

**R O Z P O R Z A D Z E N I E**  
**MINISTRA ZDROWIA <sup>1)</sup>**

z dnia                                  2014 r.

**w sprawie wysokości i sposobu pokrywania kosztów związanych z przeprowadzeniem inspekcji u przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi**

Na podstawie art. 73i ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, z późn. zm.<sup>2)</sup>) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa wysokość i sposób pokrywania kosztów przeprowadzania inspekcji na wniosek przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi, w celu wydania przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zaświadczenia stanowiącego certyfikat potwierdzający zgodność warunków obrotu z wymaganiami Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

§ 2. 1. Koszty, o których mowa w § 1, oblicza się według stawki godzinowej, pomnożonej przez liczbę godzin przeznaczonych na wykonanie czynności, oraz dolicza się koszty podróży służbowych, w tym koszty noclegu, jeżeli inspektor do spraw obrotu hurtowego Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego nie ma możliwości codziennego powrotu do miejscowości stałego lub czasowego pobytu.

2. Czas przeznaczony na wykonanie czynności oznacza czas przeznaczony na bezpośrednie wykonanie czynności inspektora do spraw obrotu hurtowego Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego.

3. Za przestoje w czasie wykonywania czynności inspektora do spraw obrotu hurtowego Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego, z przyczyn leżących po stronie przedsiębiorcy

---

<sup>1)</sup> Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 22 września 2014 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. poz. 1268).

<sup>2)</sup> Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2008 r. Nr 227, poz. 1505 i Nr 234, poz. 1570, z 2009 r. Nr 18, poz. 97, Nr 31, poz. 206, Nr 92, poz. 753, Nr 95, poz. 788 i Nr 98, poz. 817, z 2010 r. Nr 78, poz. 513 i Nr 107, poz. 679, z 2011 r. Nr 63, poz. 322, Nr 82, poz. 451, Nr 106, poz. 622, Nr 112, poz. 654, Nr 113, poz. 657 i Nr 122, poz. 696, z 2012 r. poz. 1342 i 1544, z 2013 r. poz. 1245 oraz z 2014 r. poz. 822, 1491 i ...

prowadzącego działalność gospodarczą w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi, pobiera się opłatę według obowiązującej stawki godzinowej.

4. Przy obliczaniu wysokości kosztów za czynności inspektora do spraw obrotu hurtowego Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego uwzględnia się każdą rozpoczętą godzinę.

**§ 3.** Stawka godzinowa, o której mowa w § 2 ust. 1, wynosi:

- 1) 500 złotych – w przypadku inspekcji przeprowadzanej na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej;
- 2) 800 złotych – w przypadku inspekcji przeprowadzanej poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

**§ 4. 1.** Główny Inspektor Farmaceutyczny wraz z zawiadomieniem o zamiarze wszczęcia inspekcji przekazuje przedsiębiorcy prowadzącemu działalność gospodarczą w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi informację o przewidywanej wysokości kosztów, o których mowa w § 1.

2. W przypadku gdy koszty, o których mowa w § 1, są określone w walucie obcej, za podstawę ustalenia ich wysokości w złotych przyjmuje się średni kurs danej waluty ogłoszony przez Narodowy Bank Polski obowiązujący w dniu zawiadomienia, o którym mowa w ust. 1.

**§ 5. 1.** Przedsiębiorca prowadzący działalność gospodarczą w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi w terminie 14 dni od dnia otrzymania zawiadomienia, o którym mowa w § 4 ust. 1, wnosi opłatę odpowiadającą kwocie w nim wskazanej, na rachunek bieżący dochodów Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego.

2. W przypadku inspekcji przeprowadzanej poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej przedsiębiorca prowadzący działalność gospodarczą w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi pokrywa koszty przejazdu i zakwaterowania inspektora do spraw obrotu hurtowego Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego, przekazując Głównemu Inspektorowi Farmaceutycznemu dowód wniesionej opłaty za hotel oraz bilety nie później niż na 30 dni przed planowanym rozpoczęciem inspekcji, a w uzasadnionych przypadkach, na wniosek przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi, nie później niż na trzy dni przed rozpoczęciem inspekcji.

