



SEJM

RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

IV kadencja

Prezes Rady Ministrów

RM 10-2-03

Druk nr 1302

Warszawa, 31 stycznia 2003 r.

Pan

Marek Borowski

Marszałek Sejmu

Rzeczypospolitej Polskiej

Na podstawie art. 118 ust. 1 Konstytucji Rzeczypospolitej Polskiej z dnia 2 kwietnia 1997 r. przedstawiam Sejmowi Rzeczypospolitej Polskiej projekt ustawy

- **o zmianie ustawy o środkach żywienia zwierząt oraz o zmianie niektórych ustaw** wraz z projektami podstawowych aktów wykonawczych.

co do którego Rada Ministrów zadeklarowała, że ma na celu dostosowanie polskiego ustawodawstwa do prawa Unii Europejskiej.

Jednocześnie, zgodnie z wymogami art. 34 ust. 5 Regulaminu Sejmu, przekazuję przetłumaczone na język polskie, teksty przepisów Unii europejskiej, do których ma być dostosowane prawo polskie

W załączeniu przedstawiam także opinię dotyczącą zgodności proponowanych regulacji z prawem Unii Europejskiej.

Jednocześnie uprzejmie informuję, że do prezentowania stanowiska Rządu w tej sprawie w toku prac parlamentarnych został upoważniony Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi.

Z wyrazami szacunku

(-) Leszek Miller

U S T A W A

z dnia

o zmianie ustawy o środkach żywienia zwierząt oraz o zmianie niektórych ustaw.¹⁾

Art. 1. W ustawie z dnia 23 sierpnia 2001 r. o środkach żywienia zwierząt (Dz. U. Nr 123, poz. 1350) wprowadza się następujące zmiany:

1) w art. 2:

a) pkt 3 i 4 otrzymują brzmienie:

„3) materiały paszowe - produkty pochodzenia roślinnego lub zwierzęcego w stanie naturalnym, świeże lub konserwowane albo przetworzone oraz inne substancje organiczne, a także substancje nieorganiczne, zawierające lub nie zawierające dodatki paszowe, przeznaczone do bezpośredniego żywienia zwierząt lub do sporządzania mieszanek paszowych albo premiksów,

4) dodatki paszowe - substancje przetworzone lub nieprzetworzone, a także mikroorganizmy tworzące kolonie, dodawane do pasz w celu:

a) poprawy cech materiałów paszowych, mieszanek paszowych lub środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego lub

b) zaspokojenia potrzeb żywieniowych zwierząt lub doskonalenia produkcji zwierzęcej, w szczególności w wyniku wpływu na florę żołądkowo-jelitową lub na strawność paszy, lub

- c) wprowadzenia do pasz lub premiksów składników pokarmowych umożliwiających osiągnięcie szczególnych celów żywieniowych zwierząt lub zaspokojenie szczególnych potrzeb żywieniowych zwierząt w danym okresie, lub
 - d) zapobiegania szkodliwemu wpływowi odchodów zwierzęcych na środowisko lub zmniejszenia tego wpływu albo poprawę warunków środowiska, w którym są utrzymywane zwierzęta
 - z wyłączeniem dodatków paszowych używanych w przetwórstwie pasz do osiągnięcia celu technologicznego podczas ich obróbki lub podczas poddawania ich procesowi przetwórczemu, w wyniku których może powstać niezamierzona, ale technicznie niemożliwa do uniknięcia pozostałość tych dodatków lub ich pochodnych w paszy, jeżeli nie przedstawia ona zagrożenia dla zdrowia i nie ma technologicznego wpływu na produkt końcowy,”
- b) pkt 6 otrzymuje brzmienie:
- „6) mieszanki paszowe - mieszaniny:
- a) materiałów paszowych bez zawartości albo z zawartością dodatku paszowego lub premiksu,
 - b) materiału paszowego z dodatkiem paszowym lub premiksem
- przeznaczone do stosowania w żywieniu zwierząt w formie mieszanki paszowej pełnoporcjowej albo mieszanki paszowej uzupełniającej,”
- c) pkt 8 i 9 otrzymują brzmienie:
- „8) mieszanka paszowa uzupełniająca - mieszanekę paszową przeznaczoną do stosowania wraz z innymi paszami,

zawierającą składniki pokarmowe lub dodatki paszowe w ilości większej niż wymagana w odniesieniu do mieszanki paszowej pełnoporcjowej,

9) mieszanka paszowa dietetyczna - mieszankę paszową zaspokajającą szczególne potrzeby żywieniowe, która ze względu na specjalny skład fizykochemiczny lub sposób przygotowania różni się od powszechnie stosowanych mieszanek paszowych i jest przeznaczona dla zwierząt:

a) u których procesy trawienia, przyswajania i metabolizmu są lub mogą być tymczasowo zakłócone lub uległy nieodwracalnym zmianom,

b) dla których ze względu na stan fizjologiczny jest wskazane kontrolowanie spożycia określonych substancji w paszach,”

d) pkt 11 otrzymuje brzmienie:

”11) seria - określoną ilość środka żywienia zwierząt wytworzoną w procesie składającym się z jednej lub wielu operacji w taki sposób, że może być uważana za jednorodną,”

e) pkt 15 otrzymuje brzmienie:

