowuje się przez okres 5 lat, liczony od pierwszego dnia roku kalendarzowego następującego po roku w którym dokonano ostatniego wpisu.
5. Z elektronicznej bazy danych dokonuje się comiesięcznych wydruków. Wydruki powinny być kolejno ponumerowane. Wydruki przechowywane są przez okres 5 lat liczony od pierwszego dnia roku kalendarzowego następującego po danym roku kalendarzowym.

§ 5.

1. Właściwe organy, o których mowa w § 3, dokonują analizy otrzymanej informacji, o której mowa w § 2, i niezwłocznie powiadamiają Policję i organy celne w przypadku zaistnienia okoliczności uzasadniających zatrzymanie przesyłki.
2. Powiadomienie, o którym mowa w ust. 1, przekazuje się faksem lub pocztą elektroniczną, a następnie potwierdza się drogą pisemnie.
3. Oryginał powiadomienia, o którym mowa w ust. 1, przekazuje się niezwłocznie.
4. Wzór powiadomienia, o którym mowa w ust. 1, określa załącznik do rozporządzenia.

§ 6.

1. Przedsiębiorca, o którym mowa w art. 38 ust. 1 ustawy, będący w posiadaniu przesyłki, o której mowa w art. 38 ust. 3 ustawy, po przekazaniu informacji do właściwego organu, o którym mowa w § 3:

- 1) zabezpiecza przesyłkę przed kradzieżą, zniszczeniem lub dostępem osób nieupoważnionych;
 - 2) przechowuje przesyłkę zabezpieczoną w sposób, o którym mowa w pkt 1, i wstrzymuje wszelkie działania z nią związane do czasu otrzymania pisemnego zawiadomienia o dalszych losach przesyłki od organów, o których mowa w § 3, lub podjęcia działań przez Policję lub organy celne.
2. Zawiadomienia, o którym mowa w ust. 1 pkt 2, dokonuje się w porozumieniu z Policją lub organami celnymi.

§ 7.

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

MINISTER ZDROWIA

**W porozumieniu:
MINISTER FINANSÓW**

**MINISTER SPRAW WEWNĘTRZNYCH
I ADMINISTRACJI**

¹⁾Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 31 października 2005 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 220, poz. 1901).

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia jest realizacją upoważnienia dla ministra właściwego do spraw zdrowia do określenia szczegółowego sposobu przekazywania informacji o niezgodnych z przepisami prawa operacjach z udziałem prekursorów, zawartego w art. 38 ust. 5 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz.U. Nr 179, poz. 1485).

Rozporządzenie będzie określało szczegółowy sposób przekazywania informacji o wzbudzających podejrzenie, co do zgodności z przepisami prawa, zamówieniach, operacjach i próbach wykorzystania prekursorów, sposób prowadzenia ewidencji tych informacji, a także tryb i sposób powiadamiania Policji i organów celnych o konieczności zatrzymania przesyłki prekursorów.

Projekt zakłada, że przedsiębiorcy prowadzący działalność w zakresie wytwarzania, przetwarzania, przerobu, przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowej dostawy lub wewnątrzwspólnotowego nabycia i obrotu hurtowego prekursorami będą zobowiązani do niezwłocznego przekazania informacji o niezgodnych z przepisami prawa operacjach z udziałem prekursorów – odpowiednio - kategorii 1 - do Głównego Inspektora Farmaceutycznego, kategorii 2 i 3 - do Głównego Inspektora Sanitarnego.

Zgłoszenia takie mogą być przekazywane telefonicznie, faksem albo pocztą elektroniczną, a następnie potwierdzane pismem. Projekt rozporządzenia określa zakres danych identyfikacyjnych zgłaszającego oraz zakres informacji objętych zgłoszeniem.

Zgodnie z proponowanymi przepisami, Główny Inspektor Farmaceutyczny lub Główny Inspektor Sanitarny dokonują analizy otrzymanego zgłoszenia i niezwłocznie powiadamiają Policję i organy celne w przypadku zaistnienia okoliczności uzasadniających zatrzymanie przesyłki zawierającej prekursorów. Wzór takiego powiadomienia określa załącznik do rozporządzenia.

Działalność związana z realizacją zagadnień regulowanych przedmiotowym aktem będzie prowadzona w oparciu o środki budżetowe urzędów i ministerstw.

Przereadowano także § 6 tak aby decyzja o ewentualnym wstrzymaniu wysyłki bądź odstąpieniu od niej była podejmowana przez kompetentne organy (GIF bądź GIS) po konsultacji z Policją lub organami celnymi celem wdrożenia procedur określonych innymi przepisami np.: procedura przesyłki niejawnie nadzorowanej. Także zakres danych w § 2 rozszerzono o dane dotyczące firmy przewozowej oraz kierowcy, co może być pomocne dla Policji i organów celnych przy nadzorowaniu przesyłki bądź podejmowaniu innych czynności operacyjnych.

W przedkładanym projekcie wskazano na konieczność odpowiedniego zabezpieczenia i przechowywania książki lub elektronicznej bazy zgłoszeń aby nie dostały się w ręce osób trzecich.

Przedmiotowe zagadnienie pierwotnie nie regulował żaden akt wykonawczy do ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 roku o przeciwdziałaniu narkomanii.

Ocena Skutków Regulacji

1. Podmioty, na które oddziałuje projektowana regulacja.

Rozporządzenie obejmie swoim zakresem przedsiębiorców prowadzących działalność w zakresie wytwarzania, przetwarzania, przerobu, przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowej dostawy lub wewnątrzwspólnotowego nabycia i obrotu hurtowego prekursorami, a także organy celne, Policję oraz Głównego Inspektora Sanitarnego i Głównego Inspektora Farmaceutycznego.

Przedmiotowe rozporządzenie przyczyni się do usprawnienia procesu zwalczania niezgodnego z prawem wykorzystania prekursorów do produkcji środków odurzających i substancji psychotropowych, co wpłynie na wzrost bezpieczeństwa ludności.

2. Zakres konsultacji społecznych.

Projekt rozporządzenia został przesłany do:

- 1) Polskiego Związku Pracodawców Przemysłu Farmaceutycznego;
- 2) Stowarzyszenia Przedstawicieli Firm Farmaceutycznych w Polsce;
- 3) Naczelnej Rady Lekarskiej;
- 4) Naczelnej Rady Aptekarskiej;
- 5) Krajowej Izby Gospodarczej;
- 6) Izby Gospodarczej „Farmacja Polska”;
- 7) Polskiej Izby Przemysłu Farmaceutycznego i Wyrobów Medycznych „POLFARMED”;
- 8) Polskiej Izby Przemysłu Chemicznego

a także został zamieszczony na stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia.

Adresaci konsultacji społecznych, do których powyższy projekt został skierowany, nie zgłosili uwag.

W ramach uzgodnień międzyresortowych uwagi zgłosiło Rządowe Centrum Legislacji, Ministerstwo Finansów oraz Rządowe Centrum Studiów Strategicznych, Ministerstwo Spraw Wewnętrznych i Administracji. Większość zgłoszonych uwag została uwzględniona.

3. Wpływ regulacji na sektor finansów publicznych, w tym dochody i wydatki budżetu państwa oraz budżetów jednostek samorządu terytorialnego.

Projektowane regulacje nie będą miały wpływu na sektor finansów publicznych.

4. Wpływ regulacji na rynek pracy, na konkurencyjność wewnętrzną i zewnętrzną gospodarki, na sytuację i rozwój regionów.

Wejście w życie rozporządzenia nie wywoła żadnych skutków we wskazanych obszarach.