

ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA GOSPODARKI¹⁾

z dnia

w sprawie wydawania certyfikatów
jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące

Na podstawie art. 22 ust. 5 ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o biokomponentach i biopaliwach ciekłych (Dz. U. z 2013 r. poz. 1164, z późn. zm.²⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa szczegółowo:

- 1) zakres informacji, jakie powinien zawierać wniosek o wydanie certyfikatu jakości biokomponentu, zwany dalej „wnioskiem” oraz dokumenty, jakie należy do niego dołączyć;
- 2) zakres danych zawartych w certyfikacie jakości biokomponentu, zwanym dalej „certyfikatem jakości”;
- 3) tryb wydawania certyfikatów jakości przez akredytowane jednostki certyfikujące.

§ 2. 1. Wniosek zawiera:

- 1) oznaczenie firmy wytwórcy lub producenta ubiegającego się o wydanie certyfikatu jakości, jego siedziby, adresu, a także adresu miejsca wytwarzania biokomponentu;
- 2) określenie rodzaju biokomponentu, o którym mowa w art. 22 ust. 2a ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o biokomponentach i biopaliwach ciekłych, oraz nazwę handlową tego biokomponentu;
- 3) datę i miejsce sporządzenia wniosku;
- 4) podpis wytwórcy lub producenta albo osoby upoważnionej do reprezentowania wytwórcy lub producenta, ze wskazaniem imienia i nazwiska oraz pełnionej funkcji.

¹⁾ Minister Gospodarki kieruje działem administracji rządowej - gospodarka, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 22 września 2014 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Gospodarki (Dz. U. poz. 1252).

²⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2014 r. poz. 457, poz. 900 oraz poz. 1088.

2. Do wniosku dołącza się:

- 1) protokół z pobrania próbki biokomponentu sporządzony przez akredytowane laboratorium badawcze, które jest uprawnione do pobierania próbek biokomponentów,
- 2) sprawozdanie z badań jakości biokomponentu sporządzone przez akredytowane laboratorium badawcze, które jest uprawnione do badania jakości biokomponentów,
- 3) oświadczenie wytwórcy lub producenta o wyrażeniu zgody na przeprowadzenie oceny warunków organizacyjno-technicznych,
- 4) oświadczenie wytwórcy lub producenta o zachowaniu zgodności jakości biokomponentu z wymaganiami określonymi w przepisach wydanych na podstawie art. 22 ust. 6 ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o biokomponentach i biopaliwach ciekłych w okresie ważności certyfikatu,
- 5) pełnomocnictwo, w przypadku podpisania wniosku przez osobę upoważnioną do reprezentowania wytwórcy lub producenta

- które stanowią integralną część wniosku.

§ 3. Certyfikat jakości zawiera:

- 1) określenie rodzaju biokomponentu przewidzianego do wprowadzenia do obrotu lub wykorzystania przez producenta do wytwarzania paliw ciekłych lub biopaliw ciekłych ze wskazaniem nazwy handlowej tego biokomponentu oraz nazwę surowców, z których ten biokomponent jest wytwarzany;
- 2) nazwę akredytowanej jednostki certyfikującej, która wydała certyfikat jakości, jej siedzibę i adres;
- 3) numer certyfikatu;
- 4) oznaczenie wytwórcy lub producenta, jego siedziby, adresu oraz adresu miejsca wytwarzania biokomponentu;
- 5) potwierdzenie spełnienia wymagań stanowiących podstawę wydania certyfikatu jakości;
- 6) datę wydania certyfikatu jakości oraz podpis kierownika akredytowanej jednostki certyfikującej albo osoby przez niego upoważnionej;
- 7) termin ważności certyfikatu jakości;
- 8) pieczęć urzędową akredytowanej jednostki certyfikującej.

§ 4. Dniem wszczęcia postępowania w sprawie wydania certyfikatu jakości jest dzień, w którym do akredytowanej jednostki certyfikującej wpłynął wniosek.

§ 5. Akredytowana jednostka certyfikująca dokonuje oceny:

- 1) złożonego wniosku, zwłaszcza sprawozdania, o którym mowa w § 2 ust. 2 pkt 2;
- 2) warunków organizacyjno-technicznych u wytwórcy lub producenta.

§ 6. 1. Akredytowana jednostka certyfikująca po dokonaniu oceny, o której mowa w § 5, wydaje albo odmawia wydania certyfikatu jakości.