„15) substancja niepożądana - substancję lub produkt, z wyjątkiem czynników patogennych, obecne na zewnątrz lub wewnątrz środka żywienia zwierząt i stanowiące potencjalne niebezpieczeństwo dla zdrowia człowieka, zwierząt lub dla środowiska, a także może niekorzystnie wpływać na produkcję zwierzęcą,”

f) dodaje się pkt 19 w brzmieniu:

„19) osoba odpowiedzialna za wprowadzenie dodatku do obrotu – osobę fizyczną albo osobę prawną, która ponosi odpowiedzialność z tytułu skutków wprowadzenia do obrotu danego dodatku paszowego

z grup: antybiotyków, kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych oraz stymulatorów wzrostu, a także odpowiedzialność za zgodność tego dodatku z wymaganiami określonymi dla niego w rejestrze prowadzonym przez Komisję Europejską.”;

2) w art. 4:

a) w ust. 1:

- pkt 2 otrzymuje brzmienie:

„2) substancji i produktów szkodliwie wpływających na zdrowie zwierząt, jakoś środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego lub środowisko, zwanych dalej „substancjami zabronionymi”,

- dodaje się pkt 6 w brzmieniu:

„6) materiałów paszowych zawierających pozostałości środków ochrony roślin w ilości przekraczającej ich dopuszczalną zawartość.”,

b) po ust. 1 dodaje się ust. 1a w brzmieniu:

„1a. Zabrania się wytwarzania mieszanek paszowych z materiałów paszowych, które zawierają substancje niepożądane w ilości przekraczającej ich dopuszczalną zawartość.”,

c) w ust. 2:

- pkt 1 otrzymuje brzmienie:

„1) wykaz substancji zabronionych”,

- dodaje się pkt 4 w brzmieniu:

„4) dopuszczalne zawartości pozostałości środków ochrony roślin w paszach”;

3) w art. 6 w ust. 1 w pkt 1 lit. b otrzymuje brzmienie:

„b) kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych,”;

4) w art. 7 w pkt 1 lit. b otrzymuje brzmienie:

„b) ma co najmniej 3-letni staż pracy w zakresie wytwarzania dodatków paszowych, premiksów lub produktów leczniczych,”;

5) art. 11 otrzymuje brzmienie:

„Art. 11. Przepisy art. 5-7, art. 8 pkt 3 i art. 9 stosuje się odpowiednio do wytwarzania nieprzeznaczonych do obrotu mieszanek paszowych:

- 1) zawierających premiksy z udziałem dodatków paszowych, o których mowa w art. 6 ust. 1 pkt 1 lit. a) – c),
- 2) składających się z materiałów paszowych, o których mowa w art. 4 ust. 1a.”;

6) w art. 12:

a) w ust. 1 w pkt 3 lit. b otrzymuje brzmienie:

„b) kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych,”

b) ust. 2 otrzymuje brzmienie:

„2. Wytwarzanie mieszanek paszowych nie przeznaczonych do obrotu:

- 1) zawierających premiksy z udziałem dodatków paszowych, o których mowa w art. 6 ust. 1 pkt 1 lit. a) – c) lub
- 2) składających się z materiałów paszowych, o których mowa w art. 4 ust. 1a

- wymaga zezwolenia wydanego w drodze decyzji administracyjnej przez właściwego powiatowego lekarza weterynarii.”;

7) w art. 19:

- a) w ust. 1 w pkt 3 uchyla się lit. g,
- b) dodaje się ust. 6-8 w brzmieniu:

„6. Wytwarzanie mieszanek paszowych, o których mowa w ust. 1 pkt 3, nieprzeznaczonych do obrotu, jest dozwolone po uprzednim zgłoszeniu zamiaru rozpoczęcia tego wytwarzania do właściwego powiatowego lekarza weterynarii.

7. Zaprzestanie wytwarzania mieszanek, o których mowa w ust. 1 pkt 3, nieprzeznaczonych do obrotu, należy zgłosić powiatowemu lekarzowi weterynarii w terminie 7 dni od dnia zaprzestania tego wytwarzania.

8. Do zgłoszeń, o których mowa w ust. 6 i 7, stosuje się odpowiednio przepisy ust. 2, 3 i 5.”;

- 8) w art. 20 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Wytworzone i wprowadzone do obrotu pasze nie mogą zawierać w nadmiarze wody, substancji wiążących, zanieczyszczeń roślinnych, zanieczyszczeń mineralnych oraz nie mogą zawierać żywych szkodników.”;

- 9) po art. 20 dodaje się art. 20a w brzmieniu:

„Art. 20a. 1. Tworzy się Komisję do spraw środków żywienia zwierząt, zwaną dalej „komisją”, jako organ opiniodawczo-doradczy ministra właściwego do spraw rolnictwa w sprawach dotyczących środków żywienia zwierząt.

