

## **SUBSTANCJE NIEBEZPIECZNE I BIOTECHNOLOGIE:**

1. Ustawa z dnia 11 stycznia 2001 r. **o substancjach i preparatach chemicznych** (Tekst jednolity: Dz.U. z 2009 r. Nr 152, poz.1222 z późn. zm.);
2. Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 9 grudnia 2003 r. **w sprawie substancji stwarzających szczególne zagrożenie dla środowiska** (Dz.U. z 2003 r. Nr 217, poz.2141);
3. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 2 września 2003 r. **w sprawie kryteriów i sposobu klasyfikacji substancji i preparatów chemicznych** (Dz.U. z 2003 r. Nr 171, poz.1666 z późn. zm.);
4. Rozporządzenie Ministra Gospodarki z dnia 26 września 2002 r. **w sprawie określenia urządzeń, w których mogły być wykorzystywane substancje stwarzające szczególne zagrożenie dla środowiska** (Dz.U. z 2002 r. Nr 173, poz.1416);
5. Rozporządzenie Ministra Środowiska z dnia 23 lipca 2009 r. **w sprawie sposobu przedkładania marszałkowi województwa informacji o występowaniu substancji stwarzających szczególne zagrożenie dla środowiska** (Dz.U. z 2009 r. Nr 124, poz.1033);
6. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 28 maja 2010 r. **w sprawie informacji o preparatach niebezpiecznych, dla których karta charakterystyki nie musi być dostarczona** (Dz.U. z 2010 r. Nr 109, poz.721);
7. Rozporządzenie Ministra Gospodarki z dnia 24 czerwca 2002 r. **w sprawie wymagań w zakresie wykorzystywania i przemieszczania substancji stwarzających szczególne zagrożenie dla środowiska oraz wykorzystywania i oczyszczania instalacji lub urządzeń, w których były lub są wykorzystywane substancje stwarzające szczególne zagrożenie dla środowiska** (Dz.U. z 2002 r. Nr 96, poz.860);
8. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 16 czerwca 2010 r. **w sprawie sposobu oznakowania miejsc, rurociągów oraz pojemników i zbiorników służących do przechowywania lub zawierających substancje niebezpieczne lub preparaty niebezpieczne** (Dz.U. z 2010 r. Nr 125, poz. 851);
9. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 28 maja 2010 r. **w sprawie kryteriów, które powinny spełniać jednostki organizacyjne wykonujące badania substancji i preparatów chemicznych, oraz kontroli spełniania tych kryteriów** (Dz.U. z 2010 r. Nr 109, poz.722);
10. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 22 marca 2010 r. **w sprawie wysokości i sposobu wnoszenia opłaty przez jednostki organizacyjne wykonujące badania substancji i preparatów chemicznych za kontrolę i weryfikację spełniania kryteriów oraz nadanie tym jednostkom uprawnień** (Dz.U. z 2010 r. Nr 61, poz.385);
11. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 8 lutego 2010 r. **w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z ich klasyfikacją i oznakowaniem** (Dz.U. z 2010 r. Nr 27, poz.140);
12. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5 marca 2009 r. **w sprawie oznakowania opakowań substancji niebezpiecznych i preparatów niebezpiecznych oraz niektórych preparatów chemicznych** (Dz.U. z 2009 r. Nr 53, poz.439);
13. Rozporządzenie Ministra Gospodarki z dnia 16 kwietnia 2002 r. **w sprawie warunków technicznych dozoru technicznego, jakim powinny odpowiadać zbiorniki beciśnieniowe i niskociśnieniowe przeznaczone do magazynowania materiałów trujących lub żrących** (Dz.U. z 2002 r. Nr 63, poz.572);

14. Rozporządzenie Ministra Gospodarki z dnia 30 stycznia 2002 r. **w sprawie trybu wydawania pozwoleń na prowadzenie działalności z wykorzystaniem toksycznych związków chemicznych lub ich prekursorów** (Dz.U. z 2002 r. Nr 17, poz.160);
15. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 września 2010 r. **w sprawie pobierania i badania próbek substancji chemicznych i preparatów chemicznych oraz wyrobów w ramach nadzoru wykonywanego przez Państwową Inspekcję Sanitarną** (Dz.U. z 2010 r. Nr 165, poz.1122);
16. Ustawa z dnia 13 września 2002 r. **o produktach biobójczych** (Tekst jednolity: Dz.U. z 2007 r. Nr 39, poz.252 z późn. zm.);
17. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 28 maja 2008 r. **w sprawie jednolitych procedur oceny dokumentacji produktu biobójczego oraz kryteriów postępowania przy ocenie produktu biobójczego** (Dz.U. z 2008 r. Nr 101, poz.651);
18. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 28 maja 2008 r. **w sprawie wzoru wniosku o wydanie wpisu do rejestru, pozwolenia albo pozwolenia tymczasowego, sposobu przedstawienia dokumentacji oraz wymagań, jakim powinna odpowiadać dokumentacja niezbędna do oceny substancji czynnej i produktu biobójczego** (Dz.U. z 2008 r. Nr 101, poz.650);
19. Rozporządzenie Ministra Gospodarki z dnia 18 września 2001 r. **w sprawie warunków technicznych dozoru technicznego, jakim powinny odpowiadać zbiorniki bezciśnieniowe i niskociśnieniowe przeznaczone do magazynowania materiałów ciekłych zapalnych** (Dz.U. z 2001 r. Nr 113, poz.1211 z późn. zm.);
20. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2007 r. **w sprawie wysokości opłat za czynności związane z dopuszczeniem produktu biobójczego do obrotu** (Dz.U. z 2007 r. Nr 8, poz. 62);
21. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 stycznia 2003 r. **w sprawie kategorii i grup produktów biobójczych według ich przeznaczenia** (Dz.U. z 2003 r. Nr 16, poz.150);
22. Ustawa z dnia 31 marca 2004 r. **o przewozie koleją towarów niebezpiecznych** (Dz.U. z 2004 r. Nr 97, poz.962 z późn. zm.);
23. Rozporządzenie Ministra Infrastruktury z dnia 15 kwietnia 2004 r. **w sprawie przewozu materiałów niebezpiecznych statkami żeglugi śródlądowej** (Dz.U. z 2004 r. Nr 88, poz.839);
24. Rozporządzenie Ministra Infrastruktury z dnia 12 lipca 2004 r. **w sprawie egzaminu dla kandydatów na doradców i dla doradców do spraw bezpieczeństwa przewozu koleją towarów niebezpiecznych** (Dz.U. z 2004 r. Nr 164, poz.1717 z późn. zm.);
25. Rozporządzenie Ministra Infrastruktury z dnia 1 maja 2004 r. **w sprawie wzoru formularza rocznego sprawozdania z działalności w zakresie przewozu towarów niebezpiecznych oraz sposobu jego wypełniania** (Dz.U. z 2004 r. Nr 118, poz.1239);