**§ 6.** Przedsiębiorca prowadzący działalność gospodarczą w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi w terminie 14 dni od dnia otrzymania rozliczenia

zawierającego dokumentację poniesionych przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego kosztów, o których mowa w § 1, wnosi brakującą kwotę na rachunek bieżący dochodów Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego albo występuje o zwrot nadpłaty wskazując rachunek bankowy.

§ 7. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 30 dni od dnia ogłoszenia.

**MINISTER ZDROWIA**

Za zgodność pod względem  
prawnym i redakcyjnym  
Władysław Puzon  
radca prawny  
Departamentu Prawnego  
D Y R E K T O R

**ZASTĘPCA DYREKTORA**  
Departamentu Prawnego

www.inforlex.pl

*Alina Budziszewska-Makulska*

## UZASADNIENIE

Rozporządzenie jest wykonaniem upoważnienia zawartego w art. 73i ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, z późn. zm.).

Rozporządzenie określa wysokość i sposób pokrywania kosztów związanych z przeprowadzeniem inspekcji na wniosek przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi, w celu wydania przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zaświadczenia stanowiącego certyfikat potwierdzający zgodność warunków obrotu z wymaganiami Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

Zgodnie z projektowanym rozporządzeniem koszty inspekcji będą obliczane w oparciu o sumę kosztów ponoszonych przez Główny Inspektorat Farmaceutyczny w związku z oddelegowaniem pracownika na inspekcję (obliczanych zgodnie z przepisami wydanymi na podstawie art. 77<sup>5</sup> § 2 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy (Dz. U. z 1998 r. Nr 21, poz. 94, z późn. zm.) oraz faktycznego czasu wykonywania inspekcji, w oparciu o koszt osobogodziny.

Zgodnie z wytycznymi do upoważnienia zawartego w art. 73i ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne, Minister Zdrowia określając wysokość kosztów przeprowadzenia inspekcji na wniosek przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi winien kierować się nakładem pracy związanej z wykonywaniem danej czynności i poziomem kosztów ponoszonych przez Główny Inspektorat Farmaceutyczny. Przyjęcie stawek godzinowych nie tylko realizuje ww. wytyczne, ale także w konsekwencji zmniejszy koszty inspekcji w przypadku małych i średnich przedsiębiorców, u których inspekcje przeprowadza się znacznie krócej niż u dużych przedsiębiorców.

Kształtując koszt osobogodziny projektodawca wziął pod uwagę kwoty maksymalne, jakie przedsiębiorca może ponosić za jeden dzień inspekcji, określone w art. 73i ust. 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne.

Projekt rozporządzenia przewiduje, że w przypadku inspekcji przeprowadzanej na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej stawka godzinowa będzie wynosiła 500 zł.

Koszt przeprowadzenia inspekcji na wniosek przedsiębiorcy, na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, oblicza się mnożąc stawkę godzinową przez liczbę godzin spędzonych fizycznie przez inspektora lub inspektorów do spraw obrotu hurtowego Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego w danym dniu w przedsiębiorstwie, a następnie dodając do uzyskanej sumy kwotę wynikającą z kosztów ponoszonych przez Główny Inspektorat Farmaceutyczny w związku z oddelegowaniem pracownika na inspekcję przeprowadzaną na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Szacuje się, że koszt delegacji krajowej to około 450 zł dziennie.

Biorąc pod uwagę powyższe przewiduje się, że przedsiębiorca za ośmiogodzinny dzień inspekcji zapłaci 4450 zł za jednego inspektora do spraw obrotu hurtowego Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego. Przepis art. 73i ust. 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne przewiduje kwotę maksymalną 5000 zł – za każdy dzień inspekcji przeprowadzanej na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej przez jednego inspektora do spraw obrotu hurtowego Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego.

Projekt rozporządzenia przewiduje, że w przypadku inspekcji przeprowadzanej poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej stawka godzinowa będzie wynosiła 800 zł.

