

- 7) całkowitą wartość pomocy publicznej, wyrażoną jako ekwiwalent dotacji brutto, udzieloną w ramach poszczególnych projektów badawczych finansowanych przy wykorzystaniu środków funduszu innowacyjności, obliczoną zgodnie z § 3 i 7;
- 8) wartość pomocy publicznej, wyrażoną jako ekwiwalent dotacji brutto, wynikającą z wykorzystania środków funduszu innowacyjności w odniesieniu do poszczególnych projektów badawczych, obliczoną zgodnie z § 3;
- 9) określenie intensywności pomocy publicznej wykorzystanej przez przedsiębiorcę przy finansowaniu poszczególnych projektów badawczych przy wykorzystaniu środków funduszu innowacyjności;
- 10) opis sposobu wypełnienia warunków wykorzystywania środków funduszu innowacyjności;
- 11) daty rozpoczęcia i zakończenia poszczególnych projektów badawczych finansowanych przy wykorzystaniu środków funduszu innowacyjności;
- 12) daty udzielenia pomocy publicznej, ustalone na podstawie § 3 ust. 2.

§ 10. 1. Wartość uzyskanej przez przedsiębiorcę pomocy publicznej na sfinansowanie kosztów projektu badawczego oraz kosztów technicznych studiów wykonalności, obliczona zgodnie z § 3 i 7, nie może przekroczyć kwoty 7,5 mln euro.

2. Wartość uzyskanej przez przedsiębiorcę pomocy publicznej na sfinansowanie kosztów projektu badawczego, z których ponad połowę stanowią koszty badań przemysłowych i podstawowych, oraz kosztów technicznych studiów wykonalności, obliczona zgodnie z § 3 i 7, nie może przekroczyć kwoty 10 mln euro.

3. Wartość uzyskanej przez przedsiębiorcę pomocy publicznej na sfinansowanie kosztów projektu badawczego, z których ponad połowę stanowią koszty badań podstawowych, oraz kosztów technicznych studiów wykonalności, obliczona zgodnie z § 3 i 7, nie może przekroczyć kwoty 20 mln euro.

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

Minister Gospodarki: *P. G. Woźniak*

1354

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA GOSPODARKI¹⁾

z dnia 21 września 2007 r.

w sprawie sposobu monitorowania jakości paliw ciekłych, biopaliw ciekłych, a także wzorów raportów dotyczących tych paliw oraz gazu skroplonego (LPG) i sprężonego gazu ziemnego (CNG)²⁾

Na podstawie art. 30 ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o systemie monitorowania i kontrolowania jakości paliw (Dz. U. Nr 169, poz. 1200) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

¹⁾ Minister Gospodarki kieruje działem administracji rządowej — gospodarka, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 lipca 2006 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Gospodarki (Dz. U. Nr 131, poz. 909 oraz z 2007 r. Nr 135, poz. 954).

²⁾ Przepisy niniejszego rozporządzenia wdrażają postanowienia art. 8 dyrektywy 98/70/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 13 października 1998 r. odnoszącej się do jakości benzyny i olejów napędowych oraz zmieniającej dyrektywę Rady 93/12/EWG (Dz. Urz. WE L 350 z 28.12.1998, str. 58; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 23, str. 182) oraz dyrektywy 2003/17/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 3 marca 2003 r. zmieniającej dyrektywy 98/70/WE odnoszącą się do jakości benzyny i olejów napędowych (Dz. Urz. WE L 76 z 22.03.2003, str. 10; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 31, str. 160).

- 1) wzór rocznego zbiorczego raportu dotyczącego jakości paliw ciekłych, biopaliw ciekłych, gazu skroplonego (LPG) oraz sprężonego gazu ziemnego (CNG), przedstawianego Radzie Ministrów, zwanego dalej „raportem dla Rady Ministrów”;
- 2) sposób monitorowania jakości paliw ciekłych i biopaliw ciekłych w celu sporządzenia rocznego zbiorczego raportu dotyczącego jakości paliw ciekłych i biopaliw ciekłych na stacjach paliwowych i stacjach zakładowych, przekazywanego Komisji Europejskiej, zwanego dalej „raportem dla Komisji Europejskiej”, a w szczególności:
 - a) sposób doboru stacji paliwowych i stacji zakładowych, w których dokonywana będzie kontroła, w tym minimalną liczbę tych stacji,
 - b) okresy monitorowania jakości paliw ciekłych i biopaliw ciekłych,
 - c) sposób podziału terytorium Rzeczypospolitej Polskiej do celów monitorowania jakości paliw ciekłych i biopaliw ciekłych,
 - d) wzór raportu dla Komisji Europejskiej.

§ 2. Ilękroć w rozporządzeniu jest mowa o:

- 1) biopaliwach ciekłych nieflotowych — należy przez to rozumieć biopaliwa ciekłe przeznaczone do wprowadzania do obrotu;
- 2) biopaliwach ciekłych flotowych — należy przez to rozumieć biopaliwa ciekłe przeznaczone do stosowania tylko w wybranych flotach.

§ 3. 1. W celu sporządzenia raportu dla Komisji Europejskiej, stacje paliwowe i stacje zakładowe, zwane dalej „stacjami”, w których dokonywana będzie kontrola jakości danego gatunku paliwa ciekłego lub biopaliwa ciekłego, wyznacza się losowo z wykazu stacji zlokalizowanych na obszarach, o których mowa w § 8 ust. 1 lub 2.

2. Raport dla Komisji Europejskiej zawiera informacje o wynikach kontroli, o której mowa w ust. 1.

§ 4. 1. Dla benzyny silnikowej o badawczej liczbie oktanowej RON 98 minimalna liczba stacji, w których dokonywana będzie kontrola, o której mowa w § 3 ust. 1, wynosi 30 dla całego terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w każdym z okresów monitorowania.

2. Dla benzyny silnikowej o badawczej liczbie oktanowej RON 95 minimalna liczba stacji, w których dokonywana będzie kontrola, o której mowa w § 3 ust. 1, wynosi 100 dla całego terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w każdym z okresów monitorowania.

3. Dla oleju napędowego minimalna liczba stacji, w których dokonywana będzie kontrola, o której mowa w § 3 ust. 1, wynosi 100 dla całego terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w każdym z okresów monitorowania.

§ 5. 1. Dla każdego gatunku biopaliwa ciekłego nieflotowego minimalna liczba stacji, w których dokonywana będzie kontrola, o której mowa w § 3 ust. 1, wynosi 100 dla całego terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w ciągu roku kalendarzowego.

2. W przypadku gdy liczba stacji zaopatrujących w dany gatunek biopaliwa ciekłego nieflotowego jest mniejsza niż 100, kontrola, o której mowa w § 3 ust. 1, jest dokonywana w ciągu roku kalendarzowego we wszystkich stacjach zaopatrujących w to biopaliwo ciekłe.

§ 6. 1. Dla biopaliw ciekłych flotowych minimalna liczba stacji zakładowych, w których dokonywana będzie kontrola, o której mowa w § 3 ust. 1, wynosi 30 dla całego terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w ciągu roku kalendarzowego.

2. W przypadku gdy liczba stacji zakładowych zaopatrujących w biopaliwo ciekłe flotowe jest mniejsza niż 30, kontrola, o której mowa w § 3 ust. 1, jest dokonywana w ciągu roku kalendarzowego we wszystkich stacjach zakładowych zaopatrujących w to biopaliwo ciekłe.

§ 7. 1. Ustala się okresy monitorowania jakości:

- 1) benzyn silnikowych:
 - a) letni — od dnia 1 maja do dnia 30 września,
 - b) zimowy — od dnia 1 października do dnia 30 kwietnia;
- 2) oleju napędowego:
 - a) letni — od dnia 16 kwietnia do dnia 30 września,
 - b) zimowy — od dnia 1 października do dnia 15 kwietnia.

2. Okresem monitorowania jakości biopaliw ciekłych jest rok kalendarzowy.

§ 8. 1. Do celów monitorowania jakości paliw ciekłych i biopaliw ciekłych nieflotowych terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dzieli się na obszary odpowiadające województwom, zgodnie z podziałem administracyjnym kraju, zwane dalej „województwami”.