2. O wydaniu lub odmowie wydania certyfikatu jakości akredytowana jednostka certyfikująca niezwłocznie powiadamia na piśmie wytwórcę lub producenta.

3. Odmowa wydania certyfikatu jakości wymaga pisemnego uzasadnienia.

§ 7. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2015 r.³⁾


MINISTER GOSPODARKI

ZA ZGODNOŚĆ POD
WZGLĘDEM PRAWNYM,
LEGISLACYJNYM I
REDAKCYJNYM

DIREKTOR
Departamentu Prawnego

3.10.2014r.

Monika Studzińska
radca prawny


3.10.2014r.

³⁾ Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Gospodarki z dnia 19 marca 2010 r. w sprawie trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące (Dz. U. Nr 61, poz. 379), które na podstawie art. 4 ustawy z dnia 21 marca 2014 r. o zmianie ustawy o biokomponentach i biopaliwach ciekłych oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. z 2014 r. poz. 457) utraci moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia.

U Z A S A D N I E N I E

Projekt rozporządzenia Ministra Gospodarki w sprawie wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące został przygotowany na podstawie delegacji zawartej w art. 22 ust. 5 ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o biokomponentach i biopaliwach ciekłych (Dz. U. z 2013 r. poz. 1164, z późn. zm.), zwanej dalej „ustawą”, w której minister właściwy do spraw gospodarki został zobowiązany do określenia, w drodze rozporządzenia, szczegółowego:

- 1) zakresu informacji, jakie powinien zawierać wniosek o wydanie certyfikatu jakości, oraz dokumentów, jakie należy do niego dołączyć,
- 2) zakresu danych zawartych w certyfikacie jakości,
- 3) trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentu przez akredytowane jednostki certyfikujące

– przy uwzględnieniu obowiązujących wymagań normalizacyjnych i normatywnych do przeprowadzania badań i orzekania w sprawach jakości, a także konieczności sprawnego rozpatrywania wniosków.

Zgodnie z art. 22 ust. 1 ustawy, biokomponenty wprowadzane do obrotu lub wykorzystywane przez producentów do wytwarzania paliw ciekłych lub biopaliw ciekłych powinny spełniać wymagania jakościowe potwierdzone certyfikatem jakości biokomponentu, zwanym dalej „certyfikatem jakości”, wydanym przez akredytowane jednostki certyfikujące. Celem przygotowania niniejszego projektu rozporządzenia jest określenie zakresu informacji, jakie powinien zawierać wniosek o wydanie certyfikatu jakości, zwany dalej „wnioskiem”, dokumentów, jakie należy dołączyć do wniosku, zakresu danych zawartych w certyfikacie jakości oraz trybu wydawania certyfikatów jakości przez akredytowane jednostki certyfikujące. Certyfikat jakości jest dokumentem zdefiniowanym w art. 2 ust. 1 pkt 38 ustawy, jako dokument wydany przez akredytowaną jednostkę certyfikującą potwierdzający, że biokomponenty wprowadzane do obrotu lub wykorzystywane przez producentów paliw ciekłych lub biopaliw ciekłych spełniają wymagania jakościowe określone w ustawie.

Obecnie ww. zagadnienia są uregulowane w rozporządzeniu Ministra Gospodarki z dnia 19 marca 2010 r. w sprawie trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące (Dz. U. Nr 61, poz. 379), zwane dalej „rozporządzeniem z 2010 r.”. W związku z nowelizacją ustawy, dokonaną przez ustawę z dnia 21 marca 2014 r. o zmianie ustawy o biokomponentach i biopaliwach ciekłych oraz

niektórych innych ustaw (Dz. U. z 2014 r. poz. 457), w ramach której dodano w art. 22 ustawy ust. 2a-2d, jak również zmiany w brzmieniu art. 22 ust. 5 ustawy, istnieje konieczność wydania nowego rozporządzenia regulującego kwestie związane z wydawaniem certyfikatów jakości przez akredytowane jednostki certyfikujące.