Koszt przeprowadzenia inspekcji na wniosek przedsiębiorcy, poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, oblicza się mnożąc stawkę godzinową przez liczbę godzin spędzonych fizycznie przez inspektora lub inspektorów do spraw obrotu hurtowego Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego w danym dniu w przedsiębiorstwie, a następnie dodając do uzyskanej sumy kwotę wynikającą z kosztów ponoszonych przez Główny Inspektorat Farmaceutyczny w związku z oddelegowaniem pracownika na inspekcję przeprowadzaną poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Szacuje się, że koszt delegacji zagranicznej to około 2000 zł dziennie.

Biorąc pod uwagę powyższe przewiduje się, że przedsiębiorca za ośmiogodzinny dzień inspekcji zapłaci 8400 zł za jednego inspektora do spraw obrotu hurtowego Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego. Przepis art. 73i ust. 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne przewiduje kwotę maksymalną 10000 zł – za każdy dzień inspekcji przeprowadzanej poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej przez jednego inspektora do spraw obrotu hurtowego Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego.

Projektowane rozporządzenie powinno wejść w życie z dniem wejścia w życie nowelizacji ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne przewidzianej

projektem ustawy o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne oraz ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii (druk sejmowy nr 2708). Zakłada się, że projektowana regulacja wejdzie w życie po upływie 30 dni od dnia ogłoszenia.

Regulacje zawarte w projektowanym rozporządzeniu nie stanowią 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.), zatem nie podlega ono notyfikacji.

Projekt rozporządzenia nie wymaga przedstawienia właściwym instytucjom i organom Unii Europejskiej, w tym Europejskiemu Bankowi Centralnemu celem uzyskania opinii, dokonania powiadomienia, konsultacji albo uzgodnienia projektu.

Projekt rozporządzenia jest zgodny z prawem Unii Europejskiej.

**Nazwa projektu**

Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie wysokości i sposobu pokrywania kosztów związanych z przeprowadzeniem inspekcji u przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi

**Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące**

Ministerstwo Zdrowia

**Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu**

Zofia Ulz – Główny Inspektor Farmaceutyczny [gif@gif.gov.pl](mailto:gif@gif.gov.pl)

**Kontakt do opiekuna merytorycznego projektu**

Monika Okrzesik – Główny specjalista w Departamencie Prawnym w Głównym Inspektoracie Farmaceutycznym [monika.okrzesik@gif.gov.pl](mailto:monika.okrzesik@gif.gov.pl)

**Data sporządzenia**

18.11.2014 r.

**Źródło:**

Art. 73i ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, z późn. zm.)

**Nr w wykazie prac Ministra Zdrowia:**

MZ 197

**OCENA SKUTKÓW REGULACJI****1. Jaki problem jest rozwiązywany?**

Potrzeba określenia kosztów przeprowadzenia inspekcji **na wniosek** przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi, w celu wydania przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zaświadczenia stanowiącego certyfikat potwierdzający zgodność warunków obrotu z wymaganiami Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

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

Rozliczanie faktycznego czasu wykonywania inspekcji, w oparciu o koszt osobogodziny. Zgodnie z wytycznymi do upoważnienia zawartego w art. 73i ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne Minister Zdrowia określając wysokość kosztów przeprowadzenia inspekcji na wniosek przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi winien kierować się nakładem pracy związanej z wykonywaniem danej czynności i poziomem kosztów ponoszonych przez Główny Inspektorat Farmaceutyczny. Przyjęcie stawek godzinowych nie tylko realizuje ww. wytyczne, ale także w konsekwencji zmniejszy koszty inspekcji w przypadku małych i średnich przedsiębiorców, u których inspekcje przeprowadza się znacznie krócej niż u dużych przedsiębiorców.

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

Stosowane są różne metody obliczania kosztów przeprowadzenia inspekcji u podmiotu prowadzącego działalność w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi.