2. Do celów monitorowania jakości biopaliw ciekłych flotowych przyjmuje się obszar całego terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

3. Liczbę stacji w danym województwie, w których dokonywana będzie kontrola, o której mowa w § 3 ust. 1, dla każdego okresu monitorowania określa się odrębnie dla każdego gatunku paliwa ciekłego i biopaliwa ciekłego nieflotowego.

4. Dla każdego gatunku paliwa ciekłego i biopaliwa ciekłego nieflotowego, liczbę stacji na obszarze danego województwa, w których dokonywana będzie kontrola, o której mowa w § 3 ust. 1, określa się, mnożąc liczbę stacji, w których dokonywana będzie kontrola danego gatunku paliwa ciekłego lub biopaliwa ciekłego nieflotowego na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przez ilościowy udział sprzedaży tego gatunku w danym województwie w jego sprzedaży na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

5. W przypadku braku wystarczających informacji na temat wielkości sprzedaży danego gatunku paliwa ciekłego lub biopaliwa ciekłego nieflotowego w województwach, liczbę stacji na obszarze poszczególnych województw, w których dokonywana będzie kontrola danego gatunku paliwa ciekłego lub biopaliwa ciekłego nieflotowego, o której mowa w § 3 ust. 1, określa się, mnożąc liczbę stacji, w których dokonywana będzie kontrola danego gatunku paliwa ciekłego lub biopaliwa ciekłego nieflotowego na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przez udział liczby stacji, zaopatrujących w paliwa ciekłe lub biopaliwa ciekłe nieflotowe w danym województwie, w liczbie stacji na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zaopatrujących w paliwa ciekłe lub biopaliwa ciekłe nieflotowe.

6. Jeżeli liczba stacji dla danego województwa, obliczona zgodnie z ust. 4 lub ust. 5, nie przekracza liczby 1, wówczas wyznacza się jedną stację.

7. Dla każdego okresu monitorowania, z wykazu stacji w danym województwie losuje się odrębnie dla każdego gatunku paliwa ciekłego i biopaliwa ciekłego nieflotowego, taką liczbę stacji, jaka wynika z ust. 4—6.

8. Dodatkowo do kontroli każdego gatunku paliwa ciekłego i biopaliwa ciekłego nieflotowego w danym województwie losuje się 10 % liczby stacji, określonej zgodnie z ust. 4—6, w przypadku gdyby jedna lub więcej stacji, o których mowa w ust. 7, były czasowo nieczynne lub zlikwidowane.

§ 9. 1. Wielkość sprzedaży danego gatunku paliwa ciekłego lub biopaliwa ciekłego nieflotowego, do celów wyznaczania stacji, w których dokonywana będzie kontrola, o której mowa w § 3 ust. 1, w okresie monitorowania rozpoczynającym się w danym roku kalendarzowym, przyjmuje się na podstawie danych na koniec roku poprzedzającego o jeden rok rozpoczęcie okresu monitorowania.

2. Liczbę stacji w poszczególnych województwach, do celów wyznaczania stacji, w których dokonywana będzie kontrola, o której mowa w § 3 ust. 1, przyjmuje się na podstawie informacji znajdujących się w bazie danych w dniu losowania.

§ 10. Wzór raportu dla:

- 1) Rady Ministrów określa załącznik nr 1 do rozporządzenia;
- 2) Komisji Europejskiej określa załącznik nr 2 do rozporządzenia.

§ 11. Traci moc rozporządzenie Ministra Gospodarki i Pracy z dnia 17 września 2004 r. w sprawie sposobu monitorowania jakości paliw ciekłych i biopaliw ciekłych (Dz. U. Nr 211, poz. 2146).

§ 12. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2008 r.

Minister Gospodarki: *P. G. Woźniak*

Załączniki do rozporządzenia Ministra Gospodarki
z dnia 21 września 2007 r. (poz. 1354)

Załącznik nr 1

WZÓR RAPORTU DLA RADY MINISTRÓW

1. Informacje dotyczące instytucji sporządzającej raport.

Rok, którego dotyczy raport	
Data sporządzenia raportu	
Instytucja odpowiedzialna za sporządzenie raportu	
Adres instytucji	
Nr telefonu:	
Adres e-mail:	

2. Opis krajowego Systemu monitorowania i kontrolowania jakości paliw, w tym informacje o okresach monitorowania, sposobie podziału terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz organizacji kontroli.
3. Lista wszystkich gatunków paliw ciekłych, biopaliw ciekłych nieflotowych, gazu skroplonego (LPG) oraz sprężonego gazu ziemnego (CNG), wprowadzonych do obrotu na terytorium kraju oraz informacje dotyczące ich ilości.
4. Liczba skontrolowanych przedsiębiorców wykonujących działalność gospodarczą w zakresie wytwarzania paliw, transportowania paliw oraz magazynowania paliw, a także stacji paliwowych i stacji zakładowych oraz hurtowni paliw – z uwzględnieniem gatunków paliw oraz województw.
5. Informacje dotyczące geograficznej dostępności benzyn silnikowych i oleju napędowego o zawartości siarki nieprzekraczającej 10 mg/kg.¹⁾
- 6.1. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontrolowania jakości paliw ciekłych i biopaliw ciekłych, wytwarzanych, magazynowanych, wprowadzonych do obrotu, gromadzonych w stacjach zakładowych oraz biopaliw ciekłych stosowanych w wybranych flotach, których kontrola odbyła się u przedsiębiorców wylosowanych przez Zarządzającego systemem, a także liczby skontrolowanych przedsiębiorców wymienionych w pkt 4, stacji paliwowych i stacji zakładowych oraz hurtowni paliw w poszczególnych miesiącach (zgodnie ze wzorem określonym w tabelach 6.1.1.–6.1.11.).
- 6.2. Informacje dotyczące wyników kontrolowania jakości gazu skroplonego (LPG) oraz sprężonego gazu ziemnego (CNG), wytwarzanych, magazynowanych, wprowadzonych do obrotu, gromadzonych w stacjach zakładowych, których kontrola odbyła się u przedsiębiorców wyznaczonych przez Zarządzającego systemem, a także liczby skontrolowanych przedsiębiorców wymienionych w pkt 4, stacji paliwowych, stacji zakładowych oraz hurtowni paliw w poszczególnych miesiącach (zgodnie ze wzorem określonym w tabelach 6.2.1. i 6.2.2.).

¹⁾ Dotyczy 2007 r. i 2008 r.

7. Informacje dotyczące wyników kontrolowania jakości paliw ciekłych, biopaliw ciekłych, gazu skroplonego (LPG) oraz sprężonego gazu ziemnego (CNG), wytwarzanych, transportowanych, magazynowanych, wprowadzonych do obrotu, gromadzonych w stacjach zakładowych oraz biopaliw ciekłych stosowanych w wybranych flotach, a także biopaliw ciekłych wytwarzanych przez rolników na własny użytek, których kontrola odbyła się w przypadku uzyskania informacji o niewłaściwej jakości paliw lub zaistnienia okoliczności wskazujących na możliwość wystąpienia niewłaściwej jakości paliw.
8. Dodatkowe informacje, które nie zostały ujęte w pkt 1–7, w szczególności dotyczące działań podjętych przez Inspekcję Handlową, w przypadku stwierdzenia w wyniku kontroli paliwa niewłaściwej jakości.
9. Wnioski wynikające z raportu dotyczące dalszego funkcjonowania Systemu.

