

- 12) Biuro Informacji i Promocji,
- 13) Biuro Dyrektora Generalnego,
- 14) Biuro Spraw Obronnych,
- 15) Biuro Kadr i Szkolenia,
- 16) Biuro Administracyjno-Gospodarcze.

§ 3. Obsługę zadań Ministra w zakresie działu — zdrowie zapewniają w szczególności:

- 1) Departament Zdrowia Publicznego,
- 2) Departament Nauki i Kadr Medycznych,
- 3) Departament Organizacji Ochrony Zdrowia,
- 4) Departament Gospodarki Środkami Farmaceutycznymi i Materiałami Medycznymi,
- 5) Departament Ubezpieczeń Zdrowotnych.

§ 4. Bezpośredni nadzór nad Gabinetem Politycznym sprawuje Minister.

57

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA FINANSÓW

z dnia 17 stycznia 2000 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie określenia urzędów celnych, w których są dokonywane czynności przewidziane przepisami prawa celnego w zależności od rodzaju towarów lub procedur celnych, którymi mogą być obejmowane towary w poszczególnych urzędach celnych.

Na podstawie art. 61 § 1 ustawy z dnia 9 stycznia 1997 r. — Kodeks celny (Dz. U. Nr 23, poz. 117, Nr 64, poz. 407, Nr 121, poz. 770, Nr 157, poz. 1026 i Nr 160, poz. 1084, z 1998 r. Nr 106, poz. 668 i Nr 160, poz. 1063 oraz z 1999 r. Nr 40, poz. 402 i Nr 72, poz. 802) zarządza się, co następuje:

§ 1. W załączniku do rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 17 sierpnia 1999 r. w sprawie określenia urzędów celnych, w których są dokonywane czynności przewidziane przepisami prawa celnego w zależności od rodzaju towarów lub procedur celnych, którymi mogą być obejmowane towary w poszczególnych urzędach celnych (Dz. U. Nr 73, poz. 818) ust. 2 w objaśnieniach otrzymuje brzmienie:

„2. Zapis w rubryce 5 «z wyłączeniem skóry i wyrobów skórzanych» oznacza, że urząd celny nie obejmuje procedurą dopuszczenia do obrotu towarów określonych w:

- 1) sekcji VIII dział 42 poz. 4203,
- 2) sekcji VIII dział 43 poz. 4303,
- 3) sekcji XII dział 64

Taryfy celnej stanowiącej załącznik do rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 21 grudnia 1999 r.

w sprawie ustanowienia Taryfy celnej (Dz. U. Nr 107, poz. 1217).

Zasada ta obowiązuje także przy zapisie w rubryce 5 «z wyłączeniem tekstyliów i wyrobów tekstylnych» w odniesieniu do towarów określonych w sekcji XI działu od 50 do 63 Taryfy celnej, z wyjątkiem:

- 1) jedwabiu surowego — poz. 5002,
- 2) wełny — od poz. 5101 do poz. 5104,
- 3) bawełny — poz. 5201.”

§ 2. Do postępowań wszczętych przed dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia i nie zakończonych do tego dnia stosuje się przepisy dotychczasowe.

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

Minister Finansów: w z. J. Bauc

58

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA GOSPODARKI

z dnia 13 stycznia 2000 r.

w sprawie trybu wydawania dokumentów dopuszczających do obrotu wyroby mogące stwarzać zagrożenie albo które służą ochronie lub ratowaniu życia, zdrowia i środowiska, wyprodukowane w Polsce lub pochodzące z kraju, z którym Polska zawarła porozumienie w sprawie uznawania certyfikatu zgodności lub deklaracji zgodności wystawianej przez producenta, oraz rodzajów tych dokumentów.

Na podstawie art. 21 ust. 5 ustawy z dnia 3 kwietnia 1993 r. o badaniach i certyfikacji (Dz. U. Nr 55, poz. 250, z 1994 r. Nr 27, poz. 96, z 1997 r. Nr 104, poz. 661

i Nr 121, poz. 770 oraz z 1999 r. Nr 70, poz. 776) zarządza się, co następuje:

§ 1. Dokumentami dopuszczającymi do obrotu wyrobów, o których mowa w art. 13 ust. 1a ustawy z dnia 3 kwietnia 1993 r. o badaniach i certyfikacji (Dz. U. Nr 55, poz. 250, z 1994 r. Nr 27, poz. 96, z 1997 r. Nr 104, poz. 661 i Nr 121, poz. 770 oraz z 1999 r. Nr 70, poz. 776), zwanymi dalej „dokumentami”, są:

- 1) świadectwo weryfikacji certyfikatu zgodności, wydawane na podstawie certyfikatu zgodności, dla wyrobów wyprodukowanych za granicą, a podlegających na terenie Polski obowiązkowi certyfikacji na znak bezpieczeństwa i oznaczania tym znakiem,
- 2) świadectwo weryfikacji deklaracji zgodności producenta, wydawane na podstawie deklaracji zgodności wystawianej przez producenta dla wyrobów wyprodukowanych zarówno w kraju, jak i za granicą, a podlegających na terenie Polski obowiązkowi certyfikacji na znak bezpieczeństwa i oznaczania tym znakiem.

§ 2. 1. Dokumenty wydaje akredytowana jednostka certyfikująca wyroby na wniosek dostawcy.

2. Wniosek, o którym mowa w ust. 1, powinien zawierać w szczególności:

- 1) oznaczenie dostawcy ubiegającego się o wydanie dokumentu, jego siedzibę i adres,
- 2) określenie rodzaju dokumentu,
- 3) określenie wyrobu przewidzianego do wprowadzenia do obrotu,
- 4) wykaz załączników,
- 5) datę i miejsce sporządzenia wniosku,
- 6) podpis dostawcy lub osoby przez niego upoważnionej.

3. Do wniosku o wydanie dokumentu, o którym mowa w § 1 pkt 1, należy dołączyć:

- 1) certyfikat zgodności wyrobu wydany przez zagraniczną jednostkę certyfikującą,
- 2) kopię raportu z badań wyrobu,
- 3) deklarację zgodności wystawioną przez producenta, jeżeli zachodzi taka konieczność.

4. Do wniosku o wydanie dokumentu, o którym mowa w § 1 pkt 2, należy dołączyć:

- 1) deklarację zgodności wystawioną przez producenta,
- 2) kopię raportu z badań stanowiących podstawę do wystawienia deklaracji zgodności,
- 3) inne dokumenty wymagane przez odrębne przepisy lub normy stanowiące podstawę do certyfikacji tych wyrobów, w ramach systemu certyfikacji.

5. Akredytowana jednostka certyfikująca, w terminie 7 dni od daty otrzymania wniosku, dokonuje oceny wniosku pod względem formalnym. Wniosek spełniający wymogi formalne, o których mowa w ust. 2—4, podlega rejestracji w akredytowanej jednostce certyfikującej z datą jego wpływu.

6. W przypadku gdy wniosek nie spełnia wymogów formalnych, o których mowa w ust. 2—4, akredytowana jednostka certyfikująca niezwłocznie wzywa dostawcę do uzupełnienia wniosku w terminie nie dłuższym niż 14 dni od daty otrzymania wezwania; wniosek taki podlega rejestracji z datą jego uzupełnienia. Nieuzupełnienie wniosku w wyznaczonym terminie powoduje pozostawienie go bez rozpatrzenia.

§ 3. 1. Zarejestrowane wnioski podlegają weryfikacji przez akredytowaną jednostkę certyfikującą, w szczególności pod względem zgodności wyrobu z odrębnymi przepisami.

2. W terminie nie dłuższym niż 21 dni od daty zarejestrowania wniosku akredytowana jednostka certyfikująca, na podstawie weryfikacji, o której mowa w ust. 1, wydaje bądź odmawia wydania dokumentu, powiadamiając niezwłocznie dostawcę. Odmowa wydania dokumentu wymaga uzasadnienia.

§ 4. Dokumenty powinny zawierać w szczególności:

- 1) oznaczenie akredytowanej jednostki certyfikującej, jej siedzibę i adres,
- 2) numer i oznaczenie wydanego dokumentu,
- 3) oznaczenie dostawcy wprowadzającego wyrób do obrotu, jego siedzibę i adres,
- 4) potwierdzenie spełnionych wymagań określonych w odrębnych przepisach prawnych,
- 5) wykaz załączonych do wniosku innych wymaganych dokumentów, stanowiących przedmiot weryfikacji wniosku i będących podstawą wydania dokumentu,
- 6) dane identyfikujące wyrób,
- 7) oznaczenie producenta, jego siedzibę i adres,
- 8) termin ważności wydanego dokumentu, o ile został on określony w dokumencie, o którym mowa w § 2 ust. 3 pkt 1,
- 9) datę i miejsce wydania dokumentu oraz podpis kierownika akredytowanej jednostki certyfikującej.

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

Minister Gospodarki: *J. Steinhoff*