2. Do zadań komisji należy:

- 1) wydawanie opinii w sprawach:

- a) związanych z wpisem dodatków paszowych do rejestrów, a w szczególności dokonywanie oceny merytorycznej dokumentacji załączanej do wniosku o dokonanie tego wpisu, zwłaszcza w zakresie skuteczności ich działania i bezpieczeństwa stosowania danego dodatku paszowego,
 - b) dotyczących uznawania wyników badań przeprowadzonych za granicą potwierdzających, że dodatek paszowy albo materiał paszowy jest przydatny w żywieniu zwierząt i nie powoduje zagrożeń dla zdrowia ludzi, zwierząt lub dla środowiska,
 - c) oceny w zakresie potencjalnego zagrożenia substancji czynnych dodatków paszowych i materiałów paszowych dla zdrowia ludzi, zwierząt lub dla środowiska oraz ich wpływu na jakość środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego,
 - d) sprowadzania z zagranicy dodatków paszowych niewpisanych do rejestrów, przeznaczonych do celów naukowo-badawczych,
- 2) współpraca z instytucjami krajowymi i międzynarodowymi w zakresie problematyki dotyczącej działalności komisji,
 - 3) wykonywanie innych zadań zleconych przez ministra właściwego do spraw rolnictwa w zakresie środków żywienia zwierząt.

3. Komisja składa się z 7 członków, w tym przewodniczącego i wiceprzewodniczącego, z których:
 - 1) jeden jest powoływany jako przedstawiciel ministra właściwego do spraw zdrowia,
 - 2) dwaj są powoływani jako przedstawiciele ministra właściwego do spraw rolnictwa,
 - 3) czterej są powoływani spośród przedstawicieli nauk zootechnicznych, specjalistów żywienia zwierząt i paszoznawstwa oraz nauk weterynaryjnych, zgłaszanych przez jednostki badawczo-rozwojowe nadzorowane przez ministra właściwego do spraw rolnictwa, jednostki Polskiej Akademii Nauk i szkoły wyższe.
4. Członków komisji powołuje minister właściwy do spraw rolnictwa.
5. Kadencja komisji trwa 4 lata.
6. Komisja obraduje na posiedzeniach.
7. Pracami komisji kieruje przewodniczący przy pomocy wiceprzewodniczącego.
8. Komisja działa na podstawie uchwalonego przez siebie regulaminu, zatwierdzonego przez ministra właściwego do spraw rolnictwa.
9. Miesięczne wynagrodzenie członków komisji ustala się z zastosowaniem mnożników przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia w sektorze przedsiębiorstw bez wypłat nagród z zysku w IV kwartale roku poprzedniego, ogłaszanego przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego w Dzien-

niku Urzędowym Rzeczypospolitej Polskiej "Monitor Polski".

10. Wysokość mnożników, o których mowa w ust. 9, wynosi:
 - 1) 1,0 - dla przewodniczącego komisji,
 - 2) 0,9 - dla wiceprzewodniczącego komisji,
 - 3) 0,5 - dla członka komisji.
11. Zamiejscowym członkom komisji przysługują diety, zwrot kosztów podróży i zakwaterowania na zasadach określonych w przepisach dotyczących podróży służbowych na obszarze kraju pracowników zatrudnionych w państwowych lub samorządowych jednostkach sfery budżetowej, wydanych na podstawie art. 77⁵ § 2 Kodeksu pracy.
12. W przypadku nieobecności członka komisji na posiedzeniu, wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 9, ulega zmniejszeniu proporcjonalnie o kwotę przypadającą na jedno posiedzenie, pomnożoną przez liczbę nieobecności w danym miesiącu.
13. Wynagrodzenie, diety oraz kwoty stanowiące zwrot kosztów podróży i zakwaterowania są wypłacane z budżetu państwa z części, której dysponentem jest minister właściwy do spraw rolnictwa.”;

10) w art. 21:

a) ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Dodatki paszowe oraz następujące materiały paszowe:

- 1) białko uzyskiwane z mikroorganizmów należących do grup: bakterii, drożdży, glonów i grzybów,
- 2) niebiałkowe związki azotowe,

- 3) aminokwasy i ich sole,
 - 4) analogi aminokwasów
- zwane dalej "produktami", mogą być wprowadzone do obrotu i stosowane w żywieniu zwierząt po ich wpisaniu do odpowiednich rejestrów produktów, z zastrzeżeniem ust. 1a.”,
- b) po ust. 1 dodaje się ust. 1a w brzmieniu:
- „1a. Wprowadzane do obrotu i stosowane w żywieniu zwierząt mogą być także:
- 1) dodatki paszowe, na które uzyskano zgodę Komisji Europejskiej na ich stosowanie w państwach członkowskich Unii Europejskiej, wpisane do rejestru prowadzonego przez tę Komisję, zwanego dalej „Rejestrem Wspólnotowym”, oraz
 - 2) materiały paszowe z grup, o których mowa w ust. 1, dopuszczone do obrotu w Unii Europejskiej.”,
- c) ust. 2 otrzymuje brzmienie:
- „2. Zabrania się sprowadzania z zagranicy:
- 1) produktów, które nie są wpisane do rejestrów produktów,
 - 2) dodatków paszowych, na które nie uzyskano zgody Komisji Europejskiej, o której mowa w ust. 1a, i niewpisanych do Rejestru Wspólnotowego,
 - 3) materiałów paszowych z grup, o których mowa w ust. 1, niedopuszczonych do obrotu w Unii Europejskiej,
 - 4) premiksów i mieszanek paszowych zawierających produkty, o których mowa w pkt 1- 3.”,
- d) w ust. 5 w pkt 8 lit. b otrzymuje brzmienie:

„b) kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych,”;

11) art. 22 otrzymuje brzmienie:

„Art. 22. 1. Dodatek paszowy wpisuje się do rejestru dodatków paszowych, jeżeli:

- 1) dodany do paszy lub premiksu spowoduje osiągnięcie jednego z następujących celów:
 - a) poprawę cech materiałów paszowych, mieszanek paszowych lub środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego,
 - b) zaspokojenie potrzeb żywieniowych zwierząt lub poprawienie cech użytkowych zwierząt, w szczególności w wyniku wpływu na florę żołądkowo-jelitową lub na strawność paszy,
 - c) wprowadzenie do pasz lub premiksów składników pokarmowych umożliwiających osiągnięcie szczególnych celów żywieniowych zwierząt lub zaspokojenie szczególnych potrzeb żywieniowych zwierząt w danym okresie,
 - d) zapobieganie szkodliwemu wpływowi odchodów zwierzęcych na środowisko lub zmniejszenie tego wpływu albo poprawę warunków środowiska, w którym są utrzymywane zwierzęta,
- 2) prawidłowo stosowany nie wpłynie ujemnie na zdrowie ludzi, zwierząt, jakość środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego lub na środowisko,
- 3) została dla niego określona metoda postępowania analitycznego zapewniająca:

- a) identyfikację substancji czynnej,
 - b) określenie zawartości dodatku paszowego w premiksach i w paszach,
- 4) stosowany w zalecanych dawkach nie będzie miał działania profilaktycznego lub leczniczego w chorobach zwierząt, z zastrzeżeniem ust. 2,
- 5) nie jest przeznaczony do wyłącznego stosowania w leczeniu ludzi i zwierząt.

2. Przepis ust. 1 pkt 4 nie ma zastosowania do dodatków paszowych z grupy kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych.”;

12) po art. 22 dodaje się art. 22a w brzmieniu:

„Art. 22a. Materiał paszowy wpisuje się do rejestru materiałów paszowych, jeżeli:

- 1) ma on wartość odżywczą dla zwierząt jako źródło azotu lub białka,
- 2) prawidłowo stosowany nie wpłynie ujemnie na zdrowie ludzi, zwierząt, jakość środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego lub na środowisko,
- 3) została dla niego określona metoda postępowania analitycznego zapewniająca:
 - a) identyfikację substancji czynnej,
 - b) określenie zawartości materiału paszowego w premiksach i w paszach.”;

13) art. 23 otrzymuje brzmienie:

„Art. 23. 1. Decyzję w sprawie wpisu do rejestrów produktów wydaje minister właściwy do spraw rolnictwa, po zasięgnięciu opinii komisji.

2. Opinia, o której mowa w ust. 1, jest wydawana na podstawie wyników badań potwierdzających, że produkt spełnia wymagania, o których mowa w art. 22 lub w art. 22a, przeprowadzonych w jednostkach organizacyjnych określonych przez ministra właściwego do spraw rolnictwa w rozporządzeniu wydanym na podstawie art. 25 pkt 2.
3. Minister właściwy do spraw rolnictwa może uznać za wystarczające w całości lub w części wyniki badań przeprowadzonych za granicą, dołączone do wniosku przez wytwórcę lub importera.
4. Decyzja, o której mowa w ust. 1, jest wydawana bez zbędnej zwłoki, nie później jednak niż w ciągu roku od dnia złożenia wniosku o wpis do rejestru produktów.”;

14) w art. 28 pkt 2 otrzymuje brzmienie:

„2) jeżeli produkt przestał spełniać wymagania warunkujące wpis do rejestru po zasięgnięciu opinii komisji.”;

15) art. 29 otrzymuje brzmienie:

„1. Minister właściwy do spraw rolnictwa, na podstawie prowadzonych rejestrów produktów, ogłasza corocznie do dnia 30 listopada, w drodze obwieszczenia, w Dzienniku Urzędowym Rzeczypospolitej Polskiej „Monitor Polski” wykazy produktów dopuszczonych do obrotu.

2. Minister właściwy do spraw rolnictwa ogłasza corocznie do dnia 31 grudnia, w drodze obwieszczenia, w Dzienniku Urzędowym Rzeczypospolitej Polskiej "Monitor Polski" wykazy:

- 1) dodatków paszowych, o których mowa w art. 21 ust. 1a pkt 1, zgodnie z wykazem ogłoszonym przez Komisję

Europejską w Dzienniku Urzędowym Wspólnot Europejskich,

- 2) materiałów paszowych, o których mowa w art. 21 ust. 1a pkt 2, zgodnie z przepisami Unii Europejskiej dotyczącymi niektórych produktów stosowanych w żywieniu zwierząt.
 3. Minister właściwy do spraw rolnictwa ogłasza, w drodze obwieszczenia, w Dzienniku Urzędowym Rzeczypospolitej Polskiej „Monitor Polski”, że:
 - 1) Komisja Europejska udzieliła zgody na stosowanie danego dodatku paszowego w państwach członkowskich Unii Europejskiej oraz, że dodatek ten został wpisany do Rejestru Wspólnotowego,
 - 2) materiał paszowy, z grup, o których mowa w art. 21 ust. 1, został dopuszczony do obrotu w Unii Europejskiej.
 4. Obwieszczenia, o których mowa w ust. 3, są wydawane niezwłocznie po ogłoszeniu odpowiedniego aktu prawnego w Dzienniku Urzędowym Wspólnot Europejskich i zawierają wymagania dotyczące danego produktu określone w tym akcie.”;
- 16) w art. 30:
- a) ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. W obrocie mogą znajdować się wyłącznie produkty, których skład i postać są zgodne z danymi zawartymi w rejestrach produktów, a w przypadku produktów, o których mowa w art. 21 ust. 1a, z danymi podanymi w obwieszczeniach, o których mowa w art. 29 ust. 2 i 3.”,
 - b) ust. 3 otrzymuje brzmienie:

„3. Przy wytwarzaniu premiksów i mieszanek paszowych pełnoporcjowych z udziałem produktów należy przestrzegać wymagań określonych dla nich w rejestrach produktów, a w przypadku produktów, o których mowa w art. 21 ust. 1a, wymagań podanych w obwieszczeniach, o których mowa w art. 29 ust. 2 i 3.”;

17) po art. 30 dodaje się art. 30a – 30r w brzmieniu:

„Art. 30a. 1. Dodatki paszowe mogą być wprowadzane do obrotu i stosowane w żywieniu zwierząt po uzyskaniu zgody na ich stosowanie, udzielonej przez Komisję Europejską, i ich wpisaniu do rejestru prowadzonego przez tę Komisję, zwanego dalej „rejestrem”.

2. Uzyskania zgody, o której mowa w ust. 1, i wpisu do rejestru wymaga również inne zastosowanie dodatku paszowego wpisanego uprzednio do tego rejestru.

3. Zabrania się sprowadzania spoza obszaru celnego Unii Europejskiej dodatków paszowych, które nie są wpisane do rejestru oraz sprowadzania spoza obszaru celnego Unii Europejskiej premiksów i mieszanek paszowych zawierających takie dodatki.

4. Rejestr zawiera w szczególności:

1) numer rejestracyjny,

2) nazwę dodatku paszowego,

3) wzór chemiczny i opis dodatku paszowego,

4) gatunek lub kategorię i wiek zwierząt, dla których dodatek jest przeznaczony,

- 5) maksymalną i minimalną zawartość dodatku paszowego w mieszance paszowej pełnoporcjowej,
 - 6) informacje dotyczące występowania GMO i ich produktów wraz z charakterystyką GMO.
5. Rejestr, oprócz informacji, o których mowa w ust. 4, zawiera ponadto:
- 1) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów - opis mikroorganizmów wraz z podaniem liczby jednostek formujących kolonie na 1 g,
 - 2) w przypadku dodatków paszowych z grupy enzymów:
 - a) nazwę substancji czynnej zgodnie z jej główną aktywnością enzymatyczną,
 - b) określenie pochodzenia biologicznego i aktywności wyrażonej w jednostkach aktywności na 1 g,
 - 3) w przypadku dodatków paszowych z grup: antybiotyków, kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych oraz stymulatorów wzrostu:
 - a) imię i nazwisko albo nazwę osoby odpowiedzialnej za wprowadzenie dodatku do obrotu i jej numer w rejestrze,
 - b) nazwę handlową dodatku paszowego,
 - c) dokładny skład, wzór chemiczny i opis obejmujący w szczególności numer substancji czynnej według Wykazu

Substancji Chemicznych CAS lub nazwę drobnoustroju wytwarzającego tę substancję oraz ilościowy i jakościowy skład zanieczyszczeń.

Art. 30b. 1. Zgoda na stosowanie dodatku paszowego jest udzielana na wniosek.

2. Wniosek, o którym mowa w ust. 1, może dotyczyć dodatku paszowego, który:

1) dodany do paszy lub premiksu spowoduje osiągnięcie jednego z następujących celów:

a) poprawę cech materiałów paszowych, mieszanek paszowych lub środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego,

b) zaspokojenie potrzeb żywieniowych zwierząt lub poprawienie cech użytkowych zwierząt, w szczególności w wyniku wpływu na florę żołądkowo-jelitową lub na strawność paszy,

c) wprowadzenie do pasz lub premiksów składników pokarmowych umożliwiających osiągnięcie szczególnych celów żywieniowych zwierząt lub zaspokojenie szczególnych potrzeb żywieniowych zwierząt w danym okresie,

d) zapobieganie szkodliwemu wpływowi odchodów zwierzęcych na środowisko lub zmniejszenie tego wpływu albo poprawę warunków środowiska, w którym są utrzymywane zwierzęta,

2) prawidłowo stosowany nie wpłynie ujemnie na zdrowie ludzi, zwierząt, jakość środków

spożywczych pochodzenia zwierzęcego lub na środowisko,

- 3) została dla niego określona metoda postępowania analitycznego zapewniająca:
 - a) identyfikację substancji czynnej,
 - b) określenie zawartości dodatku paszowego w premiksach i w paszach,
- 4) stosowany w zalecanych dawkach nie będzie miał działania profilaktycznego lub leczniczego w chorobach zwierząt, z zastrzeżeniem ust. 2,
- 5) nie jest zastrzeżony do wyłącznego stosowania w leczeniu ludzi lub zwierząt.

3. Przepis ust. 1 pkt 4 nie ma zastosowania do dodatków paszowych z grupy kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych.