6.1.1. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontrolowania jakości benzyn silnikowych o badawczej liczbie oktanowej RON 98, stosowanych w pojazdach wyposażonych w silniki z zapłonem iskrowym

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne						Metoda badawcza ²⁾		
		Liczba skontrolowanych obiektów ³⁾	min	max	średnia	Odczytlenie standarowe	max	min	metoda	rok
Badawcza liczba oktanowa, RON						98,0	—	95,0	—	
Motorowa liczba oktanowa, MON						88,0	—	85,0	—	
Zawartość ołowiu	g/l				—	—	0,005	—	0,005	
Gęstość w temperaturze 15 °C	kg/m ³				720	775				
Zawartość siarki	mg/kg				—	50 (10) ⁴⁾	—	50 (10) ⁴⁾		
Okres indukcyjny	minuty				360	—				
Zawartość żywic obecnych (po przemyciu rozpuszczalnikiem)	mg/100 ml				—	5	5			
Badanie działania korodującego na płytkach z miedzi (3 h w temperaturze 50 °C)	klasa korozji									
Wygląd										
Zawartość węglowodorów typu:										
- olefinowego	% (V/V)				—	—	18,0	—	18,0	
- aromatycznego	% (V/V)				—	—	35,0	—	35,0	
Zawartość benenu	% (V/V)				—	—	1,0	—	1,0	
Zawartość tlenku	% (m/m)				—	—	2,7	—	2,7	
Zawartość związków organicznych zawierających tlen:										
- metanol	% (V/V)				—	—	3	—	3	
- etanol	% (V/V)				—	—	5	—	5	
- alkohol izopropylowy	% (V/V)				—	—	10	—	10	
- alkohol tert-butylowy	% (V/V)				—	—	7	—	7	
- alkohol izobutylowy	% (V/V)				—	—	10	—	10	
- efeny (z 5 lub więcej atomami węgla w cząsteczce)	% (V/V)				—	—	15	—	15	
- inne związki organiczne zawierające tlen	% (V/V)				—	—	10	—	10	
Prężność par, VP	kPa				45,0;45,0;60,0 ⁵⁾	60,0;90,0;90,0 ⁵⁾	—	60,0 ⁶⁾	60,0 ⁶⁾	

Destylacja:							
- do temperatury 70°C odparowuje	% (VV)					20,0;20,0;22,0 ⁵⁾	
- do temperatury 100°C odparowuje	% (VV)				46,0	48,0;50,0;50,0 ⁵⁾	
- do temperatury 150°C odparowuje	% (VV)				75,0	71,0	
Temperatura kofica destylacji	°C					—	—
Pozostałość po destylacji	% (VV)					—	—
Indeks lotności, LV						—	—
						210	
						—	2
						—	1150 ⁷⁾

liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca³⁾

Styczeń		Kwiecień	Lipiec
Luty		Maj	Sierpień
Marzec		Czerwiec	Wrzesień

1) Wartości podane w specyfikacji są „wartościami rzeczywistymi”. Dla ustalenia ich wartości

granicznych zastosowano warunki normy PN-EN ISO 4259. Wyniki poszczególnych pomiarów należy interpretować zgodnie z kryteriami podanymi w normie PN-EN ISO 4259.

Numer norm zgodne z aktualną edycją normy PN-EN 228; daty publikacji, norm zgodne z aktualnymi edycjami.

3) Zestawienie sporzązone oddzielnie dla przedsiębiorców, stacji paliwowych i stacji zakładowych oraz hurtowni.

4) Do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.
 5) Wartości dotyczą odpowiednio okresu letniego, przejściowego i zimowego.

- 6) Wartość dotyczy okresu letniego.
- 7) Wartość dotyczy okresu niezimowego

वाराणसी ग्रन्थालय में विद्यालयीय वर्षः

6.1.2. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontrolowania jakości benzyn silnikowych o badawczej liczbie oktanowej RON 95, stosowanych w pojazdach wyposażonych w silniki z zapłonem iskrowym

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne						Metoda badawcza ²⁾
		Liczba skontrolowanych obiektów ³⁾	min	max	średnia	Odczytanie standardowe	min	
Badawcza liczba oktanowa, RON						95,0	—	95,0
Motorowa liczba oktanowa, MCN						85,0	—	85,0
Zawartość oleju	g/l					—	0,005	—
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³					720	775	
Zawartość siarki	mg/kg					—	50 (10 ⁴)	—
Okres indukcyjny	minuty					360	—	50 (10 ⁴)
Zawartość żywic obecnych (po przemyciu rozpuszczalnikiem)	mg/100 ml					—	5	
Badanie dzierania korodującego na przykłach miedzi (3 h w temperaturze 50°C)	klasa korozji							
Wygląd							jasna i przezroczysta	
Zawartość węglowodorów typu:								
- olefinowego	% (V/V)					—	18,0	—
- aromatycznego	% (V/V)					—	35,0	—
Zawartość benzenu	% (V/V)					—	1,0	—
Zawartość tlenu	% (m/m)					—	2,7	—
Zawartość związków organicznych zawierających tlen:								
- metanol	% (V/V)					—	3	—
- etanol	% (V/V)					—	5	—
- alkohol izopropylowy	% (V/V)					—	10	10
- alkohol izobutylowy	% (V/V)					—	7	7
- etery (z 5 lub więcej atomami węgla w cząsteczce)	% (V/V)					—	10	10
- inne związki organiczne zawierające tlen	% (V/V)					—	15	15
Prężność par, VP	kPa					—	10	10
						45,0-45,0-60,0 ⁵⁾	60,0-90,0-90,0 ⁵⁾	60,0 ⁶⁾

Rok, którego dotyczy raport

Krajowy gatunek benzyny

Rodzaj kontrolowanych podmiotów

Zakresy¹⁾

Według przepisów krajowych

Według dyrektywy 98/70/WE

Zakresy¹⁾

Według dyrektywy 98/70/WE

Zakresy¹⁾

Destylacja:									
- do temperatury 70°C odparowuje	% (V/V)								
- do temperatury 100°C odparowuje	% (V/V)								
- do temperatury 150°C odparowuje	% (V/V)								
Temperatura końca destylacji	°C								
Pozostałość po destylacji	% (V/V)								
Indeks lotności, LVI									

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca³⁾

		Razem	
Styczeń	Kwiecień	Lipiec	Październik
Luty	Maj	Sierpień	Listopad
Marzec	Czerwiec	Wrzesień	Grudzień

1) Wartości podane w specyfikacji są „wartosciami rzeczywistymi”. Dla ustalenia ich wartości granicznych zastosowano warunki normy PN-EN ISO 4259. Wyniki poszczególnych pomiarów należy interpretować zgodnie z kryteriami podanymi w normie PN-EN ISO 4259.

2) Numery norm zgodne z aktualną edycją normy PN-EN 228; daty publikacji norm zgodne z aktualnymi edycjami.

3) Zestawienie sporządzone oddzielnie dla przedsiębiorców, stacji paliwowych i stacji zakładowych oraz hurtowni.

4) Do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.

5) Wartość dotycząca odpowiednio okresu: letniego, przejściowego i zimowego.

6) Wartość dotyczy okresu letniego.

7) Wartość dotyczy okresu przejściowego.

6.1.3. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontroliowania jakości oleju napędowego, stosowanego w pojazdach wyposażonych w silniki z zapłonem samoczynnym

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne				Zakresy ¹⁾	Według przepisów krajowych	Według dyrektywy 98/70/WE	Metoda badawcza ²⁾	
		Liczba skontrolowanych obiektów ³⁾	min	max	średnia	Odczytlenie standardowe	min	max	metoda	rok
Liczba cetanowa						51,0	—	51,0	—	
Indeks cetanowy						46,0	—			
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³					820 ⁴⁾	845 ⁵⁾	—	845	
Zawartość wielopierścieniowych węglowodorów aromatycznych	% (m/m)					—	11	—	11	
Zawartość siarki	mg/kg					—	50 (10) ⁶⁾	—	50 (10) ⁶⁾	
Temperatura zapłonu	°C					Powyżej 55	—			
Pozostałość po koksowaniu (z 10% pozostałości destylacyjnej)	% (m/m)					—	0,30			
Pozostałość po stopieniu	% (m/m)					—	0,01			
Zawartość wody	mg/kg					—	200			
Zawartość zanieczyszczeń	mg/kg					—	24			
Badanie działania korodującego na miedź (3h w temperaturze 50°C)	Klasa					klasa 1				
Odporność na utlenianie	g/m ³					—	25			
Smarowość, skorygowana średnica śladu zużycia (WS 1,4) w temperaturze 60°C	µm					—	460			
Lepkość w temperaturze 40°C	mm ² /s					2,00	4,50			
Skład frakcyjny:										
- do 250 °C destyluje ⁷⁾	% (V/V) % (V/N)					—	<65			
- do 350 °C destyluje ⁷⁾						85	—			
- 95 % (V/V) destyluje do temperatury ^{7),8)}	°C % (V/V) % (V/N)					—	360	—	360	
- do 180 °C destyluje ⁸⁾						—	—	—		
- do 340 °C destyluje ⁹⁾						—	—	—		
Estry metylowe kwasów tłuszczyowych (FAME)	% (V/V)					—	5			
Temperatura zablokowania zimnego filtra, CFPP ¹⁰⁾	°C					—	0,-10,-20 ¹¹⁾			

1) Wartości podane w specyfikacji są „wartościami rzeczywistymi”. Dla ustalenia ich wartości granicznych zastosowano warunki normy PN-EN ISO 4259. Wyniki poszczególnych pomiarów należy interpretować zgodnie z kryteriami podanymi w normie PN-EN ISO 4259.

