



Główny Inspektor Farmaceutyczny

Zofia Ulz

Warszawa, dnia 2013 -10- 16


GIF-P-L-0210/5-6/MZ/13

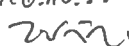
**Pan
Adam Świętosław Jasser
Pełnomocnik Prezesa Rady Ministrów
do Spraw Koordynacji Oceny Skutków Regulacji
Sekretarz Stanu
Kancelaria Prezesa Rady Ministrów**

Nawiązując do treści upoważnienia Ministra Zdrowia z dnia 18 września 2013 r. znak MZ-BGP-013-8831-3/KSZ/13, uprzejmie informuję, iż Główny Inspektor Farmaceutyczny podjął inicjatywę w zakresie opracowania *projektu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie jednostek organizacyjnych, które prowadzą badania jakościowe produktów leczniczych i produktów leczniczych weterynaryjnych, oraz opłat pobieranych za te badania.*

W związku z powyższym, zgodnie z § 11 ust. 1 uchwały Rady Ministrów Nr 49 z dnia 19 marca 2002 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M.P. Nr 13, poz. 221, z późn. zm.), w załączeniu przekazuję projekt ww. rozporządzenia z uprzejmą prośbą o zaopiniowanie Oceny Skutków Regulacji.

Uprzejmie proszę o potraktowanie sprawy jako pilnej.

GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY

Zofia Ulz

16.10.2013r.




2013 -10- 16