Art. 30c. 1. Wniosek o udzielenie zgody na stosowanie dodatku paszowego i jego wpis do rejestru składa przedsiębiorca prowadzący działalność gospodarczą w zakresie wytwarzania dodatków paszowych lub podmiot zamierzający sprowadzać dodatek paszowy na obszar celny Unii Europejskiej, a w przypadku dodatków paszowych z grup: antybiotyków, kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych oraz stymulatorów wzrostu, osoba odpowiedzialna za wprowadzenie dodatku do obrotu.

2. Jeżeli wniosek o udzielenie zgody na stosowanie dodatku paszowego z grup: antybiotyków, kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych oraz stymulatorów wzrostu i jego wpis do rejestru składa osoba odpowiedzialna za wprowadzenie dodatku do obrotu, która nie jest przedsiębiorcą pro-

wadzącym działalność gospodarczą w zakresie jego wytwarzania, do wniosku dołącza się upoważnienie udzielone wnioskodawcy przez tego przedsiębiorcę.

3. Wniosek, o którym mowa w ust. 1, składa się do Komisji Europejskiej za pośrednictwem wybranego państwa członkowskiego Unii Europejskiej.
4. Jeżeli wnioskodawca nie ma miejsca zamieszkania albo siedziby na terytorium państwa członkowskiego Unii Europejskiej, wniosek, o którym mowa w ust. 1, składa jego pełnomocnik będący przedsiębiorcą i mający miejsce zamieszkania albo siedzibę na terytorium państwa członkowskiego Unii Europejskiej.
5. Wniosek, o którym mowa w ust. 1, składany za pośrednictwem Rzeczypospolitej Polskiej, wnosi się do ministra właściwego do spraw rolnictwa wraz z kopiami przeznaczonymi dla Komisji Europejskiej i pozostałych państw członkowskich Unii Europejskiej.

Art. 30d. 1. Wniosek o udzielenie zgody na stosowanie dodatku paszowego i jego wpis do rejestru zawiera:

- 1) imię, nazwisko i adres albo nazwę i adres siedziby przedsiębiorcy prowadzącego działalność gospodarczą w zakresie wytwarzania danego dodatku paszowego albo podmiotu zamierzającego sprowadzać dodatek paszowy na obszar celny Unii Europejskiej,
- 2) imię, nazwisko i adres albo nazwę i adres siedziby osoby odpowiedzialnej za wprowadzenie dodatku do obrotu – w przypadku dodatków paszowych z grup: antybiotyków,

kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych oraz stymulatorów wzrostu,

- 3) imię, nazwisko i adres albo nazwę i adres siedziby pełnomocnika – w przypadku, o którym mowa w art. 30c ust. 4,
 - 4) określenie rodzaju dodatku paszowego.
2. Do wniosku, o którym mowa w ust. 1, dołącza się:
- 1) dokumentację zawierającą w szczególności:
 - a) informacje, o których mowa w art. 30a ust. 4 pkt 2-6 oraz ust. 5 pkt 3 lit. b) i c),
 - b) wyniki badań potwierdzające spełnianie przez dodatek paszowy wymagań, o których mowa w art. 30b ust. 1 pkt 1, 2 i 4,
 - c) metodykę postępowania analitycznego, o której mowa w art. 30b ust. 1 pkt 3, wraz z wynikami badań potwierdzającymi jej skuteczność,
 - d) potwierdzenie spełnienia wymagania, o którym mowa w art. 30b ust. 1 pkt 5,
 - 2) próbkę dodatku paszowego oraz próbkę jego substancji czynnej – w przypadku dodatków paszowych z grup: antybiotyków, kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych oraz stymulatorów wzrostu.

Art. 30e. 1. Jeżeli wniosek o udzielenie zgody na stosowanie dodatku paszowego i jego wpis do rejestru jest składany za pośrednictwem Rzeczypospolitej Polskiej, minister właściwy do spraw rolnictwa:

- 1) przekazuje kopię wniosku wraz z kopiami załączonej do niego dokumentacji Komisji Europejskiej i pozostałym państwom członkowskim Unii Europejskiej, w przypadku gdy dodatek paszowy spełnia wymagania, o których mowa w art. 30b,
 - 2) odmawia przekazania wniosku, w drodze decyzji, w przypadku gdy dodatek paszowy nie spełnia wymagań, o których mowa w art. 30b.
2. Minister właściwy do spraw rolnictwa przekazuje decyzję, o której mowa w ust. 1 pkt 2, Komisji Europejskiej i pozostałym państwom członkowskim Unii Europejskiej.
 3. Przekazanie wniosku albo wydanie decyzji, o których mowa w ust. 1, następuje:
 - 1) po zasięgnięciu opinii komisji,
 - 2) w terminie jednego roku od dnia otrzymania wniosku o udzielenie zgody na stosowanie dodatku paszowego i jego wpis do rejestru.
 4. Wniosek, o którym mowa w ust. 1, podlega opłacie stanowiącej dochód budżetu państwa.
 5. Minister właściwy do spraw rolnictwa, w porozumieniu z ministrem właściwym do spraw finansów publicznych, określi, w drodze rozporządzenia, wysokość opłaty, o której mowa w ust. 4, w zależności od rodzaju dodatku paszowego i okresu, na jaki jest wydawana zgoda na jego stosowanie, udzielana przez Komisję Europejską.
 6. Po przekazaniu kopii wniosku Komisji Europejskiej i pozostałym państwom członkowskim Unii Europejskiej wniosek jest rozpatrywany zgodnie z

przepisami Unii Europejskiej w sprawie dodatków do pasz.²⁾

30f. 1. Jeżeli wniosek o udzielenie zgody na stosowanie dodatku paszowego i jego wpis do rejestru jest składany za pośrednictwem innego niż Rzeczpospolita Polska państwa członkowskiego Unii Europejskiej, minister właściwy do spraw rolnictwa:

- 1) przesyła niezwłocznie temu państwu potwierdzenie otrzymania kopii wniosku wraz z dołączoną do niego dokumentacją,
- 2) po zasięgnięciu opinii komisji, ustala czy wniosek i dołączona do niego dokumentacja spełniają wymagania określone w art. 30d oraz w przepisach wydanych na podstawie art. 30i.