2) Numer norm zgodne z aktualną edycją normy PN-EN 590; daty publikacji norm zgodne z aktualnymi edycjami.

3) Zestawienie sporządzone oddzielnie dla przedsiębiorców, stacji paliwowych i stacji zakładowych oraz hurtowni.

4) Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – 800 kg/m³.

5) Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – 840 kg/m³.

6) Do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.

7) Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – wartości min i max nie określa się.

8) Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – wartości min nie określa się, wartość max wynosi 10 % (V/V).

9) Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – wartości min wynosi 95 % (V/V), wartości max nie określa się.

10) Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – wartości min nie określa się, wartość max wynosi -32 °C.

11) Wartości dotyczyły odpowiednio okresu: lutowego, przejściowego i zimowego.

12) Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – wartości min nie określa się, wartość max wynosi -22 °C.

¹¹⁾ Wartości dotyczą odpowiednio okresu: letniego, przejściowego i zimowego.

¹²⁾ Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – wartość

6.1.6. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontrolowania jakości estru stanowiącego samoistne paliwo

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne				Metoda badawcza
		Liczba skontrolowanych obiektów ¹⁾	min	max	średnia	
Zawartość estrów metylowych kwasów tłuszczyowych (FAME)	% (m/m)					
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³					
Lepkość w temperaturze 40°C	mm ² /s					
Temperatura zapłonu	°C					
Zawartość siarki	mg/kg					
Pozostałość po kokosowaniu (z 10 % pozostałości destylacyjnej)	% (m/m)					
Liczba cetanowa						
Zawartość popiołu siarczanowego	% (m/m)					
Zawartość wody	mg/kg					
Zawartość zanieczyszczeń stałych	mg/kg					
Badanie działania korodującego na miedzi (3 h w temperaturze 50°C)	stopień korozji					
Stabilność oksydacyjna w temperaturze 110°C	h					
Liczba kwasowa	mg KOH/g					
Liczba jodowa	g jodu/100g					
Zawartość estru metylowego kwasu linolenoowego	% (m/m)					
Zawartość estrów metylowych kwasów polienowych (zawierających nie mniej niż cztery wiązania podwójne)	% (m/m)					
Zawartość alkoholu metylowego	% (m/m)					
Zawartość monoacylgliceroli	% (m/m)					
Zawartość diacylglyceroli	% (m/m)					
Zawartość triacylglyceroli	% (m/m)					
Zawartość wolnego glicerolu	% (m/m)					
Zawartość ogólnego glicerolu	% (m/m)					
Zawartość metali grupy I (Na + K)	mg/kg					
Zawartość metali grupy II (Ca + Mg)	mg/kg					
Zakresy według przepisów krajowych				min	max	rok

Rok, którego dotyczy raport
Krajowy gatunek biopaliwa ciekłego
Rodzaj kontrolowanych podmiotów

6.1.7. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontrolowania jakości oleju napędowego zawierającego 20 % estru

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne					Zakresy według przepisów krajowych	Metoda badawcza
		Liczba skontrolowanych obiektów ¹⁾	min	max	średnia	Odchylenie standardowe		
Zawartość estrów metylowych kwasów tłuszczyowych (FAME)	% (V/V)						20 ± 1	
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³						820	860
Zawartość wielopierścieniowych węglowodorów aromatycznych							2)	
Lepkość w temperaturze 40°C	mm ² /s						2,00	4,50
Temperatura zapłonu	°C						powyżej 55	—
Zawartość siarki	mg/kg						—	50,0 (10,0) ³⁾
Pozostałość po koksovaniu (z 10 % pozostawości destylacyjnej)	% (m/m)						—	0,30
Pozostałość po stopieńiu	% (m/m)						—	0,01
Liczba cetanowa							51,0	—
Indeks cetanowy							46,0	—
Zawartość wody	ng/kg						—	300
Zawartość zanieczyszczeń stałych	mg/kg						—	24
Badanie działania korodującego na miedzi (3 h w temperaturze 50°C)	klasa						klasa 1	
Odporność na utlenianie	g/m ³						—	25
Wygląd zewnętrzny							klarowna ciecz bez wody i osadów	
Liczba kwasowa	mg KOH/g						—	0,2
Smaroność, skorygowana średnica śladu zużycia (WS 1,4) w temperaturze 60°C	µm						—	460
Skład frakcyjny:								
– do 250°C destyluje	% (V/V)						—	< 65
– do 350°C destyluje	% (V/V)						85	—
– 95 % (V/V) destyluje do temperatury	°C						—	360
Temperatura zablokowania zimnego filtra (CFPP)	°C						—	0,-10,-20 ⁴⁾

Rok, którego dotyczy raport
Krajowy gatunek biopaliwa ciekłego
Rodzaj kontrolowanych podmiotów

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca ¹⁾						Razem
Styczeń	Kwiecień	Lipiec	Sierpień	Listopad	Wrzesień	Październik
Luty	Maj					
Marzec	Czerwiec					
						Grudzień

¹⁾ Zestawienie sporządzone oddzielnie dla przedsiębiorców, stacji paliwowych i stacji zakładowych oraz hurtowni.
²⁾ Parametr określony w przepisach dotyczących wymagań jakościowych dla paliw ciekłych.
³⁾ Do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.
⁴⁾ Wartości dotyczą odpowiednio okresu: letniego, przejściowego i zimowego.

6.1.8. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontroliowania jakości biopaliw ciekłych, stosowanych w wybranych flotach wyposażonych w silniki z zapłonem iskrowym, przytrosowane do spalania biopaliwa ciekłego

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne						Metoda badawcza
		Liczba skontrolowanych obiektów ¹⁾	min	max	średnia	Odchylenie standardowe	min	
Badawcza liczba oktanowa, RON							95,0	—
Motorowa liczba oktanowa, MON							85,0	—
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³						720	800
Zawartość ołowiów	mg/l						—	5
Zawartość siarki	mg/kg						—	50 (10) ²⁾
Zawartość benzenu	% (V/V)						—	1,0

¹⁾ Zestawienie sporządzone oddzielnie dla przedsiębiorców, stacji zakładowych oraz hurtowni.
²⁾ Do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca ¹⁾						Razem
Styczeń	Kwiecień	Lipiec	Sierpień	Listopad	Wrzesień	Październik
Luty	Maj					
Marzec	Czerwiec					

6.1.9. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontrolowania jakości biopaliw ciekłych z zawartością estru, stosowanych w wybranych flotach wyposażonych w silniki z zapłonem samoczynnym, przy stosowane do spalania biopaliwa ciekłego

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne					Metoda badawcza
		Liczba skontrolowanych obiektów ¹⁾	min	max	średnia	Odchylenie standardowe	
Liczba cefanowa						51,0	—
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³					820	900
Zawartość wielopierścieniowych węglowodorów aromatycznych	% m/m					2)	
Zawartość siarki	mg/kg					—	50 (10) ³⁾

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca¹⁾

		Razem	
Styczeń	Kwiecień	Lipiec	Październik
Luty	Maj	Sierpień	Listopad
Marzec	Czerwiec	Wrzesień	Grudzień

¹⁾ Zestawienie sporzązone oddzielnie dla przedsiębiorców, stacji zaktadowych oraz hurtowni.

²⁾ Parametr określony w odrębnych przepisach dotyczących wymagań jakościowych dla paliw ciekłych.

³⁾ Do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.