Zgodnie z art. 22 ust. 2a ustawy certyfikat jakości wydaje się na wniosek wytwórcy lub producenta w terminie 21 dni od dnia złożenia wniosku. Ponadto, w ww. przepisie wskazano, że wniosek zawiera informacje o rodzaju biokomponentu przewidzianego do wprowadzenia do obrotu lub wykorzystania przez producentów do wytwarzania paliw ciekłych lub biopaliw ciekłych oraz nazwę surowców, z których biokomponent jest wytwarzany. Certyfikat jakości zawiera w szczególności nazwę akredytowanej jednostki certyfikującej, która go wydała, określenie rodzaju biokomponentu oraz nazwę surowców, z których jest wytwarzany (art. 22 ust. 2b). Certyfikat jakości zachowuje ważność przez okres roku od dnia jego wydania (art. 22 ust. 2c). Akredytowana jednostka certyfikująca może cofnąć certyfikat jakości, w przypadku gdy biokomponenty przestały spełniać wymagania jakościowe stanowiące podstawę wydania certyfikatu jakości (art. 22 ust. 2d).

Mając na uwadze delegację zawartą w art. 22 ust. 5 ustawy, w § 2 projektu rozporządzenia wskazano zakres informacji, jakie powinien zawierać wniosek, jak również określono dokumenty, które należy do tego wniosku dołączyć. Ponadto w § 2 ust. 2 (część wspólna) wskazano, że dokumenty załączone do wniosku stanowią jego integralną część.

Zakres informacji jakie powinien zawierać wniosek, który określono w § 2 ust. 1, jest zbliżony do zakresu określonego w przepisach rozporządzenia z 2010 r. W § 2 ust. 1 pkt 2 wprowadzono jedynie zmianę, na podstawie której wraz ze wskazaniem rodzaju biokomponentu, o którym mowa w art. 22 ust. 2a ustawy, należy wskazać także jego nazwę handlową.

Wykaz dokumentów, jakie należy załączyć do wniosku, został określony w § 2 ust. 2, ponadto dokonano pewnych zmian w projekcie rozporządzenia w stosunku do przepisów rozporządzenia z 2010 r. Zaproponowany kształt przepisów § 2 ust. 2 pkt 1 i 2 umożliwia obecnie dokonanie poboru próbki przez akredytowane laboratorium badawcze, które jest uprawnione do pobierania próbek biokomponentów i może być inne niż akredytowane laboratorium badawcze, które następnie wykona badanie jakości biokomponentu, z którego sporządzi sprawozdanie. Powyższa zmiana jest wynikiem uwag zgłaszanych przez

akredytowane jednostki certyfikujące i ma na celu umożliwienie usprawnienia procesu poboru próbek biokomponentów.

Ponadto w § 2 ust. 2 pkt 5 projekt rozporządzenia wprowadza obowiązek przedłożenia wraz z wnioskiem stosownego pełnomocnictwa, w sytuacji, gdy składany do akredytowanej jednostki certyfikującej wniosek został podpisany przez osobę upoważnioną do reprezentowania wytwórcy lub producenta. Zobowiązanie do przedłożenia dodatkowego dokumentu jest niezbędne, z uwagi na uregulowanie zawarte w § 2 ust. 1 pkt 4 projektu rozporządzenia.

W § 3 projektu rozporządzenia wskazano szczegółowy zakres danych, które powinien zawierać certyfikat jakości. Należy wskazać, że w § 3 pkt 1-2 określono zakres informacji zawartych w certyfikacie, który jest również wymieniony w art. 22 ust. 2b ustawy. Powtórzenie w przepisach rozporządzenia ww. zakresu informacji (pomimo tego, iż został on wskazany w przepisach ustawy) ma na celu zachowanie porządku i spójności treści zawartej w § 3 projektu rozporządzenia.

Tryb wydawania certyfikatów jakości przez akredytowane jednostki certyfikujące został określony w § 4 - 6 projektu rozporządzenia. W tym miejscu należy zaznaczyć, że termin, w jakim akredytowana jednostka certyfikująca powinna wydać certyfikat jakości został określony w ustawie. Zgodnie z art. 22 ust. 2a ustawy, certyfikat jakości wydaje się na wniosek wytwórcy lub producenta w terminie 21 dni od dnia złożenia wniosku. Dotychczas kwestia ta nie była uregulowana w przepisach ustawy, ale w § 5 ust. 1 rozporządzenia z 2010 r.

W § 4 projektu rozporządzenia wskazano, że dniem wszczęcia postępowania w sprawie wydania certyfikatu jakości jest dzień, w którym do akredytowanej jednostki certyfikującej wpłynął wniosek. Data wpływu wniosku jest równoznaczna z datą złożenia wniosku, o której mowa w art. 22 ust. 2a ustawy.

