

## 88

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

z dnia 23 grudnia 2002 r.

**w sprawie sposobu prowadzenia ewidencji produkcji lub obrotu prekursorów grupy IIA-R i IIB-R oraz zgłaszania prekursorów grupy IIA-R**

Na podstawie art. 23 ust. 13b ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. Nr 75, poz. 468, z 1998 r. Nr 106, poz. 668 i Nr 113, poz. 715, z 2000 r. Nr 20, poz. 256 i Nr 103, poz. 1097, z 2001 r. Nr 111, poz. 1194 i Nr 125, poz. 1367 oraz z 2002 r. Nr 25, poz. 253 i Nr 113, poz. 984) zarządza się, co następuje:

§ 1. 1. Producent, importer lub inny podmiot wprowadzający do obrotu prekursory grupy IIA-R i IIB-R obowiązany jest do prowadzenia ewidencji produkcji lub obrotu — z uwzględnieniem każdej transakcji mającej na celu wprowadzenie tych prekursorów do obrotu.

2. Ewidencja produkcji prekursorów grupy IIA-R i IIB-R zawiera:

- 1) nazwę substancji;
- 2) ilość wyprodukowanej substancji, a w przypadku mieszaniny zawierającej taką substancję — ilość substancji lub ilość wyprodukowanej mieszaniny i procentową zawartość substancji w mieszaninie;
- 3) datę produkcji;
- 4) zmiany w procesie technologicznym.

3. Ewidencja obrotu dla każdej transakcji zawiera:

- 1) nazwę substancji;
- 2) nazwę lub imię i nazwisko i adres podmiotu nabywającego;
- 3) ilość substancji wprowadzonej do obrotu, a w przypadku mieszaniny zawierającej taką substancję — ilość substancji lub ilość mieszaniny i procentową zawartość substancji w mieszaninie;
- 4) datę transakcji.

4. Ewidencję, o której mowa w ust. 2 i 3, prowadzi się w formie książki ewidencji, odrębnie dla produkcji i dla obrotu.

5. Książka ewidencji zawiera ponumerowane oraz przesznurowane karty.

§ 2. 1. Dokumenty handlowe każdej transakcji mającej na celu wprowadzenie do obrotu prekursorów grupy IIA-R, w szczególności faktury, wykazy ładunków oraz dokumenty wysyłkowe i przewozowe, powinny zawierać następujące dane:

- 1) nazwę substancji zgodnie z terminologią określoną w załączniku nr 1 do ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii;
- 2) ilość substancji, a w przypadku mieszaniny zawierającej taką substancję — ilość substancji lub ilość mieszaniny oraz procentową zawartość substancji w mieszaninie;
- 3) nazwę i adres podmiotu wprowadzającego do obrotu i podmiotu nabywającego.

2. Do dokumentów dołącza się oświadczenie podmiotu nabywającego określające przeznaczenie takiej substancji.

3. W przypadku przewidywanej większej liczby transakcji dokonywanych przez podmiot nabywający u jednego wprowadzającego do obrotu, podmiot nabywający może złożyć jedno oświadczenie, o którym mowa w ust. 2, dotyczące wszystkich transakcji przewidywanych w okresie do jednego roku.

§ 3. 1. Producent, importer lub inny podmiot wprowadzający do obrotu prekursory grupy IIA-R zgłasza Inspektorowi do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych adresy miejsc, w których te prekursory są wytwarzane, oraz miejsc, z których są wprowadzane do obrotu, najpóźniej w dniu pierwszego wprowadzenia prekursora do obrotu z takiego miejsca, a następnie do dnia 15 stycznia każdego roku kalendarzowego.

<sup>1)</sup> Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej — zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 28 czerwca 2002 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 93, poz. 833).

2. Zgłoszenie, o którym mowa w ust. 1, zawiera:

- 1) nazwę lub imię i nazwisko oraz adres producenta, importera lub innego podmiotu wprowadzającego do obrotu prekursor grupy IIA-R;
- 2) określenie sposobu wprowadzenia do obrotu (import lub inne sposoby wprowadzenia do obrotu);
- 3) nazwę lub nazwy prekursorów zgodnie z terminologią określoną w załączniku nr 1 do ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii;
- 4) adres miejsca lub miejsc, gdzie prekursor są wytwarzane, oraz adres miejsca lub miejsc, z których są wprowadzane do obrotu;
- 5) imię i nazwisko osoby upoważnionej oraz jej stanowisko;
- 6) datę zgłoszenia;
- 7) podpis osoby upoważnionej.

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

Minister Zdrowia: *M. Łapiński*