6.1.10. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontrolowania jakości biopaliw ciekłych, tzw. trójskładnikowych, stosowanych w wybranych flotach wyposażonych w silniki z zapłonem samoczynnym, przy stosowaniu do spalania biopaliwa ciekłego

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne				Zakresy według przepisów krajowych	Metoda badawcza
		Liczba skontrolowanych obiektów ¹⁾	min	max	średnia		
Liczba cetanowa						Odchylenie standardowe	rok
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³					48,0	—
Zawartość wielopierścieniowych węglowodorów aromatycznych	% m/m					820	900
Zawartość siarki	mg/kg					²⁾	

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca¹⁾

	Kwiecień	Maj	Czerwiec	Wrzesień	Razem
Styczeń					Październik
Luty					Listopad
Marzec					Grudzień

¹⁾ Zestawienie sporządzone oddzielnie dla przedsiębiorców, stacji zakładowych oraz hurtowni.

²⁾ Parametr określony w odrebnym przepisach dotyczących wymagań jakościowych dla paliw ciekłych.

³⁾ Do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.

6.1.11. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontrolowania jakości biopaliw ciekłych, stosowanych w wybranych flotach wyposażonych w silniki z zapłonem samoczynnym, przy stosowaniu do spalania biopaliwa ciekłego opartego na bioletanolu

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne				Zakresy według przepisów krajowych	Metoda badawcza
		Liczba skontrolowanych obiektów ¹⁾	min	max	średnia		
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³					Odchylenie standardowe	rok
Zawartość siarki	mg/kg					810	840

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca¹⁾

	Kwiecień	Maj	Czerwiec	Razem
Styczeń				Październik
Luty				Listopad
Marzec				Grudzień

¹⁾ Zestawienie sporządzone oddzielnie dla przedsiębiorców, stacji zakładowych oraz hurtowni.

6.2.1. Informacje dotyczące wyników kontrolowania jakości gazu skroplonego (LPG)

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne				Zakresy według przepisów krajowych	Metoda badawcza
		Liczba skontrolowanych obiektów ¹⁾	min	max	średnia		
Motorowa liczba oktanowa, MON	% molozy					89,0	—
Ciątkowita zawartość dienów (włączając 1,3-butadien)	% molozy					—	0,5
Siarkowodór						brak	
Ciątkowita zawartość siarki (po wprowadzeniu substancji zapachowej)	mg/kg					—	50
Badanie działania korodującego na miedzi (1 h w temperaturze 40°C)	klasa korozji					klasa 1	
Pozostałość po odparowaniu	mg/kg					—	100
Względna prężność par w temperaturze 40°C	kPa					—	1550
Temperatura, w której względna prężność par jest nie mniejsza niż 150 kPa - dla okresu zimowego ²⁾ - dla okresu letniego ³⁾	°C °C					-10 +10	
Zawartość wody						Brak wolnej wody w temperaturze 0°C	
Zapach						Zapach gazu powinien być rozróżnialny, nieprzyjemny oraz wy czuwalny w powietrzu przy stężeniu wynoszącym 20% dolnej granicy wybuchowości.	

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca¹⁾

		Razem	
Styczeń	Kwiecień	Lipiec	Październik
Luty	Maj	Sierpień	Listopad
Marzec	Czerwiec	Wrzesień	Grudzień

¹⁾ Zestawienie sporządzone oddzielnie dla przedsiębiorców, stacji paliwowych i stacji zakładowych oraz hurtowni.

²⁾ Okres zimowy trwa od dnia 1 listopada do dnia 31 marca.

³⁾ Okres letni trwa od dnia 1 kwietnia do dnia 31 października.

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne			Odchylenie standartowe	min	max	metoda	rok
		Liczba skontrolowanych obiektów ¹⁾	min	max					
Zawartość siarkowodoru	mg/m ³					—	7,0		
Zawartość siarki całkowitej	mg/m ³					—	40,0		
Zawartość par rtęci	µg/m ³					—	30,0		
Intensywność zapachu	% V/V % V/V					zapach wyraźnie wyczuwalny, gdy stężenie gazu w powietrzu osiągnie wartość: a) 1,5 – dla nominalnej liczby Wobbeego wynoszącej 25–35 b) 1,0 – dla nominalnej liczby Wobbeego wynoszącej 41,5–50			
Ciepło spalania	MJ/m ³					a) 18 – dla nominalnej liczby Wobbeego 25 b) 22 – dla nominalnej liczby Wobbeego 30 c) 26 – dla nominalnej liczby Wobbeego 35 d) 30 – dla nominalnej liczby Wobbeego 41,5 e) 34 – dla nominalnej liczby Wobbeego 50	—	—	—
Zawartość wody	mg/m ³					—	30		
Zawartość wyższych węglowodorów -propan -butan	% %					—	—	5,8 1,8	
Zawartość pyłu o średnicy częściek większej niż 5 µm	mg/m ³					—	—	1	
Zawartość tlenu	% (mol/mol)					—	—	0,2	
Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca ¹⁾					Razem				
Styczeń		Kwiecień		Lipiec		Piątek			
Luty		Maj		Sierpień		Listopad			
Marzec		Czerwiec		Wrzesień		Grudzień			

¹⁾ Zestawienie sporzązone oddzielnie dla przedsiębiorców, stacji paliwowych i stacji zakładowych.

Załącznik nr 2**WZÓR RAPORTU DLA KOMISJI EUROPEJSKIEJ****1. Informacje dotyczące instytucji sporządzającej raport.**

Rok, którego dotyczy raport	
Kraj	
Data sporządzenia raportu	
Instytucja odpowiedzialna za sporządzenie raportu	
Adres instytucji	
Nr telefonu:	
Adres e-mail:	

2. Opis krajowego Systemu monitorowania i kontrolowania jakości paliw, w tym informacje o okresach monitorowania, sposobie podziału terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz organizacji kontroli.
3. Lista wszystkich gatunków paliw ciekłych i biopaliw ciekłych nieflotowych, wprowadzonych do obrotu na terytorium kraju oraz informacje dotyczące ich ilości.
4. Liczba skontrolowanych stacji paliwowych oraz stacji zakładowych – z uwzględnieniem gatunków paliw ciekłych i biopaliw ciekłych oraz województw.
5. Informacje dotyczące geograficznej dostępności benzyn silnikowych i oleju napędowego o zawartości siarki nieprzekraczającej 10 mg/kg.¹⁾
6. Informacje dotyczące liczby pobranych próbek poszczególnych gatunków paliw ciekłych w województwach (zgodnie ze wzorem określonym w tabelach 6.1.i 6.2.).
7. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontrolowania jakości paliw ciekłych i biopaliw ciekłych oraz liczby skontrolowanych stacji paliwowych i stacji zakładowych w poszczególnych miesiącach (zgodnie ze wzorem określonym w tabelach 7.1.– 7.11.).
8. Dodatkowe informacje, które nie zostały ujęte w pkt 1–7, w szczególności dotyczące działań podjętych przez Inspekcję Handlową w przypadku stwierdzenia w wyniku kontroli paliwa niewłaściwej jakości.

¹⁾ Dotyczy 2007 r. i 2008 r.

6.1. Informacje dotyczące liczby pobranych próbek poszczególnych gatunków benzyn w województwach¹⁾

Kraj		
Gatunek paliwa		
Model (A, B lub C) ²⁾		
Rok, którego dotyczy raport		
Okres (cały rok, okres letni, okres zimowy)		
Minimalna liczba próbek poszczególnych gatunków benzyn	benzyna bezołowiowa RON 95	benzyna bezołowiowa RON 98

Nazwa województwa	Min. liczba próbek poszczególnych gatunków benzyn ³⁾		Liczba pobranych próbek benzyn	
	benzyna bezołowiowa RON 95	benzyna bezołowiowa RON 98	benzyna bezołowiowa RON 95	benzyna bezołowiowa RON 98
dolnośląskie				
kujawsko-pomorskie				
lubelskie				
lubuskie				
Łódzkie				
małopolskie				
mazowieckie				
opolskie				
podkarpackie				
podlaskie				
pomorskie				
śląskie				
świętokrzyskie				
warmińsko-mazurskie				
wielkopolskie				
zachodniopomorskie				
Razem:				

¹⁾ Zestawienie sporządzane oddzielnie dla całego roku oraz dla każdego okresu monitorowania.

