

**ROZPORZĄDZENIE  
MINISTRA ZDROWIA<sup>1)</sup>**

z dnia 2019 r.

**w sprawie wzoru wniosku o wydanie zezwolenia na prowadzenie hurtowni  
farmaceutycznej**

Na podstawie art. 75 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 i 399) zarządza się, co następuje:

**§ 1.** Wzór wniosku o wydanie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej jest określony w załączniku do rozporządzenia.

**§ 2.** Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem następującym po dniu ogłoszenia.<sup>2)</sup>

**MINISTER ZDROWIA**

***ZA ZGODNOŚĆ POD WZGLĘDEM PRAWNYM, LEGISLACYJNYM I REDAKCYJNYM***

Alina Budziszewska-Makulska

Zastępca Dyrektora

Departamentu Prawnego Ministerstwa Zdrowia

*/podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym/*

---

<sup>1)</sup> Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 10 stycznia 2018 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. poz. 95).

<sup>2)</sup> Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 11 marca 2015 r. w sprawie wzoru wniosku o wydanie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (Dz. U. poz. 361), które traci moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia zgodnie z art. 221 ustawy z dnia 6 marca 2018 r. – Przepisy wprowadzające ustawę – Prawo przedsiębiorców oraz inne ustawy dotyczące działalności gospodarczej (Dz. U. poz. 650).

Załącznik  
do rozporządzenia  
Ministra Zdrowia  
z dnia ..... 2019 r. (poz. ...)

## **WZÓR**

### **WNIOSEK**

#### **O WYDANIE ZEZWOLENIA NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ (WHOLESALE DISTRIBUTION AUTHORISATION - WDA)**

##### **I. DANE DOTYCZĄCE WNIOSKODAWCY:**

- 1) firma oraz adres i miejsce zamieszkania albo firma oraz adres i siedziba wnioskodawcy, z tym że w przypadku gdy tym podmiotem jest osoba fizyczna prowadząca działalność gospodarczą, zamiast adresu i miejsca zamieszkania tej osoby – adres miejsca wykonywania działalności gospodarczej, jeżeli jest inny niż adres i miejsce zamieszkania:

.....  
.....  
.....

- 2) numer NIP:

.....

- 3) numer wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego:

.....

albo

oświadczenie o uzyskaniu wpisu do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej

.....  
.....  
.....

- 4) adres(y) miejsc(a) prowadzenia:

- a) hurtowni farmaceutycznej\*)

.....  
.....

- b) komory przeładunkowej, o której mowa w art. 76 ust. 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499), jeżeli przedsiębiorca ją posiada i jest zlokalizowana poza miejscem prowadzenia działalności\*)

.....  
.....

## II. OKREŚLENIE ZAKRESU DZIAŁALNOŚCI (SCOPE OF WHOLESAL DISTRIBUTION AUTHORISATION)

<p>1. PRODUKTY LECZNICZE (MEDICINAL PRODUCTS)</p> <p>1.1. posiadające pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) - stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym (with a Marketing Authorisation in EEA country)*)</p> <p>1.2. nie posiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydanego państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) - stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do obrotu wyłącznie w tych państwach (without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for EEA market)*)</p> <p>1.3. nie posiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) - stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do eksportu (without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for exportation)*)</p>
<p>2. CZYNNOŚCI OBJĘTE ZEZWOLENIEM (AUTHORISED WHOLESAL DISTRIBUTION OPERATIONS)</p> <p>2.1. nabywanie (Procurement)*)</p> <p>2.2. przechowywanie (Holding)*)</p> <p>2.3. zaopatrywanie (Supply)*)</p> <p>2.4. eksport (Export)*)</p> <p>2.5. inne działania: wymienić (Other activities(s):please specify)*)</p>
<p>3. PRODUKTY LECZNICZE O WYMAGANIACH DODATKOWYCH (MEDICINAL PRODUCT WITH ADDITIONAL REQUIREMENTS)</p> <p>3.1. produkty, o których mowa w art. 83 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 27, str. 69) (Products according to Art. 83 of 2001/83/EC)*)</p> <p>3.1.1. produkty krwiopochodne (Medicinal products derived from blood)</p> <p>3.1.2. produkty immunologiczne (Immunological medicinal products)</p> <p>3.1.3. produkty radiofarmaceutyczne (w tym radionuklidy) (Radiopharmaceuticals (including radionuclide kits))</p> <p>3.2. gazy medyczne (Medicinal gases)</p> <p>3.3. produkty lecznicze z zimnego łańcucha dostaw (wymagające zapewnienia stałej niskiej temperatury w całym procesie dystrybucji) (Cold chain products (requiring low temperature handling))</p> <p>3.3.1. poniżej 15° C (Below 15° C)</p> <p>3.3.2. poniżej 8° C (Below 8° C)</p> <p>3.4. inne: wymienić (Other: (please specify))</p> <p>3.4.1. cytostatyczne produkty lecznicze (Cytotoxic medicinal products)</p> <p>3.4.2. produkty lecznicze niebezpieczne, w tym łatwopalne, lotne i żrące (Dangerous medicinal products)</p> <p>3.4.3. produkty lecznicze silnie wonne, w tym cuchnące (Fragrant medicinal products)</p> <p>3.4.4. produkty lecznicze bardzo silnie działające, określone we właściwej Farmakopei (Medicinal</p>