**4. Podmioty, na które oddziałuje projekt**

Grupa	Wielkość	Źródło danych	Oddziaływanie
Główny Inspektor Farmaceutyczny	1 podmiot	Dane własne organu (GIF)	Normatywne, bezpośrednie
Przedsiębiorcy prowadzący działalność w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi	Około 700 przedsiębiorców	Dane własne organu (GIF)	Normatywne, bezpośrednie

**5. Informacje na temat zakresu, czasu trwania i podsumowanie wyników konsultacji**

Nie przeprowadzono pre-konsultacji przed opracowaniem projektu.

Projekt został przekazany do konsultacji publicznych i do zaopiniowania, przez:

- 1) NSZZ „Solidarność”, ul. Wały Piastowskie 24, 80-855 Gdańsk;
- 2) Ogólnopolskie Porozumienie Związków Zawodowych, ul. Kopernika 36/40, 00-924 Warszawa;
- 3) Forum Związków Zawodowych, Plac Teatralny 4, 85-069 Bydgoszcz;
- 4) Pracodawców Rzeczypospolitej Polskiej, ul. Brukselska 7, 03-973 Warszawa;
- 5) Konfederację Lewiatan, ul. Zbyszka Cybulskiego 3, 00-727 Warszawa;
- 6) Business Centre Club - Związek Pracodawców, Plac Żelaznej Bramy 10, 00-136 Warszawa;
- 7) Związek Rzemiosła Polskiego, skr. poczt. 54, 00-952 Warszawa;
- 8) Stowarzyszenie Importerów Równoległych Produktów Leczniczych ul. Rakowiecka 43 lok. 6, 02-521 Warszawa;
- 9) Naczelną Izbę Aptekarską, ul. Długa 16, 00-238 Warszawa;
- 10) Polską Izbę Przemysłu Farmaceutycznego i Wyrobów Medycznych POLFARMED, ul. Łucka 2/4/6; 00-845 Warszawa;

- 11) Polski Związek Pracodawców Przemysłu Farmaceutycznego, ul. Wiśniowa 40b/4, 02 - 520 Warszawa;
- 12) Związek Pracodawców Innowacyjnych Firm Farmaceutycznych INFARMA, ul. Puławska 182, 02-670 Warszawa;
- 13) Polską Organizację Handlu i Dystrybucji, ul. Krzywickiego 34/205, 02-078 Warszawa;
- 14) Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia;
- 15) Głównego Inspektora Sanitarnego;
- 16) Inspektora do spraw Substancji Chemicznych;
- 17) Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
- 18) Prezesa Prokuraturii Generalnej Skarbu Państwa;
- 19) Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego;
- 20) Prezesa Urzędu Ochrony Konkurencji i Konsumenta;
- 21) Komisję Wspólną Rządu i Samorządu Terytorialnego;
- 22) Rzecznika Praw Obywatelskich;
- 23) Rzecznika Praw Pacjenta;
- 24) Generalnego Inspektora Ochrony Danych Osobowych;
- 25) Konwent Marszałków Województw;
- 26) Związek Powiatów Polskich.

Wyniki konsultacji zostaną przedstawione w niniejszej ocenie po ich zakończeniu.

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.) oraz § 4 i § 52 ust. 1 uchwały Nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M.P. poz. 979) projekt rozporządzenia został udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej Rządowego Centrum Legislacji oraz Biuletynie Informacji Publicznej Ministerstwa Zdrowia.

## 6. Wpływ na sektor finansów publicznych

(ceny stałe z ..... r.)	Skutki w okresie 10 lat od wejścia w życie zmian [tys. zł]												
	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	Łącznie (0-10)	
<b>Dochody ogółem</b>		48	32	32	32	32	32	32	32	32	32	32	336
budżet państwa		48	32	32	32	32	32	32	32	32	32	32	336
JST													
pozostałe jednostki (oddzielnie)													
<b>Wydatki ogółem</b>		104	101	103	106	108	111	113	116	119	121	1.102	
budżet państwa		104	101	103	106	108	111	113	116	119	121	1.102	
JST													
pozostałe jednostki (oddzielnie)													
<b>Saldo ogółem</b>		-56	-69	-71	-74	-76	-79	-81	-84	-87	-89	-766	
budżet państwa		-56	-69	-71	-74	-76	-79	-81	-84	-87	-89	-766	
JST													
pozostałe jednostki (oddzielnie)													

Źródła finansowania	Skutki finansowe wynikające z wejścia w życie projektowanych regulacji dotyczą części 46-Zdrowie.
---------------------	---

Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń

Do obliczeń dochodów przyjęto założenie, że wniosków o przeprowadzenie inspekcji u przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą w zakresie pośrednictwa w obrocie produktami leczniczymi w pierwszym roku będzie 5 a w kolejnych po 2. Tak niskie założenie inspekcji bazuje na doświadczeniach inspekcji francuskiej.