2. W przypadku gdy wniosek lub dołączona do niego dokumentacja, o których mowa w ust.1, nie spełniają wymagań określonych w art. 30d oraz w przepisach wydanych na podstawie art. 30i, minister właściwy do spraw rolnictwa przedstawia stanowisko w tej sprawie Komisji Europejskiej i pozostałym państwom członkowskim Unii Europejskiej, w terminie 60 dni od dnia otrzymania tego wniosku.

3. Stanowisko, o którym mowa w ust. 2, jest rozpatrywane zgodnie z przepisami Unii Europejskiej w sprawie dodatków do pasz.²⁾

Art. 30g. 1. Informacje zawarte w dokumentacji dołączonej do wniosku o udzielenie zgody na stosowanie dodatku paszowego i jego wpis do rejestru nie podlegają ujawnieniu, jeżeli stanowią tajemnicę produkcyjną lub handlową.

2. Przepis ust. 1 nie dotyczy:
 - 1) nazwy i składu dodatku paszowego,
 - 2) fizykochemicznych, biologicznych, farmakologicznych, toksykologicznych i ekotoksykologicznych właściwości dodatku paszowego,
 - 3) metod postępowania analitycznego, o których mowa w art. 30b ust. 1 pkt 3,
 - 4) metod badania pozostałości dodatku paszowego lub jego metabolitów w produktach pochodzenia zwierzęcego.

Art. 30h. 1. Wnioskodawca może ubiegać się o udzielenie zgody na stosowanie dodatku paszowego:

- 1) na okres 10 lat – w przypadku dodatków paszowych z grup: antybiotyków, kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych oraz stymulatorów wzrostu,
 - 2) na czas nieokreślony – w przypadku dodatków paszowych innych niż wymienione w pkt 1.
2. Podmiot, który uzyskał zgodę na stosowanie dodatku paszowego, na okres 10 lat, może wystąpić z wnioskiem o przedłużenie tej zgody na kolejne okresy 10-letnie.
 3. Wniosek o przedłużenie zgody, o którym mowa w ust. 2, składa się do Komisji Europejskiej za pośrednictwem wybranego państwa członkowskiego Unii Europejskiej, co najmniej na rok przed upływem okresu ważności poprzedniej zgody.
 4. Jeżeli z przyczyn niezależnych od wnioskodawcy wniosek o przedłużenie zgody nie zostanie

rozpatrzony w terminie jej ważności, ważność tej zgody przedłuża się do dnia rozpatrzenia wniosku.

5. Do wniosku o przedłużenie zgody, o którym mowa w ust. 2, stosuje się odpowiednio przepisy art. 30c-30g.

Art. 30i. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia, wymagania dotyczące dokumentacji dołączanej do wniosku o udzielenie zgody na stosowanie dodatku paszowego i jego wpis do rejestru oraz do wniosku o przedłużenie tej zgody, w tym zakres dokumentacji oraz zakres badań, których wyniki należy zamieścić w dokumentacji, w zależności od rodzaju dodatku paszowego, mając na względzie obowiązujące w tym zakresie przepisy Unii Europejskiej.

Art. 30j. 1. Wyniki badań oraz inne informacje zawarte w dokumentacji dołączanej do wniosku o udzielenie zgody na stosowanie danego dodatku paszowego i jego wpis do rejestru, dotyczące dodatków paszowych z grup: antybiotyków, kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych oraz stymulatorów wzrostu, nie mogą być wykorzystywane przez wnioskodawców innych niż osoba odpowiedzialna za wprowadzenie danego dodatku do obrotu, która uzyskała tę zgodę, przez okres 10 lat od dnia jej uzyskania, chyba że:

- 1) osoba ta udzieliła wnioskodawcy upoważnienia do wykorzystania takich wyników lub informacji,
- 2) zgoda na stosowanie tego dodatku została cofnięta na wniosek tej osoby.

2. Wyniki badań oraz inne informacje zawarte w dokumentacji dołączanej do wniosku o:

- 1) udzielenie zgody, o której mowa w ust. 1, jeżeli zgoda ta dotyczy innego zastosowania dodatku paszowego wpisanego uprzednio do rejestru,
- 2) przedłużenie zgody, o której mowa w ust. 1
 - nie mogą być wykorzystywane przez wnioskodawców innych niż osoba odpowiedzialna za wprowadzenie danego dodatku do obrotu, która uzyskała tę zgodę lub jej przedłużenie, przez okres 5 lat od dnia ich uzyskania, z zastrzeżeniem ust. 3.
3. Jeżeli pięcioletni okres, o którym mowa w ust. 2, dotyczący wyników badań oraz innych informacji zawartych w dokumentacji dołączanej do wniosku o udzielenie zgody na inne zastosowanie danego dodatku paszowego z grup: antybiotyków, kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych oraz stymulatorów wzrostu, wpisanego uprzednio do rejestru, kończyłby się przed upływem dziesięcioletniego okresu, o którym mowa w ust. 1, wyniki badań oraz inne informacje zawarte w dokumentacji dołączonej do wniosku nie mogą być wykorzystane przed upływem okresu dziesięcioletniego.