Zgodnie z § 5 projektu rozporządzenia akredytowana jednostka certyfikująca dokonuje oceny wniosku, ze szczególnym uwzględnieniem sprawozdania z badania jakości biokomponentu, o którym mowa w § 2 ust. 2 pkt 2. Ocena sprawozdania ma istotne znaczenie, gdyż pozwala stwierdzić czy biokomponent spełnia wymagania jakościowe określone w odrębnych przepisach. Ponadto, na podstawie oświadczenia, o którym mowa w § 2 ust. 2 pkt 3, akredytowana jednostka certyfikująca, do której został złożony wniosek, dokonuje oceny warunków organizacyjno-technicznych u wytwórcy lub producenta. Jej

przeprowadzenie, jest niezbędne ze względu na fakt, że certyfikat jakości nie jest wydawany dla jednostkowej partii biokomponentu, która ma być wprowadzona do obrotu lub wykorzystana przez producenta do wytworzenia paliw ciekłych lub biopaliw ciekłych, lecz zachowuje swoją ważność przez okres jednego roku od dnia jego wydania. W przypadku tego rodzaju certyfikacji konieczne jest dokonanie niezależnej oceny przeprowadzonej przez akredytowaną jednostkę certyfikacyjną, która ma na celu, oprócz zbadania jakości biokomponentów pobranych z instalacji, dodatkowo potwierdzenie, iż przyjęte przez wnioskodawcę procedury organizacyjne oraz posiadane zasoby techniczne gwarantują zapewnienie powtarzalności procesów produkcyjnych przy zachowaniu wymogów jakościowych wytwarzanych biokomponentów. Ocena warunków organizacyjno-technicznych jest wykonywana dla określonej instalacji i ma na celu zapewnienie, że biokomponenty w niej wytwarzane mogą spełniać w sposób trwały i powtarzalny wymagania jakościowe, określone na podstawie odrębnych przepisów.

Zgodnie z § 6 ust. 1 projektu rozporządzenia akredytowana jednostka certyfikująca po dokonaniu oceny, o której mowa w § 5, wydaje albo odmawia wydania certyfikatu jakości. Akredytowana jednostka certyfikująca powinna niezwłocznie powiadomić wytwórcę lub producenta o wydaniu lub odmowie wydania certyfikatu jakości. Odmowa wydania certyfikatu jakości wymaga pisemnego uzasadnienia.

Od odmowy wydania certyfikatu jakości nie przysługuje prawo do złożenia odwołania. Wytwórca lub producent może natomiast złożyć do akredytowanej jednostki certyfikującej nowy wniosek o wydanie certyfikatu jakości.

Rozporządzenie wejdzie w życie w dniu 1 stycznia 2015 r. Powyższe wynika z faktu, że znowelizowane przepisy art. 22 ust. 5 ustawy, zgodnie z art. 13 pkt 2 ustawy z dnia 21 marca 2014 r. o zmianie ustawy o biokomponentach i biopaliwach ciekłych oraz niektórych innych ustaw, wejdą w życie w dniu 1 stycznia 2015 r. Powyższe jest zgodne z przepisami ustawy z dnia 20 lipca 2000 r. o ogłaszaniu aktów normatywnych i niektórych innych aktów prawnych (Dz. U. z 2011 r., Nr 197, poz. 1172, z późn. zm.), jak również z przepisami uchwały Nr 20 Rady Ministrów z dnia 18 lutego 2014 r. w sprawie zaleceń ujednoczenia terminów wejścia w życie niektórych aktów normatywnych (M. P. poz. 205).

Projekt nie zawiera przepisów technicznych, o których mowa w § 4 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 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597) i w związku z tym nie podlega notyfikacji.

Projekt rozporządzenia nie wymaga notyfikacji programu pomocowego, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 30 kwietnia 2004 r. o postępowaniu w sprawach dotyczących pomocy publicznej (Dz. U. z 2007 r. Nr 59, poz. 404, z późn. zm.).

Projekt rozporządzenia zostanie udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej Rządowego Centrum Legislacji, zgodnie z § 52 uchwały Nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M. P. poz. 979) oraz zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingskiej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414, z późn. zm.). W Biuletynie Informacji Publicznej Rządowego Centrum Legislacji zamieszczone zostaną także zgłoszenia zainteresowania pracami nad projektem rozporządzenia.