Dla uproszczenia obliczeń wydatków przyjęto, że obsługą tego zadania będzie zajmował się 1 pracownik (inspektor). Są to koszty bezpośrednie związane z utrzymaniem pracownika w tym wynagrodzenia i media. Nie oszacowano kosztów podróży zarówno w wydatkach jak i dochodach budżetowych, ponieważ w całości pokrywa je podmiot a w znacznej części odbywa się to w sposób bezgotówkowy (np. podmiot wnioskujący płaci bezpośrednio za nocleg inspektora do hotelu bez pośrednictwa GIF).

## 7. Wpływ na konkurencyjność gospodarki przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na rodzinę, obywateli i gospodarstwa domowe



Czas w latach od wejścia w życie zmian		Skutki						Łącznie(0-10)
		0	1	2	3	5	10	
W ujęciu pieniężnym (w mln zł, ceny stałe z ..... r.)	duże przedsiębiorstwa							
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw							
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe (dodaj/usuń)							
W ujęciu niepieniężnym	duże przedsiębiorstwa							
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw							
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe							
Niemierzalne	(dodaj/usuń)							
	(dodaj/usuń)							
Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń	Brak wpływu na konkurencyjność gospodarki przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na rodzinę, obywateli i gospodarstwa domowe. Inspekcje odpłatne będą przeprowadzane wyłącznie wtedy, gdy przedsiębiorca o nie zawnioskuje. Inspekcje planowe i doraźne są nadal bezpłatne dla przedsiębiorcy.							

#### 8. Zmiana obciążeń regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych) wynikających z projektu

nie dotyczy

Wprowadzane są obciążenia poza bezwzględnie wymaganymi przez UE (szczegóły w odwróconej tabeli zgodności).

tak  
 nie  
 nie dotyczy

zmniejszenie liczby dokumentów  
 zmniejszenie liczby procedur  
 skrócenie czasu na załatwienie sprawy  
 inne:

zwiększenie liczby dokumentów  
 zwiększenie liczby procedur  
 wydłużenie czasu na załatwienie sprawy  
 inne:

Wprowadzane obciążenia są przystosowane do ich elektroniczności.

tak  
 nie  
 nie dotyczy

Komentarz:

Projekt nie nakłada nowych obowiązków na podmioty – adresatów rozporządzenia (wyszczególnionych w pkt 4 OSR)

#### 9. Wpływ na rynek pracy

Brak wpływu.

#### 10. Wpływ na pozostałe obszary

środowisko naturalne  
 sytuacja i rozwój regionalny  
 inne:

demografia  
 mienie państwowe

informatyzacja  
 zdrowie

Omówienie wpływu

Brak wpływu.

#### 11. Planowane wykonanie przepisów aktu prawnego

Od dnia, w którym wejdą w życie przepisy rozporządzenia.

#### 12. W jaki sposób i kiedy nastąpi ewaluacja efektów projektu oraz jakie mierniki zostaną zastosowane?

Planowany efekt zostanie osiągnięty po wejściu w życie przepisów projektu. Brak konieczności określenia mierników.

**13. Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)**

<b>Kraj</b>	<b>Przedsiębiorca prowadzący działalność w zakresie pośrednictwa w obrocie</b>
	<b>Inspekcje krajowe – koszt godziny pracy inspektora</b>
Wielka Brytania	759 zł
Niemcy	331 zł
Irlandia	390 zł
Łotwa	318 zł
Finlandia	786 zł
Węgry	394 zł
Estonia	393 zł
Litwa	34 zł
Polska (planowane koszty)	500 zł