products with very strong effect) 3.4.5. zioła (Herbs)
4. ZASTRZEŻENIA LUB WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE ZAKRESU DZIAŁALNOŚCI (ANY CLARIFYING REMARKS RELATED TO THE SCOPE OF THESE WHOLESALING OPERATIONS) ..... .....

III. IMIĘ I NAZWISKO OSOBY ODPOWIEDZIALNEJ (NAME OF REPONLISBLE PERSON)

.....

IV. DATA PODJĘCIA ZAMIERZONEJ DZIAŁALNOŚCI

.....

V. PODPIS WNIOSKODAWCY I DATA (SIGNATURE AND DATE)<sup>1)</sup>

.....

---

<sup>\*</sup>) Zaznaczyć właściwe.

<sup>1)</sup> W przypadku wniosku składanego przez pełnomocnika do wniosku należy dołączyć pełnomocnictwo.

## UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia jest wykonaniem upoważnienia zawartego w art. 75 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 i 399). Rozporządzenie poprzedzające projektowane rozporządzenie traci moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia zgodnie z art. 221 ustawy z dnia 6 marca 2018 r. – Przepisy wprowadzające ustawę – Prawo przedsiębiorców oraz inne ustawy dotyczące działalności gospodarczej (Dz. U. poz. 650).

Rozporządzenie określa wzór wniosku o wydanie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Rozporządzenie zastępuje regulacje zawarte w dotychczasowym rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 11 marca 2015 r. w sprawie wzoru wniosku o wydanie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (Dz. U. poz. 361).

Projekt przewiduje dostosowanie wzoru stanowiącego załącznik do rozporządzenia do przepisu art. 20 ust. 1 ustawy z dnia 6 marca 2018 r. – Prawo przedsiębiorców (Dz. U. poz. 646, z późn. zm.), czyli usunięcie obowiązku podawania przez przedsiębiorcę we wniosku numeru REGON. Ponadto projekt przewiduje dostosowanie wzoru wniosku do zunifikowanego formatu zezwolenia na prowadzenie działalności w zakresie obrotu hurtowego produktami leczniczymi, przewidzianego w *Compilation of Community Procedures on Inspections and Exchange of Information (EMA/572454/2014 Rev 17)*. Dotychczasowy wzór wniosku znacząco odbiegał od zaleceń Komisji Europejskiej, konieczne było więc jego dostosowania do wymogów ogólnoeuropejskich.

Względem rozwiązań dotychczasowych, wprowadzono następujące zmiany.

W części II wniosku *Określenie zakresu działalności*, w pkt 1 *Produkty lecznicze* projektuje się rozwiązania wprowadzające zgodne z wytycznymi Komisji Europejskiej kategorie produktów leczniczych, które mają stanowić przedmiot obrotu w ramach zezwolenia:

- produkty lecznicze posiadające pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) – stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym (*with a Marketing Authorisation in EEA country*), tj. produkty lecznicze posiadające pozwolenie, o którym mowa w art. 3 ustawy – Prawo farmaceutyczne lub sprowadzane w ramach importu równoległego;

- produkty lecznicze nieposiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydanego państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) - stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do obrotu wyłącznie w tych państwach (*without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for EEA market*), tj. produkty lecznicze sprowadzane w trybie art. 4 ust. 1 lub ust. 8 ustawy – Prawo farmaceutyczne;
- produkty lecznicze nieposiadające pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydane w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) - stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym i przeznaczone do eksportu (*without a Marketing Authorisation in the EEA and intended for exportation*), tj. produkty lecznicze, o których mowa w art. 72 ust. 5 pkt 1a ustawy – Prawo farmaceutyczne, które nie posiadają pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydanego w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) - stronie umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym.

