

**ROZPORZĄDZENIE**  
**MINISTRA ZDROWIA<sup>1)</sup>**  
z dnia ..... 2013 r.

**w sprawie trybu oraz warunków nabywania i wchodzenia w posiadanie, przechowywania oraz używania do celów szkoleniowych środków odurzających, substancji psychotropowych lub ich preparatów oraz prekursorów kategorii 1**

Na podstawie art. 24 ust. 6 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r. poz. 124) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

1) szczegółowy tryb oraz warunki:

- a) nabywania i wchodzenia w posiadanie,
- b) przechowywania oraz używania do celów szkoleniowych,

2) sposoby niszczenia

– środków odurzających, substancji psychotropowych lub ich preparatów oraz prekursorów kategorii 1 przez jednostki i podmioty, o których mowa w art. 24 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii, zwane dalej „jednostkami lub podmiotami”.

§ 2. 1. Jednostki lub podmioty nabywają odpłatnie środki odurzające, substancje psychotropowe, ich preparaty oraz prekursory kategorii 1 od przedsiębiorców posiadających zezwolenie wydane w trybie określonym w art. 35 ust. 1–3, art. 36 i art. 40 ust. 1–3, na podstawie zapotrzebowania zawierającego:

- 1) nazwę i adres jednostki lub podmiotu;
- 2) nazwę międzynarodową lub nazwę chemiczną oraz, jeżeli takie istnieją, nazwę handlową, postać farmaceutyczną, dawkę, a w przypadku gdy to konieczne, również referencyjny numer upoważnienia i kod nomenklatury scalonej;
- 3) zamawianą ilość;
- 4) imię i nazwisko osoby upoważnionej do odbioru;
- 5) datę sporządzenia zapotrzebowania oraz podpis i pieczętkę imienną kierownika jednostki

<sup>1)</sup> Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej - zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 listopada 2011 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 248, poz. 1495 i Nr 284, poz. 1672).

lub podmiotu albo osoby przez niego upoważnionej.

2. Jednostki lub podmioty mogą nieodpłatnie wchodzić w posiadanie środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów oraz prekursorów kategorii 1, przez przyjęcie:

- 1) od innych jednostek organizacyjnych administracji rządowej lub szkół wyższych;
- 2) od innych podmiotów niż wymienione w pkt 1;
- 3) w sytuacji orzeczenia przez sąd ich przypadku.

3. Wejście w posiadanie, o którym mowa w ust. 2, następuje na podstawie protokołu zdawczo-odbiorczego zawierającego:

- 1) nazwę i adres siedziby przekazującego;
- 2) nazwę i adres siedziby odbierającego;
- 3) datę wydania i oznaczenie wyroku sądu orzekającego o przypadku, jeżeli wejście w posiadanie nastąpiło w związku z wyrokiem sądu orzekającym przepadek;
- 4) nazwę międzynarodową lub nazwę chemiczną oraz, jeżeli takie istnieją, nazwę handlową, postać farmaceutyczną, dawkę i ilość;
- 5) datę sporządzenia protokołu;
- 6) podpisy osób upoważnionych do przekazania i odbioru.

4. Kopia protokołu, o którym mowa w ust. 3, jest przekazywana do wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego właściwego ze względu na siedzibę jednostki lub podmiotu.

**§ 3.** Środki odurzające, substancje psychotropowe, ich preparaty oraz prekursory kategorii 1 są przechowywane przez jednostki lub podmioty w sposób zabezpieczający je przed kradzieżą lub zniszczeniem, w odpowiednio zabezpieczonym pomieszczeniu, w zamkniętych metalowych szafach, lodówkach lub kasetach, przymocowanych w sposób trwały do ścian lub podłogi pomieszczenia.

**§ 4. 1.** Środki odurzające, substancje psychotropowe, ich preparaty oraz prekursory kategorii 1 używane do celów szkoleniowych, wykorzystywane podczas czynności operacyjno-rozpoznawczych oraz w ramach wykonywania badań w celu potwierdzenia popełnienia przestępstwa podlegają ewidencji.

