



MINISTER GOSPODARKI

Warszawa, 13 czerwca 2007 roku

DRG-DP-III-022-21-PZ/07
L.dz. 4898

Ministerstwo Zdrowia Publicznego	
2007-06-18	
Znak sprawy.....	5638
przekazano.....	

DZP

BIURO MINISTRA WPEŁYNEGO	
15 CZE. 2007	
Nr pozycji rejestru.....	69

PODSZEFRETARZ STANU
w. Ministerstwa Zdrowia **Pan Zbigniew RELIGA**
Minister Zdrowia
Marek Ludwik Grabowski

Stwierdzam, że...

i. Klenke
18.06.07
ew
13.06.2007
12.7.

W odpowiedzi na pismo z dnia 28 maja 2007 roku (znak MZ-ZPŚ-0212-7237,7238-4/BK/07) dotyczące projektu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie karty charakterystyki substancji niebezpiecznej i preparatu niebezpiecznego oraz projektu rozporządzenia Ministra Zdrowia uchylającego rozporządzenie w sprawie obowiązku dostarczenia karty charakterystyki niektórych preparatów niezaklasyfikowanych jako niebezpieczne zgłaszam następujące uwagi.

- Opiniowane projekty zostały przygotowane na podstawie upoważnienia zawartego w art. 5 ust. 5 ustawy z dnia 11 stycznia 2001 r. o substancjach i preparatach chemicznych (Dz. U. Nr 11, poz.84, z późn. zm.), zgodnie z którym minister właściwy do spraw zdrowia w porozumieniu z ministrami właściwymi do spraw gospodarki, pracy i środowiska określi, w drodze rozporządzenia, wzór karty charakterystyki oraz sposób jej sporządzania i aktualizowania, sposób dystrybucji kart charakterystyki, a także przypadki stosowania substancji niebezpiecznych lub preparatów niebezpiecznych, kiedy dostarczenie karty charakterystyki nie jest wymagane.

Z analizy opiniowanego projektu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie karty charakterystyki substancji niebezpiecznej i preparatu niebezpiecznego wynika jednak, iż projektodawca w projekcie tym nie realizuje wymienionego wyżej upoważnienia ustawowego. Nie został określony sposób aktualizowania, dystrybucji kart charakterystyki, a także przypadków stosowania substancji niebezpiecznych lub preparatów niebezpiecznych, kiedy dostarczenie karty charakterystyki nie jest wymagane. W przedstawionym powyżej zakresie projekt jest więc niezgodny z Konstytucją Rzeczypospolitej Polskiej z dnia 2 kwietnia 1997r. (Dz. U. Nr 78, poz.483) która w art.92 ust.1 mówi wyraźnie, iż rozporządzenia są wydawane przez organy wskazane w Konstytucji, na podstawie szczegółowego upoważnienia zawartego w ustawie i w celu jej wykonania. Rozporządzenie swoją regulacją ma wykonywać ustawę, a zatem konkretyzować jej przepisy a nie uzupełniać ją w sposób samoistny, nie regulując kwestii wskazanych przez ustawodawcę. Także w § 115 załącznika do rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 20 czerwca 2002 r. w sprawie „Zasad techniki prawodawczej” (Dz. U. Nr 100, poz.908, z późn.zm.) mowa o tym, że w rozporządzeniu zamieszcza się przepisy regulujące sprawy przekazane do unormowania w przepisie upoważniającym.

2007-06-15
MI-5863

Niezbędne zatem jest odniesienie się w projekcie rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie karty charakterystyki substancji niebezpiecznej i preparatu niebezpiecznego do tytułu IV (art. 31-36) Rozporządzenia (WE) 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 roku w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmieniające dyrektywę 1999/45/WE oraz uchylające rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EWG i dyrektywy Komisji 91/155/EWG, 93/67/EWG, 93/105/WE i 2000/21/WE, który reguluje sposoby aktualizowania, dystrybucji kart charakterystyki, a także przypadków stosowania substancji niebezpiecznych lub preparatów niebezpiecznych, kiedy dostarczenie karty charakterystyki nie jest wymagane.

2. Proponuję również, zawarcie odniesienie w uzasadnieniu do opiniowanych projektów do kwestii regulowanych w art.5 ustawy z dnia 7 lipca 2005r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz.1414).
3. Ponadto pragnę poinformować, że Ministerstwo Gospodarki analizuje obecnie zapisy zawarte w §2 projektu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie karty charakterystyki substancji niebezpiecznej i preparatu niebezpiecznego pod względem ich zgodności z art. 31 i 32 Rozporządzenia (WE) 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 roku w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmieniające dyrektywę 1999/45/WE oraz uchylające rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EWG i dyrektywy Komisji 91/155/EWG, 93/67/EWG, 93/105/WE i 2000/21/WE. Uwagi zostaną przekazane w terminie późniejszym.

MINISTER

z up. [nieczytelny]

Paweł Poncyłjusz
SEKRETARZ STANU