²⁾ Model przyjętego podziału terytorium kraju, zgodnie z normą PN-EN 14274 Paliwa do pojazdów samochodowych – Ocena jakości benzyn i olejów napędowych – System monitoringu jakości paliw (FQMS).

³⁾ Obliczona zgodnie z § 8 rozporządzenia.

6.2. Informacje dotyczące liczby pobranych próbek oleju napędowego w województwach¹⁾

Kraj	
Gatunek paliwa	
Model (A, B lub C) ²⁾	
Rok, którego dotyczy raport	
Okres (cały rok, okres letni, okres zimowy)	
Minimalna liczba próbek oleju napędowego	

Nazwa województwa	Min. liczba próbek oleju napędowego ³⁾	Liczba pobranych próbek oleju napędowego
dolnośląskie		
kujawsko-pomorskie		
lubelskie		
lubuskie		
łódzkie		
małopolskie		
mazowieckie		
opolskie		
podkarpackie		
podlaskie		
pomorskie		
śląskie		
świętokrzyskie		
warmińsko-mazurskie		
wielkopolskie		
zachodniopomorskie		
Razem:		

¹⁾ Zestawienie sporządzane oddzielnie dla całego roku oraz dla każdego okresu monitorowania.

²⁾ Model przyjętego podziału terytorium kraju, zgodnie z normą PN-EN 14274 Paliwa do pojazdów samochodowych – Ocena jakości benzyn i olejów napędowych – System monitoringu jakości paliw (FQMS).

³⁾ Obliczona zgodnie z § 8 rozporządzenia.

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne						Metoda badawcza ²⁾	
		Liczba skontrolowanych obiektów ³⁾	min	max	średnia	Odchylenie standardowe	min	max	
Badawcza liczba oktanowa, RON					98,0	—	95,0	—	
Motorowa liczba oktanowa, MON	g/l				88,0	—	85,0	—	
Zawartość otowiu	kg/m ³				—	0,005	—	0,005	
Gęstość w temperaturze 15°C	mg/kg				720	775	—	—	
Zawartość siarki	minuty				—	50 (10 ⁴)	—	50 (10 ⁴)	
Okres indukcyjny					360	—	—	—	
Zawartość żywic obecnych (po przeniciu rozpuszczalnikiem)	mg/100 ml				—	5	—	5	
Badanie dzierania korodującego na płytach z miedzi (3 h w temperaturze 50°C)	klasa korozji				klasa 1				
Wygląd					jasna i przeźroczysta				
Zawartość węglowodorów typu:	% (V/V)				—	18,0	—	18,0	
- olefinowego	% (V/V)				—	35,0	—	35,0	
- aromatycznego	% (V/V)				—	1,0	—	1,0	
Zawartość benzenu	% (V/V)				—	—	—	—	
Zawartość tlenu	% (m/m)				—	2,7	—	2,7	
Zawartość związków organicznych zawierających tlen:									
- metanol	% (V/V)				—	3	—	3	
- etanol	% (V/V)				—	5	—	5	
- alkohol izopropylowy	% (V/V)				—	10	—	10	
- alkohol tert-butylowy	% (V/V)				—	7	—	7	
- alkohol izobutylowy	% (V/V)				—	10	—	10	
- estery (z 5 lub więcej atomami węgla w cząsteczce)	% (V/V)				—	15	—	15	
- inne związki organiczne zawierające tlen	% (V/V)				—	10	—	10	
Prężność par, VP	kPa				45,0-45,0-60,0 ⁵⁾	60,0-90,0-90,0 ⁵⁾	—	60,0 ⁶⁾	
Destylacja:									
- do temperatury 70°C odparowuje	% (V/V)								
- do temperatury 100°C odparowuje	% (V/V)								
- do temperatury 150°C odparowuje	% (V/V)								

7.1. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontroliowania jakości benzyn silnikowych, o badawczej liczbie oktanowej RON 98, stosowanych w pojazdach wyposażonych w silniki z zapłonem iskrowym

Temperatura końca destylacji	°C						
Pozostałość po destylacji	% (V/V)						
Indeks lotności, LVI							

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca³⁾

Styczeń		Kwiecień	Lipiec	Piądziernik
Luty		Maj	Sierpień	Listopad
Marzec		Czerwiec	Wrzesień	Grudzień

Wartości podane w specyfikacji są „wartościami rzeczywistymi”. Dla ustalenia ich wartości granicznych zastosowano warunki normy PN-EN ISO 12459. Wyniki poszczególnych pomiarów należy interpretować zgodnie z kryteriami podanymi w normie PN-EN ISO 4259. Numery norm zgodne z aktualną edycją normy PN-EN 228; daty publikacji norm zgodne

Z aktualnymi edycjami.

Zestawienie sporządzone oddzielnie dla całego roku oraz dla każdego okresu

monitorowania, dla stacji państwowych stacji zakładowych.
Do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg; od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.
Wartości do której obowiązują określone mierzalne i zmierzowe

Wartosciowcy skosili letnico wiarunki na polowaniu. Wszyscy zadowolili się z mową i zakończyli śledztwo.

Wartościowe i etyczne założenia przekształcają się w wartościowe i etyczne założenia społeczeństwa.

වයඹුගේ තුළයේ හෝ මෙහෙර පිළිබඳවේ.

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne				Zakresy ¹⁾	Według dyrektywy 98/77/WE	Metoda badawcza ²⁾		
		Liczba skontrolowanych obiektów ³⁾	min	max	średnia	Odczytlenie standardowe	min	max	metoda	rok
Badawcza liczba oktanowa, RON						95,0	—	95,0	—	
Motorowa liczba oktanowa, MON						85,0	—	85,0	—	
Zawartość etanolu	g/l					—	0,005	—	0,005	
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³					720	775	—	—	
Zawartość siarki	mg/kg					—	50 (10) ⁴⁾	—	50 (10) ⁴⁾	
Okres indukcyjny	minuty					360	—	—	—	
Zawartość żywic obecnych (po przemyściu rozpuszczalnikiem)	mg/100 ml					—	5	5	5	
Badanie działania korodującego na płytkach z miedzi (3 h w temperaturze 50°C)	klasa korozji						klasa 1	jasna i przezroczysta	jasna i przezroczysta	
Wydaj						—	18,0	—	18,0	
Zawartość węglowodorów typu:	% (V/V)					—	35,0	—	35,0	
- olefinowego	% (V/V)					—	1,0	—	1,0	
- aromatycznego	% (V/V)					—	—	—	—	
Zawartość benzenu	% (V/V)					—	2,7	—	2,7	
Zawartość tlenu	% (m/m)					—	—	—	—	
Zawartość związków organicznych zawierających tlen:	% (V/V)					—	3	—	3	
- metanol	% (V/V)					—	5	—	5	
- etanol	% (V/V)					—	10	—	10	
- alkohol izopropylowy	% (V/V)					—	7	—	7	
- alkohol tert-butylowy	% (V/V)					—	10	—	10	
- alkohol izobutylowy	% (V/V)					—	—	—	—	
etery (z 5 lub więcej atomami węgla w cząsteczce)	% (V/V)					—	15	—	15	
- inne związki organiczne zawierające tlen	% (V/V)					—	10	—	10	
Prężność par, DVPE	kPa					45,0-45,0;60,0 ⁵⁾	60,0-90,0;90,0 ⁵⁾	—	60,0 ⁶⁾	

7.2. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontroliowania jakości benzyn silnikowych, o badawczej liczbie oktanowej RON 95, stosowanych w pojazdach wyposażonych w silniki z zapłonem iskrowym

Skład frakcyjny:								
- do temperatury 70°C odparowuje	% (V/V)							
- do temperatury 100°C odparowuje	% (V/V)							
- do temperatury 150°C odparowuje	% (V/V)							
Temperatura końca destylacji	°C							
Pozostałość po destylacji	% (V/V)							
Indeks lotności, LVI								

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca³⁾

				Razem
Styczeń	Kwiecień	Lipiec	Piątek	
Luty	Maj	Sierpień	Sobota	
Marzec	Czerwiec	Wrzesień	Niedziela	
			Piątek	

¹⁾ Wartości podane w specyfikacji są „wartościami rzeczywistymi”. Dla ustalenia ich wartości granicznych zastosowano warunki normy PN-EN ISO 4259. Wyniki poszczególnych pomiarów należy interpretować zgodnie z kryteriami podanymi w normie PN-EN ISO 4259.