2. Ewidencja, o której mowa w ust. 1, jest prowadzona w formie książki kontroli zatwierdzonej przez wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego, zawierającej:

- 1) na stronie tytułowej – nazwę i adres siedziby jednostki lub podmiotu;
- 2) na kolejno ponumerowanych stronach - odrębnie dla każdego środka odurzającego, substancji psychotropowej, ich preparatów oraz prekursorów kategorii 1, dla każdej ich

postaci farmaceutycznej i dawki:

a) w odniesieniu do przychodu:

- liczbę porządkową,
- datę przyjęcia,
- źródło pochodzenia,
- oznaczenie dokumentu przychodu,
- ilość przyjętą wyrażoną w miligramach, gramach, kilogramach lub sztukach,

b) w odniesieniu do rozchodu:

- liczbę porządkową,
- datę pobrania,
- ilość pobraną wyrażoną w miligramach, gramach, kilogramach lub sztukach,
- imię i nazwisko oraz podpis osoby pobierającej,

c) saldo po przyjęciu lub pobraniu,

d) ewentualne uwagi.

3. Książkę kontroli przechowuje się przez okres 5 lat, licząc od pierwszego dnia roku kalendarzowego następującego po roku, w którym dokonano ostatniego wpisu.

4. Ewidencja, o której mowa w ust. 1, może być prowadzona w postaci elektronicznej. Sposób prowadzenia ewidencji, o której mowa w ust. 1, w postaci elektronicznej określają przepisy wydane na podstawie art. 5 ust. 2b ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach (Dz. U. z 2011 r. Nr 123, poz. 698 i Nr 171, poz. 1016).

5. O fakcie prowadzenia ewidencji, o której mowa w ust. 1, w postaci elektronicznej kierownik jednostki naukowej lub osoba przez niego upoważniona zawiadamia na piśmie właściwego wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego.

6. W przypadku prowadzenia ewidencji, o której mowa w ust. 1, w postaci elektronicznej należy zachować zakres danych zgodny z układem książki kontroli, o której mowa w ust. 2, z wyłączeniem podpisu osoby pobierającej.

7. W przypadku prowadzenia ewidencji, o której mowa w ust. 1, w postaci elektronicznej, ewidencję obejmującą dany rok kalendarzowy przechowuje się na informatycznym nośniku danych, przez okres 5 lat, licząc od pierwszego dnia roku kalendarzowego następującego po roku, w którym dokonano ostatniego wpisu.

§ 5. Jednostki lub podmioty niszczą środki odurzające, substancje psychotropowe, ich preparaty oraz prekursorzy kategorii 1 w oparciu o procedury zatwierdzone przez wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego lub przekazują je do zniszczenia przedsiębiorcom prowadzącym działalność w

zakresie przetwarzania odpadów, którzy uzyskali zezwolenie na prowadzenie tej działalności zgodnie z art. 41 ust. 1 ustawy z dnia 14 grudnia 2012 r. o odpadach (Dz. U. z 2013 r. poz. 21).

§ 6. 1. Zniszczenie środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów oraz prekursorów kategorii I powinno powodować całkowitą i nieodwracalną utratę ich pierwotnych właściwości użytkowych oraz doprowadzić je do stanu niestwarzającego zagrożenia dla życia i zdrowia ludzi lub środowiska na skutek poddania ich procesom przekształceń biologicznych, fizycznych lub chemicznych.

2. Z przeprowadzonego zniszczenia środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów lub prekursorów kategorii I jednostki lub podmioty, lub przedsiębiorcy, o których mowa w § 5, sporządzają protokół.

3. Protokół, o którym mowa w ust. 2, zawiera następujące informacje:

- 1) oznaczenie przedsiębiorcy, o którym mowa w § 5, i miejsca przeprowadzenia zniszczenia;
- 2) datę dostarczenia środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów oraz prekursorów kategorii I do miejsca przeprowadzenia zniszczenia;
- 3) datę przeprowadzenia zniszczenia;
- 4) ilość środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów oraz prekursorów kategorii I przeznaczonych do zniszczenia;
- 5) przebieg procedury zniszczenia;
- 6) datę sporządzenia protokołu;
- 7) imiona, nazwiska, stanowiska służbowe oraz podpisy osób dokonujących zniszczenia.

4. W przypadku gdy zniszczenia dokonuje jednostka lub podmiot protokół, o którym mowa w ust. 2, jest sporządzany w dwóch egzemplarzach, z czego:

- 1) jeden egzemplarz zachowuje jednostka lub podmiot;
- 2) jeden egzemplarz jednostka lub podmiot przekazują do wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego właściwego ze względu na siedzibę jednostki lub podmiotu.

5. W przypadku gdy zniszczenia dokonuje przedsiębiorca, o którym mowa w § 5, protokół, o którym mowa w ust. 2, jest sporządzany w trzech egzemplarzach, z czego:

- 1) jeden egzemplarz zachowuje przedsiębiorca, o którym mowa w § 5;
- 2) jeden egzemplarz zachowuje jednostka lub podmiot;
- 3) jeden egzemplarz jednostka lub podmiot przekazują do wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego właściwego ze względu na siedzibę jednostki lub podmiotu.