Projektowane rozporządzenie jest zgodne z prawem Unii Europejskiej.

<p>Nazwa projektu Rozporządzenie Ministra Gospodarki w sprawie wydawania certyfikatów jakości przez akredytowane jednostki certyfikujące</p> <p>Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące Ministerstwo Gospodarki</p> <p>Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu Jerzy W. Pietrewicz, Sekretarz Stanu</p> <p>Kontakt do opiekuna merytorycznego projektu Marta Czopek (tel. 22 693 48 91, email: marta.czopek@mg.gov.pl)</p>	<p>Data sporządzenia 1 października 2014 r.</p> <p>Źródło: Upoważnienie ustawowe: art. 22 ust. 5 ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o biokomponentach i biopaliwach ciekłych (Dz. U. z 2013 r. oraz z 2014 r. poz. 457).</p> <p>Nr w wykazie prac 23.2.14</p>
---	--

OGÓLNA SYTUACJA REGULACJI

1. Jaki problem jest rozwiązywany?

Zgodnie z art. 22 ust. 1 ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o biokomponentach i biopaliwach ciekłych (Dz. U. z 2013 r. poz. 1164, z późn. zm.), zwanej dalej „ustawą”, biokomponenty wprowadzane do obrotu lub wykorzystywane przez producentów do wytwarzania paliw ciekłych lub biopaliw ciekłych powinny spełniać wymagania jakościowe potwierdzone certyfikatem jakości wydanym przez akredytowane jednostki certyfikujące. Jednakże szczegółowe kwestie dotyczące trybu wydawania tych certyfikatów przez akredytowane jednostki certyfikujące nie zostały uregulowane w ustawie.

W związku z powyższym, brak jest ustawowej regulacji określającej szczegółowo: zakres informacji, jakie powinien zawierać wniosek o wydanie certyfikatu jakości, oraz dokumenty, jakie należy do niego dołączyć, zakres danych zawartych w certyfikacie jakości, jak również określającej tryb wydawania certyfikatów jakości przez akredytowane jednostki certyfikujące. W chwili obecnej wytwórcy, producenci oraz akredytowane jednostki certyfikujące funkcjonują w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Gospodarki z dnia 19 marca 2010 r. w sprawie trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące (Dz. U. Nr 71, poz. 379).

Ustawa została znowelizowana ustawą z dnia 21 marca 2014 r. o zmianie ustawy o biokomponentach i biopaliwach ciekłych oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. poz. 457). W ramach nowelizacji wprowadzono w ustawie nowe przepisy do art. 22 (ust. 2a-2d), jak również dokonano zmian w brzmieniu art. 22 ust. 5 tej ustawy, w którym określono delegację do wydania niniejszego projektu rozporządzenia.

Na podstawie art. 4 ustawy o zmianie ustawy o biokomponentach i biopaliwach ciekłych oraz niektórych innych ustaw obowiązujące obecnie rozporządzenie Ministra Gospodarki z dnia 19 marca 2010 r. w sprawie trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące utraci moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia.

Wydanie niniejszego projektu rozporządzenia jest niezbędne w celu zapewnienia ciągłości funkcjonowania rynku – biokomponenty wprowadzane do obrotu powinny spełniać wymagania jakościowe potwierdzone certyfikatem jakości wydanym przez akredytowane jednostki certyfikujące.

Ponadto, kwestie dotyczące trybu wydawania tych certyfikatów przez akredytowane jednostki certyfikujące nie zostały uregulowane w ustawie.

Istotą problemu jest niedostosowanie aktu wykonawczego do przepisów aktu wyższego, który został znowelizowany. Źródło informacji o problemie – zmiany w ustawie.

Projektowana regulacja ma na celu rozwiązanie problemu istniejącego, który został opisany powyżej. Problem został zidentyfikowany wewnątrz administracji. Nowelizacja aktu wyższego (w tym przypadku ustawy) w zakresie regulowanym w akcie wykonawczym skutkuje koniecznością nowelizacji aktu wykonawczego lub wydania nowej regulacji. Zidentyfikowany problem ma charakter jednoaspektowy – dostosowanie aktu wykonawczego do aktu nadrzędnego.

2. Rekomendowane rozwiązanie, w tym planowane narzędzia interwencji, i oczekiwany efekt

Rozwiązaniem problemu, który został zidentyfikowany i opisany w pkt 1 jest opracowanie nowego aktu prawnego.

