

**ZGŁOSZENIE
ZAINTERESOWANIA PRACAMI NAD PROJEKTEM - ZGŁOSZENIE ZMIANY DANYCH***

**Projekt Rozporządzenia Ministra Finansów w sprawie dokumentu dostawy, warunków i sposobu zwrotu wyrobów akcyzowych objętych zwolnieniem od akcyzy ze względu na ich przeznaczenie oraz środków skażających alkohol etylowy
(przekazany do konsultacji publicznych 15.11.2016)**

.....
(tytuł projektu - zgodnie z jego treścią udostępniona w Biuletynie Informacji Publicznej lub informacja zamieszczona w programie prac legislacyjnych)

A. OZNACZENIE PODMIOTU ZAINTERESOWANEGO PRACAMI NAD PROJEKTEM

1. Nazwa/imie i nazwisko**

Polski Związek Przemysłu Kosmetycznego

2. Siedziba/miejsce zamieszkania**
ul. Lwowska 6 lok. 7 00-658 Warszawa

3. Adres do korespondencji i adres e-mail
ul. Lwowska 6 lok. 7 00-658 Warszawa
bchmurzynska@kosmetyczni.pl

B. WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO REPREZENTOWANIA PODMIOTU WYMIENIONEGO W CZĘŚCI A W PRACACH NAD PROJEKTEM

Lp.	Imię i nazwisko	Adres miejsca zameldowania na pobyt stały
1	Blanka Chmurczyńska - Brown, Dyrektor Generalny	
2	Ewa Starczyk, Dyrektor ds. Naukowych i Legislacyjnych	
3		
4		
5		

C. OPIS POSTULOWANEGO ROZWIĄZANIA PRAWNEGO, ZE WSKAZANIEM INTERESU BĄDĄCEGO PRZEDMIOTEM OCHRONY

Polski Związek Przemysłu Kosmetycznego postuluje wprowadzenie następującej zmiany w § 4 pkt 3 lit b) projektu rozporządzenia:

„b) których substancje czynne zostały wpisane do unijnego wykazu zatwierdzonych substancji czynnych, o którym mowa w art. 9 ust. 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) Nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. Urz. UE L 167 27.6.2012, str. 1) albo których substancje czynne zostały wymienione w części I załącznika II Rozporządzenia Delegowanego Komisji (UE) nr 1062/2014 z dnia 4 sierpnia 2014 r. w sprawie programu pracy, którego celem jest systematyczne badanie wszystkich istniejących substancji czynnych zawartych w produktach biobójczych, o których mowa w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 (Dz. Urz. UE L 294/1) i które nie będą sprzedawane na terytorium kraju”.

Uzasadnienie:

Przedsiębiorcy zrzeszeni w Polskim Związku Przemysłu Kosmetycznego pozytywnie odnoszą się do zmian zaproponowanych przez Ministerstwo Finansów. Mają one na celu dostosowanie przepisów do często występującej na rynku sytuacji, gdy produkty zawierające etanol skażony częściowo są wytwarzane w Polsce, ale są wprowadzane do obrotu wyłącznie poza Polską.

Biorąc jednak pod uwagę cel regulacji, Związek zwraca uwagę, że przepisy UE dotyczące substancji czynnych stosowanych w produktach biobójczych zostały w projekcie rozporządzenia przywołane jedynie częściowo i celowe jest ich uzupełnienie.

Proponowany przez Ministerstwo przepis dotyczący przypadku produkcji produktów biobójczych sprzedawanych wyłącznie poza Polską zakłada, że warunkiem zwolnienia od akcyzy jest, aby produkty wyprodukowane przy użyciu alkoholu skażonego posiadały zatwierdzoną substancję czynną wskazaną w wykazie KE do którego odwołuje się art. 9 ust. 2 rozporządzenia UE 528/2012.