Ponadto w projekcie przewiduje się nadanie części II *Określenie zakresu działalności*, pkt 2 *Zakres objęty zezwoleniem*, brzmienia zgodnego z wytycznymi Komisji Europejskiej, tj. określenie poszczególnych kategorii czynności w następujący sposób:

- nabywanie (Procurment),
- przechowywanie (Holding),
- zaopatrywanie (Supply),
- eksport (Export),
- inne działania: wymienić (Other activities(s):please specify).

W projekcie przewiduje się również usunięcie z części II *Określenie zakresu działalności*, pkt 3 *Produkty lecznicze o wymaganiach dodatkowych* zamieszczonych tam uprzednio podpunktów 3.4.6 i 3.4.7, które odwoływały się do produktów, o których mowa w art. 72 ust. 5 i 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne i które nie były produktami leczniczymi (z wyjątkiem produktów, o których mowa w art. 72 ust. 5 pkt 1a tej ustawy, które jednak nie stanowią kategorii produktów leczniczych o wymaganiach dodatkowych).

W pozostałym zakresie, projekt nie przewiduje zmian wobec rozwiązań dotychczasowych, ponieważ były one zgodne z wytycznymi Komisji Europejskiej.

Przewiduje się, że projektowane rozporządzenie wejdzie w życie z dniem następującym po dniu ogłoszenia – z uwagi na pilną potrzebę stosowania przepisów zgodnych z ustawą z dnia 6 marca 2018 r. – Prawo przedsiębiorców.

Projekt rozporządzenia nie wymaga notyfikacji, ponieważ 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. poz. 2039, z późn.zm.).

Projekt rozporządzenia nie wymaga przedłożenia instytucjom i organom Unii Europejskiej oraz Europejskiemu Bankowi Centralnemu w celu uzyskania opinii, dokonania konsultacji lub uzgodnienia, o których mowa w § 39 uchwały nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M.P. z 2016 r. poz. 1006, z późn.zm.).

Projektowane rozporządzenie nie będzie miało wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na działalność mikroprzedsiębiorców, małych i średnich przedsiębiorców.

Zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingskiej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. z 2017 r. poz. 248) projektowane rozporządzenie zostało udostępnione w Biuletynie Informacji Publicznej z chwilą przekazania projektu do uzgodnień z członkami Rady Ministrów. Żaden z podmiotów nie zgłosił zainteresowania projektem w trybie przepisów o działalności lobbingskiej w procesie stanowienia prawa.

Projektowana regulacja nie jest sprzeczna z prawem Unii Europejskiej.

Jednocześnie należy wskazać, że nie ma możliwości podjęcia alternatywnych w stosunku do projektowanego rozporządzenia środków umożliwiających osiągnięcie zamierzonego celu.

<p><b>Nazwa projektu:</b> Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie wzoru wniosku o wydanie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej</p> <p><b>Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące:</b> Ministerstwo Zdrowia</p> <p><b>Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu</b> Maciej Miłkowski – Podsekretarz Stanu w Ministerstwie Zdrowia</p> <p><b>Kontakt do opiekuna merytorycznego projektu</b> Tomasz Lisiewski – Główny Specjalista w Departamencie Polityki Lekowej i Farmacji</p>		<p><b>Data sporządzenia:</b> 5.04.2019 r.</p> <p><b>Źródło:</b> Art. 75 ust. 6 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2019 r. poz. 499 i 399)</p> <p><b>Nr w wykazie prac Ministra Zdrowia:</b> MZ 740</p>	
<b>OCENA SKUTKÓW REGULACJI</b>			
<b>1. Jaki problem jest rozwiązywany?</b>			
Z dniem 1 maja 2019 r. na podstawie art. 221 ustawy z dnia 6 marca 2018 r. – Przepisy wprowadzające ustawę – Prawo przedsiębiorców oraz inne ustawy dotyczące działalności gospodarczej (Dz. U. poz. 650) dotychczasowe rozporządzenie traci moc obowiązującą.			
<b>2. Rekomendowane rozwiązanie, w tym planowane narzędzia interwencji, i oczekiwany efekt</b>			
Korekta wzoru wniosku o wydanie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.			
<b>3. Jak problem został rozwiązany w innych krajach, w szczególności krajach członkowskich OECD/UE?</b>			
Rozporządzenie jest zgodne z kompilacją procedur w zakresie inspekcji i wymiany informacji (Compilation of Community Procedures on Inspections and Exchange of Information (EMA/572454/2014 Rev 17), opracowaną przez Europejską Agencję Leków.			
<b>4. Podmioty, na które oddziałuje projekt</b>			
Grupa	Wielkość	Źródło danych	Oddziaływanie
Główny Inspektor Farmaceutyczny	1 podmiot	Ustawa	Organ będzie wydawał zezwolenia na wytwarzanie lub import produktów leczniczych.
Przedsiębiorcy prowadzący działalność polegającą na prowadzeniu hurtowni farmaceutycznej	Około 700 podmiotów	Dane własne organu (GIF)	Składanie wniosków zgodnych z wzorem dokumentu określonym projektowanym rozporządzeniem.
<b>5. Informacje na temat zakresu, czasu trwania i podsumowanie wyników konsultacji</b>			
<p>Nie przeprowadzono pre-konsultacji przed opracowaniem projektu.</p> <p>Przedmiotowy projekt został poddany procesowi uzgodnień oraz przedstawiony do opiniowania i konsultacji publicznych, z 3-dniowym terminem na zgłaszanie uwag, do następujących podmiotów:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia</li> <li>2. Głównego Inspektora Farmaceutycznego;</li> <li>3. Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych</li> <li>4. Centrum Systemów Informacyjnych Ochrony Zdrowia</li> <li>5. Business Centre Club;</li> <li>6. Federacji Związków Zawodowych Pracowników Ochrony Zdrowia i Pomocy Społecznej;</li> <li>7. Forum Związków Zawodowych;</li> <li>8. Izby Gospodarczej „Farmacja Polska”;</li> <li>9. Konfederacji Lewiatan;</li> <li>10. Naczelnej Izby Aptekarskiej;</li> <li>11. Narodowego Instytutu Leków;</li> </ol>			