²⁾ Numery norm zgodne z aktualną edycją normy PN-EN 228; daty publikacji norm zgodne z aktualnymi edycjami.

³⁾ Zestawienie sporządzono oddzielnie dla całego roku oraz dla każdego okresu monitorowania, dla stacji paliwowych i stacji zakładowych.

⁴⁾ Do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.

⁵⁾ Wartości dotyczą odpowiednio okresu: letniego, przejściowego i zimowego.

⁶⁾ Wartość dotyczy okresu letniego.

⁷⁾ Wartość dotyczy okresu przejściowego.

7.3. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontrolowania jakości oleju napędowego, stosowanego w pojazdach wyposażonych w silniki z zapłonem samoczynnym

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne						Metoda badawcza ²⁾		
		Liczba skontrolowanych obiektów ³⁾	min	max	średnia	Odchylenie standardowe	min	max	metoda	rok
Liczba cetanowa							51,0	—	51,0	—
Indeks cetanowy							46,0	—		
Gęstość w temperaturze 15 °C	kg/m ³						820 ⁴⁾	845 ⁵⁾	—	845
Zawartość wielopięcienniowych węglowodorów aromatycznych	% (m/m)						—	11	—	11
Zawartość siarki	mg/kg						—	50 (10) ⁶⁾	—	50 (10) ⁶⁾
Temperatura zapłonu	°C						powyżej 55	—		
Pozostałość po koksowaniu (z 10 % pozostałości destylacyjnej)	% (m/m)						—	0,30		
Pozostałość po spopielieniu	% (m/m)						—	0,01		
Zawartość wody	mg/kg						—	200		
Zawartość zanieczyszczeń	mg/kg						—	24		
Badanie działania korodującego na miedź (3h w temperaturze 50°C)	klasa						klasa 1			
Odporność na utlenianie	g/m ³						—	25		
Smarowość, skorygowana średnica śladu zużycia (VS 1,4) w temperaturze 60°C	µm						—	460		
Lepkość w temperaturze 40 °C	mm ² /s						2,00	4,50		
Skład frakcyjny:										
- do 280 °C destyluje ⁷⁾	% (V/V)						—	<65		
- do 350 °C destyluje ⁷⁾	% (V/V)						85	—		
- 95 % (V/V) destyluje do temperatury ⁷⁾	°C						—	360		360
- do 180 °C destyluje ⁸⁾	% (V/V)						—	—		
- do 340 °C destyluje ⁹⁾	% (V/V)						—	—		
Estry metylowe kwasów tłuszczyowych (FAME)	% (V/V)						—	5		
Temperatura zablokowania zimnego filtru, CFP ¹⁰⁾	°C						—	0,-10,-20 ¹¹⁾		

Kraj

Rok, którego dotyczy raport

Okres monitorowania (cały rok, okres letni, okres zimowy)

Krajowy gatunek oleju napędowego

Rodzaj kontrolowanych podmiotów

Zakresy¹⁾

Według przepisów krajowych

Według dyrektywy 98/70/WE

Temperatura mętnienia ¹²⁾	°C								—	—		
Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca³⁾												
							Razem					
Styczeń	Kwiecień	Lipiec	Piątek									
				Sierpień								
Luty	Maj											
				Wrzesień								
Marzec	Czerwiec											
				Grudzień								

¹⁾ Wartości podane w specyfikacji są „wartościami rzeczywistymi”. Dla ustalenia ich wartości granicznych zastosowano warunki normy PN-EN ISO 4259. Wyniki poszczególnych pomiarów należy interpretować zgodnie z kryteriami podanymi w normie PN-EN ISO 4259.

²⁾ Numery norm zgodne z aktualną edycją normy PN-EN 590; daty publikacji norm zgodne z aktualnymi edycjami.

³⁾ Zestawienie sporządzone oddzielnie dla całego roku oraz dla każdego okresu monitorowania, dla stacji paliwowych i stacji zakładowych.

4) Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – 800 kg/m³.

5) Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – 840 kg/m³.

6) Do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.

7) Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – wartości min i max nie określa się.

8) Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – wartości min nie określa się, wartość max wynosi 10 % (V/V).

9) Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – wartość min wynosi 95 % (V/V), wartości max nie określa się.

10) Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – wartości min nie określa się, wartość max wynosi -32°C.

11) Wartości dotycżą odpowiednio okresu: letniego, przejściowego i zimowego.

12) Dla oleju napędowego „o polepszonych właściwościach niskotemperaturowych” – wartość min nie określa się, wartość max wynosi -22°C.

7.4. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontroliowania jakości oleju napędowego, stosowanego w ciągnikach rolniczych i maszynach nieporuszających się po drogach, wyposażonych w silniki z zapłonem samoczynnym

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne					Zakresy ¹⁾	Metoda badawcza ²⁾
		Liczba skontrolowanych obiektów ³⁾	min	max	średnia	Odczytanie standardowe		
Zawartość siarki	mg/kg						—	50 (10 ⁴) — (1000) ⁵⁾

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca³⁾

	Kwiecień	Lipiec	Razem
Styczeń			Październik
Luty	Maj	Sierpień	Listopad
Marzec	Czerwiec	Wrzesień	Grudzień

¹⁾ Wartości podane w specyfikacji są „wartościami rzeczywistymi”. Dla ustalenia ich wartości granicznych zastosowano warunki normy PN-EN ISO 4259. Wyniki poszczególnych pomiarów należy interpretować zgodnie z kryteriami podanymi w normie PN-EN ISO 4259.

²⁾ Numer normy zgodny z aktualną edycją normy PN-EN 590; data publikacji normy zgodna z aktualną edycją.

³⁾ Zestawienie sporządzone oddzielnie dla całego roku oraz dla każdego okresu monitorowania, dla stacji paliwowych i stacji zakładowych.

⁴⁾ Dla oleju napędowego oznaczonego kodem CN 2710 19 41: do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.

⁵⁾ Dla oleju napędowego oznaczonego kodami CN 2710 19 41 i 2710 19 45: do dnia 31 grudnia 2007 r. – 2000 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2008 r. – 1000 mg/kg.

7.5 Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontroliowania jakości benzyn silnikowych zawierających powyżej 5,0 % objętościowo bioetanolu lub powyżej 15,0 % objętościowo eterów¹⁾

Parametr ²⁾	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne					Zakresy według przepisów krajowych	Metoda badawcza
		Liczba skontrolowanych obiektów ³⁾	min	max	średnia	Odczytanie standardowe		

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca³⁾

	Kwiecień	Lipiec	Razem
Styczeń			Październik
Luty	Maj	Sierpień	Listopad
Marzec	Czerwiec	Wrzesień	Grudzień

¹⁾ Dotyczy biopaliw ciekłych nieflotowych.

²⁾ Parametry określone w odrewnych przepisach dotyczących wymagań jakościowych dla biopaliw ciekłych.

³⁾ Zestawienie sporządzone dla stacji paliwowych i stacji zakładowych.