Należy jednak zaznaczyć, że lista substancji czynnych dozwolonych do stosowania w produktach biobójczych zgodnie z przepisami UE obejmuje dwa wykazy:

- Załącznik I rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) Nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych,
- Część I załącznika II Rozporządzenia Delegowanego Komisji (UE) nr 1062/2014 z dnia 4 sierpnia 2014 r. w sprawie programu pracy, którego celem jest systematyczne badanie wszystkich istniejących substancji czynnych zawartych w produktach biobójczych, o których mowa w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 (Dz. Urz. UE L 294/1).

Część I załącznika II rozporządzenia 1062/2014/WE zawiera wykaz substancji czynnych dla produktów biobójczych, które aktualnie znajdują się w przeglądzie. Przegląd substancji to procedura przewidziana prawem, na mocy Rozporządzenia Delegowanego Komisji (UE) nr 1062/2014 z dnia 4 sierpnia 2014 r. w sprawie programu pracy, którego celem jest systematyczne badanie wszystkich istniejących substancji czynnych zawartych w produktach biobójczych, o których mowa w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 (Dz. Urz. UE L 294/1). Przegląd substancji stanowi okresową ocenę istniejących danych na temat bezpieczeństwa danej substancji oraz kombinacji - substancja czynna/grupa produktowa dla zdrowia ludzi i środowiska, pod kątem celowości jej dalszego zastosowania w produktach biobójczych. Stosowanie w produktach biobójczych substancji będących w przeglądzie (wymienionych w części I załącznika II rozporządzenia (UE) 1062/2014) jest zgodne z prawem, podobnie, jak substancji czynnych wymienionych w załączniku I do rozporządzenia (UE) 582/2012 (rozp. biobójcze). Substancje te po zakończeniu przeglądu i zatwierdzeniu przez Agencję zostają włączane do załącznika I rozporządzenia (UE) 582/2012.

Zgodnie z rozporządzeniem (UE) nr 1062/2014 *podczas trwającego przeglądu istniejących substancji czynnych państwa członkowskie powinny w dalszym ciągu pozwalać na udostępnianie na rynku produktów biobójczych zawierających te substancje zgodnie z ich przepisami krajowymi i do momentu podjęcia decyzji o zatwierdzeniu tych substancji*

czynnych. W następstwie takiej decyzji państwa członkowskie lub – w odpowiednich przypadkach – Komisja powinny odpowiednio do niej udzielić pozwolenia, unieważnić je lub zmienić. Nowe substancje czynne należy poddać przeglądowi, zanim zawierające je produkty biobójcze zostaną wprowadzone do obrotu, w celu zapewnienia, aby nowe produkty wprowadzane do obrotu spełniały wymogi zawarte w niniejszym rozporządzeniu. Jednakże dla zachęcenia do opracowywania nowych substancji czynnych procedura oceny nowych substancji czynnych nie powinna uniemożliwiać państwom członkowskim lub Komisji wydawania na czas ograniczony pozwoleń na produkty biobójcze zawierające substancję czynną przed jej zatwierdzeniem, pod warunkiem że złożono pełną dokumentację i uważa się, że substancja czynna i produkt biobójczy spełniają warunki określone w niniejszym rozporządzeniu.

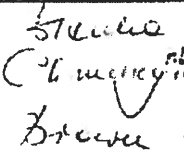
W dalszej części rozporządzenia (UE) 1062/2014, art. 89 ust. 2 stanowi: Państwo członkowskie może, zgodnie z przepisami krajowymi, pozwolić na udostępnianie na rynku tylko na swoim terytorium produktu biobójczego zawierającego istniejące substancje czynne poddane ocenie lub będące w fazie oceny na mocy rozporządzenia Komisji (WE) nr 1451/2007 z dnia 4 grudnia 2007 r. w sprawie drugiej fazy dziesięcioletniego programu pracy określonego w art. 16 ust. 2 dyrektywy 98/8/WE (1), ale które nie zostały jeszcze zatwierdzone dla tej grupy produktowej. W drodze odstępstwa od pierwszego akapitu, w przypadku podjęcia decyzji o niezatwierdzeniu substancji czynnej, państwo członkowskie może nadal stosować obecny system lub praktykę udostępniania produktów biobójczych na rynku przez okres do dwunastu miesięcy od daty decyzji o niezatwierdzeniu substancji czynnej podjętej zgodnie z ust. 1 akapit trzeci.