Problem nie może być rozwiązany bez wydania przedmiotowego projektu rozporządzenia, gdyż przepisy ustawy zobowiązują ministra właściwego do spraw gospodarki do określenia, w drodze rozporządzenia:

- 1) zakresu informacji, jakie powinien zawierać wniosek o wydanie certyfikatu jakości, oraz dokumentów, jakie należy do niego dołączyć,
- 2) zakresu danych zawartych w certyfikacie jakości,
- 3) trybu wydawania certyfikatów jakości przez akredytowane jednostki certyfikujące

– przy uwzględnieniu obowiązujących wymagań normalizacyjnych i normatywnych do przeprowadzania badań i orzekania w sprawach jakości, a także konieczności sprawnego rozpatrywania wniosków.

Narzędziem rozwiązania problemu jest rozporządzenie Ministra Gospodarki.

Celem regulacji jest dostosowanie regulacji dotyczących trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące do znowelizowanych przepisów ustawy. Określenie trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące, w drodze rozporządzenia, jest niezbędne w celu umożliwienia poprawnego funkcjonowania mechanizmu wydawania certyfikatów jakości przez akredytowane jednostki certyfikujące.

Powyższe umożliwi wskazanie podmiotom będącym adresatami regulacji szczegółowego zakresu informacji, jakie powinien zawierać wniosek o wydanie certyfikatu jakości, dokumentów, jakie należy dołączyć do wniosku, jak również wskazanie zakresu danych zawartych w certyfikacie jakości oraz trybu wydawania tych certyfikatów.

3. Jak problem został rozwiązany w innych krajach, w szczególności krajach członkowskich OECD/UE?

W krajach UE będących liderami w zakresie wykorzystywania biopaliw ciekłych, tj. Niemcy i Francja, nie stwierdzono funkcjonowania podobnych rozwiązań w zakresie stosowania certyfikatów jakości.

4. Podmioty, na które oddziałuje projekt

Grupa	Wielkość	Źródło danych	Oddziaływanie
Wytwórcy (art. 2 ust. 1 pkt 18 ustawy: przedsiębiorcy w rozumieniu ustawy z dnia 2 lipca 2004 r. o swobodzie działalności gospodarczej (Dz. U. z 2013 r. poz. 672, z późn. zm.), wykonujący działalność gospodarczą w zakresie wytwarzania	22	Rejestr wytwórców prowadzony przez Prezesa Agencji Rynku Rolnego na podstawie art. 4 ust. 2 ustawy – stan na dzień 28 sierpnia 2014 r.	Wskazanie szczegółowego zakresu informacji, jakie powinien zawierać wniosek o wydanie certyfikatu jakości, składany przez wytwórcę oraz wskazanie dokumentów, jakie

<p>biokomponentów, a następnie ich sprzedaży lub zbycia w innej formie, lub przeznaczenia ich do wytworzenia przez siebie paliw ciekłych lub biopaliw ciekłych)</p>			<p>należy dołączyć do wniosku. Wskazanie zakresu danych zawartych w certyfikacie jakości oraz trybu wydawania tych certyfikatów.</p>
<p>Producenci art. 2 ust. 1 pkt 20 ustawy: przedsiębiorcy w rozumieniu ustawy z dnia 2 lipca 2004 r. o swobodzie działalności gospodarczej wykonujący działalność gospodarczą w zakresie: a) wytwarzania, magazynowania, importu lub nabycia wewnątrzspółnotowego paliw ciekłych lub biopaliw ciekłych i wprowadzania ich do obrotu lub b) importu lub nabycia wewnątrzspółnotowego biokomponentów, a następnie ich wykorzystania do wytwarzania przez siebie paliw ciekłych lub biopaliw ciekłych;</p>	<p>31</p>	<p>Zbiorczy raport kwartalny dotyczący rynku biokomponentów, paliw ciekłych i biopaliw ciekłych za pierwszy kwartał 2014 r. sporządzony przez Prezesa Urzędu Regulacji Energetyki na podstawie art. 30 ust. 4 ustawy.</p>	<p>Wskazanie szczegółowego zakresu informacji, jakie powinien zawierać wniosek o wydanie certyfikatu jakości, składany przez producenta oraz wskazanie dokumentów, jakie należy dołączyć do wniosku. Wskazanie zakresu danych zawartych w certyfikacie jakości oraz trybu wydawania tych certyfikatów.</p>
<p>Akredytowane jednostki certyfikujące</p>	<p>3</p>	<p>Obwieszczenie Ministra Gospodarki z dnia 24 maja 2011 r. w sprawie wykazu akredytowanych jednostek certyfikujących uprawnionych do wydawania certyfikatów jakości biokomponentów.</p>	<p>Wskazanie szczegółowego zakresu informacji, jakie powinien zawierać wniosek o wydanie certyfikatu jakości, składany przez wytwórcę lub producenta oraz wskazanie dokumentów, jakie należy dołączyć do wniosku. Wskazanie zakresu danych zawartych w certyfikacie jakości oraz trybu</p>