12. Niezależnego Samorządnego Związku Zawodowego „Solidarność”;
13. Ogólnopolskiego Porozumienia Związków Zawodowych;
14. Ogólnopolskiej Izby Gospodarczej POLMED;
15. Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego;
16. Pracodawców Rzeczypospolitej Polskiej;
17. Rady Dialogu Społecznego;
18. Związku Przedsiębiorców i Pracodawców;
19. Związku Rzemiosła Polskiego.

Projekt rozporządzenia został zamieszczony w Biuletynie Informacji Publicznej na stronie podmiotowej Ministerstwa Zdrowia, stosownie do wymogów art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingskiej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. z 2017 r. poz. 248) oraz zgodnie z § 52 ust. 1 uchwały nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M.P. z 2016 r. poz. 1006, z późn. zm.) projekt został opublikowany na stronie Rządowego Centrum Legislacji w zakładce Rządowy Proces Legislacyjny.

Wyniki konsultacji publicznych i opiniowania zostaną przedstawione w raporcie dołączonym do niniejszej oceny.

#### 6. Wpływ na sektor finansów publicznych

(ceny stałe z 2017 r.)	Skutki w okresie 10 lat od wejścia w życie zmian [mln zł]											Łącznie (0-10)
	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	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	Brak wpływu na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego.											

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

		Skutki							Łącznie (0-10)
Czas w latach od wejścia w życie zmian		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	Projekt może mieć wpływ na średnich i dużych przedsiębiorców, który będzie się przejawiał koniecznością stosowania nowych dokumentów wniosków określonym projektowanym rozporządzeniem. Projektowane rozporządzenie nie będzie miało wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość w tym na funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na sytuację ekonomiczną i społeczną rodziny, a także na osoby niepełnosprawne i osoby starsze, obywateli i gospodarstwa domowe.						
<b>8. Zmiana obciążeń regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych) wynikających z projektu</b>							
<input checked="" type="checkbox"/> nie dotyczy							
Wprowadzane są obciążenia poza bezwzględnie wymaganymi przez UE (szczegóły w odwróconej tabeli zgodności).				<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie <input checked="" 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 elektronizacji.				<input checked="" type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie <input type="checkbox"/> nie dotyczy			
Komentarz: Nie dotyczy							
<b>9. Wpływ na rynek pracy</b>							
Nie dotyczy.							
<b>10. Wpływ na pozostałe obszary</b>							
<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		Rozporządzenie nie będzie miało wpływu na obszary, o których mowa w pkt 10.					
<b>Planowane wykonanie przepisów aktu prawnego</b>							
Z dniem wejścia w życie rozporządzenia.							
<b>W jaki sposób i kiedy nastąpi ewaluacja efektów projektu oraz jakie mierniki zostaną zastosowane?</b>							
Planowany efekt zostanie osiągnięty po wejściu w życie przepisów projektu. Nie przewiduje się ewaluacji efektów projektu							
<b>Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)</b>							
Brak.							