W ocenie Związku uzasadnione jest wskazanie w rozporządzeniu również listy stosowanych w produktach w biobójczych substancji czynnych będących w przeglądzie - jako podstawy prawnej dla uzyskania zwolnienia z akcyzy etanolu częściowo skażonego stosowanego w produktach biobójczych.

Obecna propozycja nowelizacji rozporządzenia w sprawie dokumentu dostawy nie obejmuje wszystkich substancji czynnych legalnie stosowanych w produktach biobójczych, zgodnie z prawem UE. Tym samym nowelizacja nie rozwiąże w pełni aktualnie istniejącego problemu, czyli sytuacji, gdy produkcja produktów biobójczych odbywa się w Polsce, ale produkty wprowadzane są do obrotu wyłącznie poza Polską.

Postulowana przez Związek zmiana pozwoli producentom korzystać ze zwolnienia z akcyzy również w przypadku produkcji produktów, które zawierają substancje czynną objętą okresowym przeglądem ze strony Komisji Europejskiej, które są legalnie sprzedawane na rynki inne, niż Polska.

D. ZAŁĄCZONE DOKUMENTY	
1	Nie dotyczy
2	
3	
4	
5	

6		
7		
8		
E. Niniejsze zgłoszenie dotyczy uzupełnienia braków formalnych/zmiany danych** zgłoszenia dokonanego dnia <p style="text-align: center;">(podać datę z części F poprzedniego zgłoszenia)</p>		
F. OSOBA SKŁADAJĄCA ZGŁOSZENIE		
Imię i nazwisko	Data	Podpis
Blanka Chmurzyńska - Brown Dyrektor Generalny	28 listopada 2016	 Blanka Chmurzyńska-Brown Dyrektor Generalny Polski Związek Przemysłu Kosmetycznego

- * Jeżeli zgłoszenie nie jest składane w trybie art. 7 ust. 6 ustawy treść: "- Zgłoszenie zmiany danych" skreśla się.
- ** Niepotrzebne skreślić.

Pouczenie

1. Jeżeli zgłoszenie ma na celu uwzględnienie zmian zaistniałych po dacie wniesienia urzędowego formularza zgłoszenia (art 7 ust 6 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414)) lub uzupełnienie braków formalnych poprzedniego zgłoszenia (§ 3 rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 24 stycznia 2006 r. w sprawie zgłaszania zainteresowania pracami nad projektami aktów normatywnych (Dz. U. Nr 34, poz. 236)), w nowym urzędowym formularzu zgłoszenia należy wypełnić wszystkie konieczne rubryki, powtarzając również dane, które zachowały swoją aktualność.
2. Część B formularza wypełnia się w przypadku zgłoszenia dotyczącego jednostki organizacyjnej oraz w sytuacji, gdy osoba fizyczna, która zgłasza zainteresowanie pracami nad projektem aktu normatywnego, nie będzie uczestniczyła osobiście w tych pracach.
3. W części D formularza, stosownie do okoliczności, uwzględnia się dokumenty, o których mowa w art. 7 ust. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa, a także pełnomocnictwa do wniesienia zgłoszenia lub do reprezentowania podmiotu w pracach nad projektem aktu normatywnego.
4. Część E formularza wypełnia się w przypadku uzupełnienia braków formalnych lub zmiany danych dotyczących wniesionego zgłoszenia.

Polski Związek
Przemysłu Kosmetycznego
ul. Lwowska 6 lok. 7
00-658 Warszawa
NIP: 526-09-81 819