

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

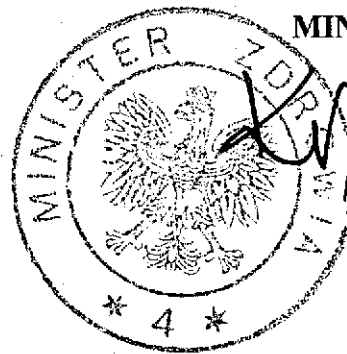
z dnia *1 lipca*... 2016 r.

**w sprawie wykazu ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruc
produktami biobójczymi**

Na podstawie art. 40 ust. 4 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. poz. 1926) zarządza się, co następuje:

§ 1. Wykaz ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruc produktami biobójczymi wraz ze wskazaniem ich właściwości terytorialnej jest określony w załączniku do rozporządzenia.

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.²⁾



MINISTER ZDROWIA

Konstanty Radziwiłł
Konstanty Radziwiłł

za zgodność
zgodnym

WICEPREZES
ds. Produktów Biobójczych
Barbara Jaworska-Luczak
Barbara Jaworska-Luczak

PREZES
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
Grzegorz Cessak
Grzegorz Cessak

- ¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 17 listopada 2015 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. poz. 1908).
- ²⁾ Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 29 sierpnia 2006 r. w sprawie wykazu ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruc produktami biobójczymi oraz podmiotów obowiązanych do zgłaszania zatruc (Dz. U. z 2014 r. poz. 1573), które traci moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia zgodnie z art. 57 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. poz. 1926).

1.07.2016r.
DIREKTOR
Departamentu Prawnego
Anna Miszczak
Anna Miszczak
radca prawny

1.07.2016r.
ZASTĘPCA DYREKTORA
Departamentu Prawnego
Alina Budziszewska-Mitkulska
Alina Budziszewska-Mitkulska

Załącznik do rozporządzenia
Ministra Zdrowia z dnia (poz.
...)

**WYKAZ OŚRODKÓW TOKSYKOLOGICZNYCH ODPOWIEDZIALNYCH ZA
KONTROLĘ ZATRUĆ PRODUKTAMI BIOBÓJCZYMI WRAZ ZE WSKAZANIEM
ICH WŁAŚCIWOŚCI TERYTORIALNEJ**

- 1) Pomorskie Centrum Toksykologii
ul. Kartuska 4/6, 80-104 Gdańsk
– ośrodek toksykologiczny właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa pomorskiego, zachodniopomorskiego, warmińsko-mazurskiego oraz kujawsko-pomorskiego
- 2) Pracownia Informacji Toksykologicznej i Analiz Laboratoryjnych
Uniwersytet Jagielloński Collegium Medicum
ul. Kopernika 15, 31-501 Kraków
– ośrodek toksykologiczny właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa małopolskiego, podkarpackiego, śląskiego oraz świętokrzyskiego
- 3) Ośrodek Informacji Toksykologicznej
Oddział Toksykologii im. dr Wandy Błęńskiej
Szpital Miejski im. Franciszka Raszei
ul. Mickiewicza 2, 60-834 Poznań
– ośrodek toksykologiczny właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa wielkopolskiego, dolnośląskiego, lubuskiego oraz opolskiego
- 4) Ośrodek Kontroli Zatruc – Warszawa
ul. Piłsudskiego 33, 05-074 Halinów
– ośrodek toksykologiczny właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa mazowieckiego, łódzkiego, podlaskiego oraz lubelskiego

Uzasadnienie

Niniejszy projekt rozporządzenia stanowi wykonanie upoważnienia ustawowego zawartego w art. 40 ust. 4 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. poz. 1926).

Dotychczas przedmiotową materię regulowało rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 29 sierpnia 2006 r. w sprawie wykazu ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruc produktami biobójczymi oraz podmiotów obowiązanych do zgłaszania zatruc (Dz. U. z 2014 r. poz. 1573). Wejście w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012, str. 1, z późn. zm.), pociągnęło za sobą konieczność zmiany ustawy o produktach biobójczych, w celu realizacji postanowień niniejszego rozporządzenia na terenie Rzeczypospolitej Polskiej. Kwestie dotyczące kontroli zatruc, w tym gromadzenia informacji o przypadkach zatruc produktami biobójczymi zostały uregulowane w art. 40 – 43 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych. Odpowiedzialność za kontrolę zatruc produktami biobójczymi została nałożona na ośrodki konsultacji i informacji toksykologicznej. Ośrodki te mają obowiązek pracy w systemie pracy ciągłej – 24 godziny na dobę przez cały rok, zapewniając całodobową konsultację medyczną w przypadkach podejrzenia lub stwierdzenia zatrucia produktem biobójczym. W tym celu Minister Zdrowia wyznaczył cztery współpracujące z Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ośrodki konsultacji i informacji toksykologicznej, tj.:

- 1) Pomorskie Centrum Toksykologii, ul. Kartuska 4/6, 80-104 Gdańsk (właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa pomorskiego, zachodniopomorskiego, warmińsko-mazurskiego oraz kujawsko-pomorskiego);
- 2) Pracownia Informacji Toksykologicznej i Analiz Laboratoryjnych Uniwersytet Jagielloński Collegium Medicum, ul. Kopernika 15, 31-501 Kraków (właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa małopolskiego, podkarpackiego, śląskiego oraz świętokrzyskiego);
- 3) Ośrodek Informacji Toksykologicznej Oddział Toksykologii im. dr Wandy Błęńskiej Szpital Miejski im. Franciszka Raszei, ul. Mickiewicza 2, 60-834 Poznań (właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa wielkopolskiego, dolnośląskiego, lubuskiego oraz opolskiego);
- 4) Ośrodek Kontroli Zatruc – Warszawa, ul. Piłsudskiego 33, 05-074 Halinów (właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa mazowieckiego, łódzkiego, podlaskiego oraz

lubelskiego).

Do najważniejszych zmian w stosunku do dotychczas obowiązującego rozporządzenia należy wyłączenie spod zakresu regulacji rozporządzenia informacji o podmiotach obowiązanych do zgłoszenia podejrzenia lub stwierdzenia zatrucia produktem biobójczym. Materia ta została określona w ustawie (art. 40 ust. 2 ustawy z dnia 9 października 2015 r.). Powyższe pociąga za sobą konieczność zmiany dotychczasowego tytułu rozporządzenia z: *„w sprawie wykazu ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruc produktami biobójczymi oraz podmiotów obowiązanych do zgłaszania zatruc”* na: *„w sprawie wykazu ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruc produktami biobójczymi”*.

Jednocześnie uaktualniono nazwę i adres ośrodka toksykologicznego w Krakowie, wprowadzając zmianę z: *„Ośrodek Informacji Toksykologicznej Katedry Toksykologii i Chorób Środowiskowych Uniwersytet Jagielloński Collegium Medicum, ul. Śniadeckich 10, 31-531 Kraków”* na *„Pracownia Informacji Toksykologicznej i Analiz Laboratoryjnych UJ CM ul. Kopernika 15, 31-501 Kraków”*.

Proponuje się, aby rozporządzenie weszło w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Projekt nie zawiera przepisów technicznych, a zatem nie podlega notyfikacji zgodnie z trybem przewidzianym w przepisach 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).

Projekt jest zgodny z prawem Unii Europejskiej.

<p>Nazwa projektu Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruc produktami biobójczymi.</p> <p>Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące Ministerstwo Zdrowia</p> <p>Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu Grzegorz Cessak – Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych</p> <p>Kontakt do opiekuna merytorycznego projektu Barbara Jaworska – Łuczak – Wiceprezes ds. Produktów Biobójczych email: barbara.jaworska-luczak@urpl.gov.pl; tel: 22 49-20-900 Elżbieta Buchmiet – Dyrektor Departamentu Informacji o Produktach Biobójczych oraz Wyrobach Poddanych Działaniu Produktów Biobójczych. email : elzbieta.buchmiet@urpl.gov.pl tel : 49-20-970</p>	<p>Data sporządzenia 11.05.2016</p> <p>Źródło: art. 40 ust. 4 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. poz. 1926).</p> <p>Nr w wykazie prac Ministra Zdrowia: MZ 297</p>
--	--

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Jaki problem jest rozwiązywany?

Niniejszy projekt rozporządzenia stanowi wykonanie upoważnienia ustawowego zawartego w art. 40 ust. 4 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. poz. 1926). Dotychczas przedmiotową materię regulowało rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 29 sierpnia 2006 r. w sprawie wykazu ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruc produktami biobójczymi oraz podmiotów obowiązanych do zgłaszania zatruc (Dz. U. z 2014 r. poz. 1573). Wejście w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167 z 27.06.2012, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej „rozporządzeniem 528/2012” pociągnęło za sobą konieczność zmiany ustawy o produktach biobójczych, w celu realizacji postanowień niniejszego rozporządzenia na terenie Rzeczypospolitej Polskiej. Kwestie dotyczące kontroli zatruc, w tym gromadzenia informacji o przypadkach zatruc produktami biobójczymi zostały uregulowane w art. 40 – 43 ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych. Odpowiedzialność za kontrolę zatruc produktami biobójczymi została nałożona na ośrodki konsultacji i informacji toksykologicznej. Ośrodki te mają obowiązek pracy w systemie pracy ciągłej – 24 godziny na dobę przez cały rok, zapewniając całodobową konsultację medyczną w przypadkach podejrzenia lub stwierdzenia zatrucia produktem biobójczym. W tym celu Minister Zdrowia wyznaczył cztery współpracujące z Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ośrodki konsultacji i informacji toksykologicznej, tj.:

