

Projekt z dnia 13 czerwca 2013 r.

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia2013 r.

**zmieniające rozporządzenie w sprawie szczegółowych warunków i trybu wydawania
pozwoleń oraz dokumentów niezbędnych do przywozu, wywozu,
wewnątrzwspólnotowego nabycia lub wewnątrzwspólnotowej dostawy środków
odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1**

Na podstawie art. 37 ust. 12 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r. poz. 124) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 sierpnia 2011 r. w sprawie szczegółowych warunków i trybu wydawania pozwoleń oraz dokumentów niezbędnych do przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowego nabycia lub wewnątrzwspólnotowej dostawy środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1 (Dz. U. Nr 188, poz. 1123) wprowadza się następujące zmiany:

1) w załączniku nr 1 do rozporządzenia część „Potwierdzenie/Endorsement” otrzymuje brzmienie:

„Potwierdzenie / Endorsement:

Zwrócić do/Please return to:

Główny Inspektorat Farmaceutyczny/Main Pharmaceutical Inspectorate

ul. Senatorska 12, 00-082 Warszawa, Polska/

12 Senatorska St, 00-082 Warsaw, Poland”;

2) w załączniku nr 2 do rozporządzenia część „Potwierdzenie/Endorsement” otrzymuje brzmienie:

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 listopada 2011 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 248, poz. 1495 i Nr 284, poz. 1672).

„Potwierdzenie / Endorsement:

Zwrócić do/Please return to:

Główny Inspektorat Farmaceutyczny/Main Pharmaceutical Inspectorate

ul. Senatorska 12, 00-082 Warszawa, Polska/

12 Senatorska St, 00-082 Warsaw, Poland”.

§ 9. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 lipca 2013 r.

MINISTER ZDROWIA

Za zgodność pod względem
prawnym i redakcyjnym

Z up. Dyrektor Departamentu
Przebiegów
Anna Cichoń
M. Skarżyska
Główny
www.inforlex.pl

DYREKTOR
Główny Inspektorat Farmaceutyczny
ul. Senatorska 12, 00-082 Warszawa
ABroffk
J. Brodka

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia stanowi realizację upoważnienia zawartego w art. 37 ust. 12 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2013 r. poz. 124) do określenia przez ministra właściwego do spraw zdrowia, w drodze rozporządzenia, szczegółowych warunków i trybu wydawania pozwoleń na przywóz, wywóz, wewnątrzwspólnotowe nabycie bądź wewnątrzwspólnotową dostawę oraz dokumentów niezbędnych do przywozu bądź wywozu na własne potrzeby lecznicze środków odurzających lub substancji psychotropowych.

Zmiany w projekcie polegają na zastąpieniu w załącznikach 1 i 2 rozporządzenia adresu Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego, z uwagi na fakt przeniesienia siedziby urzędu.

Zmiany mają jedynie charakter techniczny i nie wpływają w jakikolwiek sposób na treść merytoryczną rozporządzenia. Z uwagi na powyższe, odstąpiono od przeprowadzania konsultacji społecznych.

Datę wejścia w życie rozporządzenia określono na dzień 1 lipca 2013 r. która to data jest datą rozpoczęcia działania urzędu pod nowym adresem.

Projekt rozporządzenia nie zawiera przepisów technicznych w rozumieniu rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. Nr 239, poz. 2039, z późn. zm.) i nie podlega procedurze notyfikacji.

Projekt rozporządzenia nie jest objęty prawem Unii Europejskiej.

Projekt rozporządzenia został zamieszczony, zgodnie z postanowieniami uchwały nr 49 Rady Ministrów z dnia 19 marca 2002 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M. P. Nr 13, poz. 221, z późn. zm.), w Biuletynie Informacji Publicznej Rządowego Centrum Legislacji.

Ponadto, zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414, z późn. zm.), z chwilą przekazania projektu rozporządzenia do uzgodnień z członkami Rady Ministrów został on zamieszczony w Biuletynie Informacji Publicznej Ministerstwa Zdrowia.

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Podmioty, na które oddziałują projektowane regulacje

Projektowane rozporządzenie obejmuje zakresem regulacji podmioty ubiegające się o wydanie pozwolenia na wywóz, przywóz z zagranicy, wewnątrzwspólnotową dostawę lub wewnątrzwspólnotowe nabycie środków odurzających, substancji psychotropowych, lub prekursorów kategorii 1 na własne potrzeby lecznicze a także osoby chore lub stosujące leczenie substytucyjne, które przekraczają granice Rzeczypospolitej Polskiej.

2. Zakres konsultacji społecznych

Z uwagi na techniczny charakter zmian odstąpiono od przeprowadzania konsultacji społecznych.

3. Wpływ regulacji na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego

Projektowana regulacja nie będzie miała wpływu na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego.

4. Wpływ regulacji na rynek pracy

Projektowana regulacja nie będzie miała wpływu na rynek pracy.

5. Wpływ regulacji na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw

Projektowana regulacja nie będzie miała wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw.

6. Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionalny

Projektowana regulacja nie będzie miała wpływu na sytuację i rozwój regionalny.