													wydawania tych certyfikatów.
5. Informacje na temat zakresu, czasu trwania i podsumowanie wyników konsultacji													
Projekt rozporządzenia nie podlegał wcześniejszym konsultacjom społecznym. Projekt zostanie przekazany do konsultacji z akredytowanymi jednostkami certyfikującymi, instytucjami, organizacjami i przedsiębiorstwami zajmującymi się problematyką rynku biokomponentów i biopaliw ciekłych.													
6. Wpływ na sektor finansów publicznych													
(ceny stałe z r.)		Skutki w okresie 10 lat od wejścia w życie zmian [mln zł]											
		0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	Łącznie (0-10)
Dochody ogółem		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
budżet państwa		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
JST		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
pozostałe jednostki (oddzielnie)		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Wydatki ogółem		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
budżet państwa		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
JST		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
pozostałe jednostki (oddzielnie)		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Saldo ogółem		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
budżet państwa		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
JST		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
pozostałe jednostki (oddzielnie)		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Źródła finansowania		Projektowana regulacja nie będzie miała wpływu na sektor finansów publicznych. Powyższe wynika z faktu, że celem projektu rozporządzenia jest wyłącznie dostosowanie regulacji dotyczących trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące do znowelizowanych przepisów ustawy (dostosowanie aktu wykonawczego do aktu nadrzędnego). Projekt nie pociąga za sobą obciążenia budżetu państwa lub budżetów jednostek samorządu terytorialnego.											
Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń		Nie dotyczy. Powyższe wynika z faktu, że celem projektu rozporządzenia jest wyłącznie dostosowanie regulacji dotyczących trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące do znowelizowanych przepisów ustawy (dostosowanie aktu wykonawczego do aktu nadrzędnego).											
7. Wpływ na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie													

przedsiębiorców oraz na rodzinę, obywateli i gospodarstwa domowe								
Skutki								
Czas w latach od wejścia w życie zmian		0	1	2	3	5	10	Łącznie (0-10)
W ujęciu pieniężnym (w mln zł, ceny stałe z r.)	duże przedsiębiorstwa	0	0	0	0	0	0	0
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw	0	0	0	0	0	0	0
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe	0	0	0	0	0	0	0
	(dodaj/usuń)							
W ujęciu niepieniężnym	duże przedsiębiorstwa	<p>Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorstw, z uwagi na fakt, iż na podmioty działające na rynku biokomponentów i biopaliw ciekłych, jak również na akredytowane jednostki certyfikujące nie nałożono żadnych dodatkowych obowiązków.</p> <p>Wejście w życie rozporządzenia nie spowoduje skutków w ujęciu niepieniężnym, w związku z faktem, że celem projektu rozporządzenia jest wyłącznie dostosowanie regulacji dotyczących trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące do znowelizowanych przepisów ustawy (dostosowanie aktu wykonawczego do aktu nadrzędnego).</p> <p>W związku z tym nie ulegną zwiększeniu ich koszty funkcjonowania.</p>						
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw	<p>Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorstw, z uwagi na fakt, iż na podmioty działające na rynku biokomponentów i biopaliw ciekłych, jak również na akredytowane jednostki certyfikujące nie nałożono żadnych dodatkowych obowiązków.</p> <p>Wejście w życie rozporządzenia nie spowoduje skutków w ujęciu niepieniężnym, w związku z faktem, że celem projektu rozporządzenia jest wyłącznie dostosowanie regulacji dotyczących trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące do znowelizowanych przepisów ustawy (dostosowanie aktu wykonawczego do aktu nadrzędnego).</p> <p>W związku z tym nie ulegną zwiększeniu ich koszty funkcjonowania.</p>						