- 1) Pomorskie Centrum Toksykologii ul. Kartuska 4/6, 80-104 Gdańsk (właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa pomorskiego, zachodniopomorskiego, warmińsko-mazurskiego oraz kujawsko-pomorskiego);
- 2) Pracownia Informacji Toksykologicznej i Analiz Laboratoryjnych Uniwersytet Jagielloński Collegium Medicum ul. Kopernika 15, 31-501 Kraków (właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa małopolskiego, podkarpackiego, śląskiego oraz świętokrzyskiego);
- 3) Ośrodek Informacji Toksykologicznej Oddział Toksykologii im. dr Wandy Błęńskiej Szpital Miejski im. Franciszka Raszei, ul. Mickiewicza 2, 60-834 Poznań (właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa wielkopolskiego, dolnośląskiego, lubuskiego oraz opolskiego);
- 4) Ośrodek Kontroli Zatruc – Warszawa, ul. Piłsudskiego 33, 05-074 Halinów (właściwy do kontroli zatruc na terenie województwa mazowieckiego, łódzkiego, podlaskiego oraz lubelskiego).

Do najważniejszych zmian w stosunku do dotychczas obowiązującego rozporządzenia należy wyłączenie spod zakresu regulacji rozporządzenia informacji o podmiotach obowiązanych do zgłoszenia podejrzenia lub stwierdzenia zatrucia produktem biobójczym. Materia ta została określona w ustawie (art. 40 ust. 2 ustawy z dnia 9 października 2015 r.). Powyższe pociąga za sobą konieczność zmiany dotychczasowego tytułu rozporządzenia z: „w sprawie wykazu ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruc produktami biobójczymi oraz podmiotów obowiązanych do zgłaszania zatruc” na: „w sprawie wykazu ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruc produktami biobójczymi”.

Jednocześnie uaktualniono nazwę i adres ośrodka toksykologicznego w Krakowie, wprowadzając zmianę z: „Ośrodek Informacji Toksykologicznej Katedry Toksykologii i Chorób Środowiskowych Uniwersytet Jagielloński Collegium Medicum, ul. Śniadeckich 10, 31-531 Kraków” na „Pracownia Informacji Toksykologicznej i Analiz Laboratoryjnych UJ CM ul. Kopernika 15, 31-501 Kraków”.

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

Projektowe rozporządzenia stanowi jeden z aktów wykonawczych ustawy z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych, która umożliwi stosowanie postanowień rozporządzenia 528/2012 na terenie Rzeczypospolitej Polskiej. Wydanie nowego rozporządzenia jest niezbędne w celu określenia wykazu i aktualizacji danych ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruć produktami biobójczymi.

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

Kwestia wyznaczenia ośrodków toksykologicznych lub centrów toksykologicznych regulowana jest na poziomie narodowym. Stanowi ona realizację postanowień art. 73 rozporządzenia 528/2012 w obszarze kontroli zatruć produktami biobójczymi, odsyłającego do stosowania art. 45 rozporządzenia Parlamentu i Rady (WE) nr 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin zmieniające i uchylające dyrektywę 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 (Dz. Urz. UE L 353 z 31.12.2008, str. 1, z późn. zm.). Zgodnie z tym przepisem państwa członkowskie powołują organ lub organy odpowiedzialne za otrzymywanie od importerów i dalszych użytkowników wprowadzających mieszaniny do obrotu informacji istotnych w szczególności przy określeniu środków profilaktycznych i leczniczych, zwłaszcza w nagłych przypadkach zagrożenia zdrowia.

4. Podmioty, na które oddziałuje projekt

Grupa	Wielkość	Źródło danych	Oddziaływanie
podmioty odpowiedzialne			Zobowiązane do zgłaszania przypadków podejrzenia lub stwierdzenia zatrucia produktem biobójczym
Personel medyczny			Zobowiązane do zgłaszania przypadków podejrzenia lub stwierdzenia zatrucia produktem biobójczym

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

Projekt przedmiotowego rozporządzenia nie był poddawany konsultacjom poprzedzającym przygotowanie projektu. Z uwagi na zakres przedmiotowy projektu nie ma obowiązku przekazania go do opiniowania. Przedmiotowy projekt został przedstawiony do konsultacji publicznych i opiniowania na 21 dni następującym podmiotom:

- 1) Polskiemu Stowarzyszeniu Pracowników Dezynfekcji, Dezynsekcji i Deratyzacji;
- 2) Stowarzyszeniu Producentów Kosmetyków i Środków Czystości;
- 3) Polskiej Izbie Przemysłu Chemicznego – Związkowi Pracodawców;
- 4) Stowarzyszeniu Inżynierów i Techników Przemysłu Chemicznego;
- 5) Krajowej Radzie Diagnostów Laboratoryjnych;
- 6) Naczelnej Radzie Lekarskiej;
- 7) Naczelnej Radzie Pielęgniarek i Położnych;
- 8) Naczelnej Radzie Aptekarskiej;
- 9) Krajowej Izbie Gospodarczej;
- 10) Pracodawcy RP;
- 11) Forum Związków Zawodowych;
- 12) Ogólnopolskiemu Porozumieniu Związków Zawodowych;
- 13) Federacji Związków Zawodowych Pracowników Ochrony Zdrowia;
- 14) Federacji Konsumentów;
- 15) Sekretariatowi Ochrony Zdrowia KK – NSZZ „Solidarność”;
- 16) Instytutowi Chemii Przemysłowej;
- 17) Instytutowi Przemysłu Organicznego;
- 18) Instytutowi Ochrony Środowiska;
- 19) Instytutowi Medycyny Pracy;
- 20) Instytutowi Medycyny Pracy i Zdrowia Środowiskowego;
- 21) Konfederacji Lewiatan;
- 22) Polskiej Izbie Handlu;
- 23) Polskiej Izbie Przemysłu Farmaceutycznego i Wyrobów Medycznych POLFARMED;
- 24) Ogólnopolskiej Izbie Gospodarczej POLMED;
- 25) Business Centre Club;
- 26) Polskiemu Związkowi Pracodawców Prywatnych Branży Kosmetycznej;
- 27) Związkowi Pracodawców Branży Zoologicznej „Hobby Flora ZOO”;
- 28) WWF Polska;
- 29) Greenpeace Polska;

- 30) Federacji Związków Pracodawców Ochrony Zdrowia „Porozumienie Zielonogórskie”;
- 31) Porozumieniu Pracodawców Ochrony Zdrowia;
- 32) Centrum Prawa Ekologicznego;
- 33) Lidze Ochrony Przyrody;
- 34) Towarzystwu na Rzecz Ziemi;
- 35) Państwowej Radzie Ochrony Środowiska;
- 36) Państwowej Radzie Ochrony Przyrody;
- 37) Stowarzyszeniu Higieny Lecznictwa;
- 38) Fundacji Akademia Nowoczesnej Diagnostyki z siedzibą w Krakowie.

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 § 52 uchwały Nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M.P. poz. 979, z późn. zm.), niniejszy projekt został opublikowany w Biuletynie Informacji Publicznej Ministerstwa Zdrowia oraz w Biuletynie Informacji Publicznej na stronie podmiotowej Rządowego Centrum Legislacji, w serwisie „Rządowy Proces Legislacyjny”. Wyniki konsultacji i opiniowania zostały omówione w raporcie dołączonym do niniejszej Oceny.

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													
budżet państwa													
JST													
pozostałe jednostki (oddzielnie)													
Wydatki ogółem													
budżet państwa													
JST													
pozostałe jednostki (oddzielnie)													
Saldo ogółem													
budżet państwa													
JST													
pozostałe jednostki (oddzielnie)													

Źródła finansowania

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

Projektowe rozporządzenie nie będzie miało wpływu na sektor finansów publicznych.

7. Wpływ na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na rodziny, 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								
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw								
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe								
	(dodaj/usuń)								
W ujęciu	duże przedsiębiorstwa								

niepieniężnym	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw	
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe	
	(dodaj/usuń)	
Niemierzalne	(dodaj/usuń)	
	(dodaj/usuń)	
Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń	Projektowane rozporządzenie nie będzie miało wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na rodzinę, obywateli i gospodarstwa domowe.	

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 elektronizacji.

tak
 nie
 nie dotyczy

Komentarz: nie dotyczy

9. Wpływ na rynek pracy

Projektowane rozporządzenie nie będzie miało wpływu na rynek pracy.

10. Wpływ na pozostałe obszary

środowisko naturalne
 sytuacja i rozwój regionalny
 inne:

demografia
 mienie państwowe

informatyzacja
 zdrowie

Omówienie wpływu

Projektowane rozporządzenie będzie miało pozytywny wpływ na zdrowie ludzi poprzez określenie wykazu i aktualizacji danych ośrodków toksykologicznych odpowiedzialnych za kontrolę zatruc produktami biobójczymi, które będą zapewniały całodobową możliwość konsultacji medycznej w przypadkach zgłoszeń podejrzenia lub stwierdzenia zatrucia produktem biobójczym. Określenie wykazu takich ośrodków pozwoli na prawidłową realizację przepisów ustawy w obszarze zbierania, rejestracji i archiwizacji takich zgłoszeń.

11. Planowane wykonanie przepisów aktu prawnego

Projektowane rozporządzenie wejdzie w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

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

Ewaluacja efektów nastąpi po wejściu w życie projektowego rozporządzenia.

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

Raport z konsultacji publicznych i opiniowania