Projekt z dnia 12 marca 2013 r.

§ 7. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia<sup>2)</sup>.

**MINISTER ZDROWIA**

**W porozumieniu:**

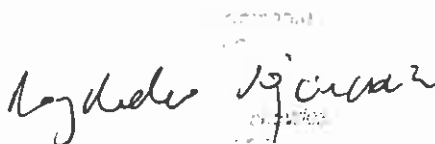
**MINISTER SPRAW WEWNĘTRZNYCH**


**MINISTER FINANSÓW**

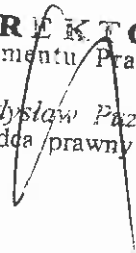
**MINISTER NAUKI I SZKOLNICTWA WYŻSZEGO**

**MINISTER SPRAWIEDLIWOŚCI**

Za zgodność pod względem  
prawnym i redakcyjnym

  
Bogdan Bielecki

Główny Inspektorat Farmaceutyczny  
Koordynator Działań Antykorupcyjnych  
  
Karolina Maliszewska

**DYREKTOR**  
Departamentu Prawnego  
  
Władysław Pazoń  
radca prawny

<sup>2)</sup> Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 22 grudnia 2011 r. w sprawie trybu oraz warunków nabywania i wchodzenia w posiadanie, przechowywania oraz używania do celów szkoleniowych środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów, prekursorów kategorii 1 oraz środków zastępczych (Dz. U. Nr 294, poz. 1738), które utraciło moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia na podstawie art. 7 ustawy z dnia 1 kwietnia 2011 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. Nr 117, poz. 678).



## UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia jest realizacją upoważnienia ustawowego zawartego w art. 24 ust. 6 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r. poz. 124) do określenia przez ministra właściwego do spraw zdrowia w porozumieniu z ministrami właściwymi do spraw wewnętrznych, finansów publicznych, szkolnictwa wyższego i Ministrem Sprawiedliwości szczegółowego trybu oraz warunków nabywania i wchodzenia w posiadanie, przechowywania oraz używania do celów szkoleniowych środków odurzających, substancji psychotropowych lub ich preparatów oraz prekursorów kategorii 1.

Wydanie nowego rozporządzenia wynika z faktu, iż zmieniła się treść upoważnienia ustawowego zawartego w ww. art. 24 ust. 6 ww. ustawy. Zmiana wynika z ustawy z dnia 1 kwietnia 2011 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. Nr 117, poz. 678).

Różnice pomiędzy projektowanym rozporządzeniem a rozporządzeniem dotychczas obowiązującym polegają na wykreśleniu z przepisów rozporządzenia regulacji obejmujących środki zastępcze, co wynika ze zmiany upoważnienia ustawowego. Z uwagi na uchylenie przez ustawę zmieniającą ust. 3 w art. 24 oraz ze względu na zmianę upoważnienia ustawowego rozporządzenie nie obejmuje również jednostek, o których mówił dotychczas ust. 3, obejmując tylko jednostki i podmioty, o których mowa w ust. 2 i 4 art. 24 ustawy.

Przedmiotowy projekt rozporządzenia nie zawiera przepisów technicznych w rozumieniu przepisów 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) i w związku z tym nie podlega notyfikacji.

Projektowana regulacja w zakresie środków odurzających, substancji psychotropowych lub ich preparatów i środków zastępczych nie jest regulowana prawem Unii Europejskiej, poza przepisami dotyczącymi prekursorów kategorii 1, które są zgodne z prawem Unii Europejskiej:

- 1) rozporządzeniem (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 11 lutego 2004 r. w sprawie prekursorów narkotykowych (Dz. Urz. UE L 047 z 18.02.2004, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 15, t. 8, str. 46);
- 2) rozporządzeniem (WE) Rady nr 111/2005 z dnia 22 grudnia 2004 r. określającego zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Wspólnotą a państwami trzecimi (Dz. Urz. UE L 22 z 26.01.2005, str. 1).

## Ocena Skutków Regulacji

### 1. Podmioty, na które oddziałuje projektowana regulacja

Projektowana regulacja obejmie swoim zakresem jednostki lub podmioty, o których mowa w art. 24 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii realizujące zadania określone w art. 24 tej ustawy oraz hurtownie farmaceutyczne.