Kraj	
Rok, którego dotyczy raport	
Krajowy gatunek biopaliwa ciekłego	
Rodzaj kontrolowanych podmiotów	

7.6. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontroliowania jakości estru stanowiącego samoistne paliwo

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne				Zakresy według przepisów krajowych	Metoda badawcza
		Liczba skontrolowanych obiektów ¹⁾	min	max	średnia		
Zawartość estrów metylowych kwasów tłuszczowych (FAME)	% (m/m)					96,5	—
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³					860	900
Lepkość w temperaturze 40°C	mm ² /s					3,50	5,00
Temperatura zapłonu	°C					120	—
Zawartość starki	mg/kg					—	10,0
Pozostałość po kokosowaniu (z 10 % pozostałości destylacyjnej)	% (m/m)					—	0,30
Liczba cetanowa						51,0	—
Zawartość popiołu siarczanowego	% (m/m)					—	0,02
Zawartość wody	mg/kg					—	500
Zawartość zanieczyszczeń stałych	mg/kg					—	24
Badanie działania korodującego na miedzi (3 h w temperaturze 50°C)	stopień korozji					stopień korozji 1	
Stabilność oksydacyjna w temperaturze 110°C	h					6,0	—
Liczba kwasowa	mg KOH/g					—	0,50
Liczba jodowa	g jodu/100g					—	120
Zawartość estru metylowego kwasu linolenowego	% (m/m)					—	12,0
Zawartość estrów metylowych (zawierających nie mniej niż cztery wiązania podwójne)	% (m/m)					—	1
Zawartość alkoholu metylowego	% (m/m)					—	0,20
Zawartość monoacylogliceroli	% (m/m)					—	0,80
Zawartość diacylogliceroli	% (m/m)					—	0,20
Zawartość triacylogliceroli	% (m/m)					—	0,20
Zawartość wolnego glicerolu	% (m/m)					—	0,02
Zawartość ogólnego glicerolu	% (m/m)					—	0,25
Zawartość metali grupy I (Na + K)	mg/kg					—	5,0
Zawartość metali grupy II (Ca + Mg)	mg/kg					—	5,0

Zawartość fosforu	mg/kg										
Temperatura zablokowania zimnego filtra (CFPP)	°C										

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca¹⁾

Styczeń	Kwiecień	Lipiec	Razem
Luty	Maj	Sierpień	Piądziesiąt
Marzec	Czerwiec	Wrzesień	Grudzień

¹⁾ Zestawienie sporzązone dla stacji paliwowych i stacji zakładowych.

²⁾ Wartości dotyczą odpowiednio okresu: letniego, przejściowego i zimowego.

7.7. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontrolowania jakości oleju napędowego zawierającego 20 % estru

Parametr	Jednostka	Liczba skontrolowanych obiektów ¹⁾	Wyniki analityczne i statystyczne				Metoda badawcza
			min	max	średnia	Odchylenie standaryzowane	
Zawartość estrów netylowych kwasów tłuszczych (FAME)	% (V/V)					20 ± 1	
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³					820	860
Zawartość wielopierścieniowych węglowodorów aromatycznych	mm ² /s					2,00	4,50
Lepkość w temperaturze 40°C	°C					—	50,0 (10,0) ³⁾
Temperatura zapłonu	mg/kg					—	0,30
Zawartość siarki	% (m/m)					—	0,01
Pozostałość po kokosowaniu (z 10 % pozostałości destylacyjnej)	% (m/m)					51,0	—
Pozostałość po spopielaniu	% (m/m)					26,0	—
Liczba cetanowa						—	300
Indeks cetanowy	mg/kg					—	24
Zawartość wody	mg/kg					—	24
Zawartość zanieczyszczeń stałych	mg/kg					—	24
Badanie działania korodującego na miedzi (3 h w temperaturze 50°C)	klasa					klasa 1	
Odporność na utlenianie	g/m ³					—	25
Wygląd zewnętrzny						klarowna ciecz bez wody lososowej	
Liczba kwasowa	mg KOH/g					—	0,2
Smarowość, skorygowana średnica śladu zużycia (WS 1,4) w temperaturze 60°C	μm					—	460
Skład frakcyjny:	% (V/V)					< 65	
-do 250°C destyluje	% (V/V)					85	—
-do 350°C destyluje	% (V/V)					—	360
-95 % (V/V) destyluje do temperatury	°C					—	0:-10:-20 ⁴⁾
Temperatura zabiloowania zimnego filtra (CFPP)	°C					—	

Kraj
Rok, którego dotyczy raport
Krajowy gatunek biopaliwa ciekłego
Rodzaj kontrolowanych przedmiotów

Zakresy według przepisów krajowych

Wyniki analityczne i statystyczne

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca ¹⁾					Razem
Styczeń	Kwiecień	Lipiec	Sierpień	Wrzesień	Październik
Luty	Maj				Listopad
Marzec	Czerwiec				Grudzień

¹⁾ Zestawienie sporządzone dla stacji paliwowych i stacji zakałdowych.

²⁾ Parametr określony w odrebnym przepisach dotyczących wymagań jakościowych dla paliw ciekłych.

³⁾ Do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.

⁴⁾ Wartości dotyczą odpowiednio okresu: letniego, przejściowego i zimowego.

7.8. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontroliowania jakości biopalów ciekłych, stosowanych w wybranych flotach wyposażonych w silniki z zapłonem iskrowym, przy stosowaniu do spalania biopaliwa ciekłego

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne					Metoda badawcza
		Liczba skontrolowanych obiektów ¹⁾	min	max	średnia	Odczytanie standardowe	
Badawcza liczba oktanowa, RON:							95,0
Motorowa liczba oktanowa, MON:							85,0
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³						720
Zawartość otowiu	mg/l						800
Zawartość siarki	mg/kg						5
Zawartość benzenu	% (V/V)						50 (10) ²⁾
							—
							1,0

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca¹⁾

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca ¹⁾					Razem
Styczeń	Kwiecień	Lipiec	Sierpień	Wrzesień	Październik
Luty	Maj				Listopad
Marzec	Czerwiec				Grudzień

¹⁾ Zestawienie sporządzone dla stacji zakałdowych.

²⁾ Do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.

7.9. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontroliowania jakości biopaliw ciekłych z zawartością estru, stosowanych w wybranych flotach wyposażonych w silniki z zapłonem samoczynnym, przy stosowaniu do spalania biopaliwa ciekłego

Parametr	Jednostka	Wyniki analityczne i statystyczne				Zakresy według przepisów krajowych	Metoda badawcza
		Liczba skontrolowanych obiektów ¹⁾	min	max	średnia		
Liczba cetylowa						Odchylenie standardowe	min max
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³					51,0	—
Zawartość wielopięśniowych węglowodorów aromatycznych	% ml/ml					820	900
Zawartość siarki	mg/kg					2) ²⁾	

¹⁾ Zestawienie sporządzone dla stacji zakładowych.

²⁾ Parametr określony w odrebnym przepisach dotyczących wymagań jakościowych dla paliw ciekłych.

³⁾ Do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.

	Razem				
	Styczeń	Kwiecień	Lipiec	Sierpień	
Luty		Maj			Piądziernik
Marzec		Czerwiec		Wrzesień	Listopad
					Grudzień

7.10. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontroliowania jakości biopaliw ciekłych, tzw. trójskładnikowych, stosowanych w wybranych flotach wyposażonych w silniki z zapłonem samoczynnym, przystosowane do spalania biopaliwa ciekłego

Parametr	Jednostka	Liczba skontrolowanych obiektów ¹⁾	Wyniki analityczne i statystyczne			Zakresy	Rodzaj kontrolowanych podmiotów	Metoda badawcza
			min	max	średnia			
Liczba celanowa								
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³							
Zawartość wielopięcienniowych węglowodorów aromatycznych	% mm							
Zawartość siarki	mg/kg							

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca¹⁾

	Kwiecień	Maj	Sierpień	Wrzesień	Razem
Styczeń					
Luty					
Marzec					

¹⁾ Zestawienie sporządzone dla stacji zakładowej.

²⁾ Parametr określony w odrebnym przepisach dotyczących wymagań jakościowych dla paliw ciekłych.

³⁾ Do dnia 31 grudnia 2008 r. – 50 mg/kg, od dnia 1 stycznia 2009 r. – 10 mg/kg.

7.11. Informacje dotyczące wyników monitorowania i kontroliowania jakości biopaliw ciekłych, stosowanych w wybranych flotach wyposażonych w silniki z zapłonem samoczynnym, przystosowane do spalania biopaliwa ciekłego opartego na bioetanolu

Parametr	Jednostka	Liczba skontrolowanych obiektów ¹⁾	Wyniki analityczne i statystyczne			Zakresy	Rodzaj kontrolowanych podmiotów	Metoda badawcza
			min	max	średnia			
Gęstość w temperaturze 15°C	kg/m ³							
Zawartość siarki	mg/kg							

Liczba skontrolowanych obiektów w ciągu miesiąca¹⁾

	Kwiecień	Maj	Sierpień	Wrzesień	Razem
Styczeń					
Luty					
Marzec					

¹⁾ Zestawienie sporządzone dla stacji zakładowej.