	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe	Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na rodzinę, obywateli oraz gospodarstwa domowe. Wejście w życie rozporządzenia nie spowoduje skutków w ujęciu niepieniężnym, w związku z faktem, że celem projektu rozporządzenia jest wyłącznie dostosowanie regulacji dotyczących trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące do znowelizowanych przepisów ustawy (dostosowanie aktu wykonawczego do aktu nadrzędnego). W związku z tym nie ma wpływu na rodzinę, obywateli oraz gospodarstwa domowe.
Niemierzalne	(dodaj/usuń)	Nie dotyczy.
Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń	Celem projektu rozporządzenia jest wyłącznie dostosowanie regulacji dotyczących trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące do znowelizowanych przepisów ustawy (dostosowanie aktu wykonawczego do aktu nadrzędnego).	
8. Zmiana obciążeń regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych) wynikających z projektu		
<input checked="" type="checkbox"/> nie dotyczy Nie nałożono w przepisach rozporządzenia żadnych dodatkowych obciążeń regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych). Celem projektu rozporządzenia jest wyłącznie dostosowanie regulacji dotyczących trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące do znowelizowanych przepisów ustawy (dostosowanie aktu wykonawczego do aktu nadrzędnego).		
Wprowadzane są obciążenia poza bezwzględnie wymaganymi przez UE (szczegóły w odwróconej tabeli zgodności).		<input type="checkbox"/> tak <input checked="" type="checkbox"/> nie <input type="checkbox"/> nie dotyczy
<input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby dokumentów <input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby procedur <input type="checkbox"/> skrócenie czasu na załatwienie sprawy <input type="checkbox"/> inne:	<input type="checkbox"/> zwiększenie liczby dokumentów <input type="checkbox"/> zwiększenie liczby procedur <input type="checkbox"/> wydłużenie czasu na załatwienie sprawy <input type="checkbox"/> inne:	
Wprowadzane obciążenia są przystosowane do ich elektroniczności.		<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie <input type="checkbox"/> nie dotyczy
Celem projektu rozporządzenia jest wyłącznie dostosowanie regulacji dotyczących trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące do znowelizowanych przepisów ustawy (dostosowanie aktu wykonawczego do aktu nadrzędnego).		
9. Wpływ na rynek pracy		
Projektowana regulacja nie będzie miała wpływu na rynek pracy, gdyż projekt rozporządzenia ma na celu wyłącznie dostosowanie regulacji dotyczących trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące do znowelizowanych przepisów ustawy (dostosowanie aktu wykonawczego do aktu nadrzędnego).		

10. Wpływ na pozostałe obszary		
<input type="checkbox"/> środowisko naturalne <input type="checkbox"/> sytuacja i rozwój regionalny <input type="checkbox"/> inne:	<input type="checkbox"/> demografia <input type="checkbox"/> mienie państwowe	<input type="checkbox"/> informatyzacja <input type="checkbox"/> zdrowie
Omówienie wpływu	Projektowana regulacja nie będzie miała wpływu na pozostałe obszary, gdyż projekt rozporządzenia ma na celu wyłącznie dostosowanie regulacji dotyczących trybu wydawania certyfikatów jakości biokomponentów przez akredytowane jednostki certyfikujące do znowelizowanych przepisów ustawy (dostosowanie aktu wykonawczego do aktu nadrzędnego).	
11. Planowane wykonanie przepisów aktu prawnego		
Termin wejścia w życie projektu rozporządzenia, tj. 1 stycznia 2015 r., został ustalony zgodnie z zaleceniami wynikającymi z § 1 ust. 1 uchwały Nr 20 Rady Ministrów z dnia 18 lutego 2014 r. w sprawie zaleceń ujednoczenia terminów wejścia w życie niektórych aktów normatywnych (M.P. poz. 205). Ponadto, znowelizowane przepisy art. 22 ust. 5 ustawy, zgodnie z art. 13 pkt 2 ustawy z dnia 21 marca 2014 r. o zmianie ustawy o biokomponentach i biopaliwach ciekłych oraz niektórych innych ustaw, wejdą w życie w dniu 1 stycznia 2015 r.		
12. W jaki sposób i kiedy nastąpi ewaluacja efektów projektu oraz jakie mierniki zostaną zastosowane?		
Nie dotyczy.		
13. Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)		
Brak.		