### 2. Zakres konsultacji społecznych

W toku konsultacji społecznych projekt otrzymają:

- 1) Centralne Laboratorium Kryminalistyczne;
- 2) Instytut Psychiatrii i Neurologii w Warszawie;
- 3) Instytut Żywności i Żywienia w Warszawie;
- 4) Instytut Ekspertyz Sądowych im. Prof. dra Jana Sehna w Krakowie;
- 5) Krajowe Biuro Do Spraw Przeciwdziałania Narkomanii;
- 6) Centralny Zarząd Służby Więziennej;
- 7) Centralny Ośrodek Szkolenia Służby Więziennej;
- 8) Komenda Główna Żandarmerii Wojskowej;
- 9) Centrum Szkolenia Policji w Legionowie;
- 10) Wyższa Szkoła Policji w Szczytnie;
- 11) Biuro Ekspertyz Sądowych – Lublin;
- 12) Biuro Ekspertyz Kryminalistycznych w Warszawie
- 13) Federacja Związków Zawodowych Pracowników Ochrony Zdrowia i Pomocy Społecznej;
- 14) Federacja Związków Pracodawców Ochrony Zdrowia „Porozumienie Zielonogórskie”;
- 15) Forum Związków Zawodowych;
- 16) Instytut Ekspertyz Sądowych w Krakowie;
- 17) Instytut Psychiatrii i Neurologii w Warszawie;
- 18) Instytut Żywności i Żywienia w Warszawie;
- 19) Izba Gospodarcza „Farmacja Polska”;
- 20) Izba Gospodarcza „Apteka Polska”;
- 21) Konsultant Krajowy w dziedzinie psychiatrii;
- 22) Krajowa Izba Gospodarcza;
- 23) Krajowa Izba Lekarsko-Weterynaryjna;
- 24) Krajowy Sekretariat Ochrony Zdrowia NSZZ „Solidarność”;
- 25) Krajowy Związek Zawodowy Wsi i Rolnictwa „Solidarność Wiejska”;
- 26) Naczelna Izba Aptekarska;
- 27) Naczelna Izba Lekarska;
- 28) Naczelny Inspektor Farmaceutyczny Wojska Polskiego;
- 29) Ogólnopolskie Porozumienie Związków Zawodowych;
- 30) Ogólnopolska Izba gospodarcza Wyrobów Medycznych POLMED;
- 31) Ogólnopolski Związek Zawodowy Lekarzy;
- 32) Polska Konfederacja Pracodawców Prywatnych Lewiatan;
- 33) Polska Izba Handlu;
- 34) Polska Izba Przemysłu Farmaceutycznego i Wyrobów Medycznych POLFARMED;
- 35) Polska Izba Zielarsko-Medyczna i Drogeryjna;
- 36) Polski Związek Pracodawców Przemysłu Farmaceutycznego;

- 37) Polski Związek Producentów Leków Bez Recepty PASMI;
- 38) Polskie Towarzystwo Zapobiegania Narkomanii;
- 39) Pracodawcy Rzeczypospolitej Polskiej;
- 40) Związek Pracodawców Innowacyjnych Firm Farmaceutycznych „INFARMA”;
- 41) Związek Pracodawców Hurtowni Farmaceutycznych;
- 42) Związek Rzemiosła Polskiego.

Projekt rozporządzenia, stosownie do przepisów ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414, z późn. zm.), zostanie udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej Ministra Zdrowia. Projekt, stosownie do przepisów uchwały Rady Ministrów z dnia 19 marca 2002 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M.P. Nr 13, poz. 221, z późn. zm.), zostanie również udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej Rządowego Centrum Legislacji.

Wyniki konsultacji społecznych zostaną przedstawione w niniejszej Ocenie po ich zakończeniu.

### **3. Wpływ regulacji na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa oraz budżety jednostek samorządu terytorialnego**

Projektowane regulacje nie będą miały wpływu na sektor finansów publicznych. Projekt zawiera rozwiązania prawne analogiczne do obowiązujących. Podmioty, do których są adresowane przepisy nie będą ponosić dodatkowych nakładów na ich wdrożenie.

### **4. Wpływ regulacji na rynek pracy**

Regulacje zaproponowane w projekcie rozporządzenia nie będą miały wpływu na rynek pracy.

### **5. Wpływ regulacji na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw**

Regulacje zaproponowane w projekcie rozporządzenia nie będą miały wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw.

### **6. Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionalny**

Regulacje zaproponowane w projekcie rozporządzenia nie będą miały wpływu na sytuację i rozwój regionalny.