Art. 30k. 1. Przed złożeniem wniosku o udzielenie zgody na stosowanie dodatku paszowego i jego wpis do rejestru, dotyczącego dodatków paszowych z grup: antybiotyków, kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych oraz stymulatorów wzrostu, wnioskodawca jest obowiązany do sprawdzenia, czy na stosowanie dodatku paszowego, którego dotyczy wniosek, lub jego substancji czynnej, nie została uprzednio udzielona zgoda Komisji Europejskiej.

2. Jeżeli zgoda, o której mowa w ust. 1, została uprzednio udzielona, wnioskodawca jest obowiązany do zawarcia z osobą odpowiedzialną za wprowadzenie dodatku do obrotu, której udzielono tej zgody, porozumienia dotyczącego wykorzystania przez niego wyników badań toksykologicznych na zwierzętach kręgowych.
3. W przypadku niezawarcia porozumienia, o którym mowa w ust. 2, minister właściwy do spraw rolnictwa:
 - 1) wydaje decyzję w sprawie udostępnienia wnioskodawcy wyników badań toksykologicznych na zwierzętach kręgowych, jeżeli badania te zostały przeprowadzone na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej albo
 - 2) występuje z wnioskiem do właściwego organu danego państwa członkowskiego Unii Europejskiej, w którym zostały przeprowadzone badania toksykologiczne na zwierzętach kręgowych, o nakazanie udostępnienia wyników tych badań.
4. W decyzji, o której mowa w ust. 3 pkt 1, nakazującej udostępnienie wyników badań toksykologicznych na zwierzętach kręgowych, określa się warunki korzystania z tych wyników, a w szczególności wysokość wynagrodzenia za ich udostępnienie.

Art. 30l. 1. W obrocie mogą znajdować się wyłącznie dodatki paszowe, których skład i postać są zgodne z danymi dotyczącymi danego dodatku, zawartymi w rejestrze.

2. Dodatek paszowy może być wprowadzony do obrotu po upływie okresu trwałości pod warunkiem:

- 1) przeprowadzenia dodatkowych badań przez jednostkę organizacyjną, która przeprowadziła badania przed wpisaniem dodatku rejestru albo przez inną jednostkę organizacyjną upoważnioną do przeprowadzenia badań,
 - 2) określenia przez jednostki, o których mowa w pkt 1, nowego okresu przydatności dodatku paszowego do stosowania w żywieniu zwierząt.
3. Przy wytwarzaniu premiksów i mieszanek paszowych pełnoporcjowych z udziałem dodatków paszowych należy przestrzegać wymagań określonych dla tych dodatków w rejestrze.

Art. 30m. Osoba odpowiedzialna za wprowadzenie dodatku do obrotu, na żądanie organów sprawujących nadzór nad wytwarzaniem i stosowaniem środków żywienia zwierząt oraz nad obrotem nimi, jest obowiązana do dostarczenia próbki dodatku paszowego lub próbki jego substancji czynnej.

Art. 30n. Zgoda na stosowanie dodatku paszowego jest cofana zgodnie z przepisami Unii Europejskiej w sprawie dodatków do pasz²⁾ i dotyczy następujących przypadków:

- 1) cofnięcia zgody na wniosek osoby odpowiedzialnej za wprowadzenie dodatku do obrotu,
- 2) jeżeli jeden z warunków wymaganych do uzyskania zgody na stosowanie dodatku paszowego przestał być spełniany,
- 3) niedostarczenia próbki dodatku paszowego lub jego substancji czynnej na żądanie organów sprawujących nadzór nad wytwarzaniem i

stosowaniem środków żywienia zwierząt i obrotu nimi,

- 4) jeżeli osoba odpowiedzialna za wprowadzenie dodatku do obrotu nie dostarczy we wskazanym przez Komisję Europejską terminie żądanych przez nią informacji.

Art. 30o. 1. Materiały paszowe z grup:

- 1) białka uzyskiwanego z mikroorganizmów należących do grup: bakterii, drożdży, glonów i grzybów,
- 2) niebiałkowych związków azotowych,
- 3) aminokwasów i ich soli,
- 4) analogów aminokwasów

- mogą być wprowadzane do obrotu i stosowane w żywieniu zwierząt, w tym także jako składnik premiksów i mieszanek paszowych, jeżeli zostały dopuszczone do obrotu w Unii Europejskiej przepisami Unii Europejskiej w sprawie niektórych produktów stosowanych w żywieniu zwierząt i spełniają wymagania określone dla nich w tych przepisach.³⁾

2. Zabrania się sprowadzania spoza obszaru celnego Unii Europejskiej materiałów paszowych z grup, o których mowa w ust. 1, niedopuszczonych do obrotu w Unii Europejskiej oraz premiksów i mieszanek paszowych zawierających takie materiały.

Art. 30p. 1. Minister właściwy do spraw rolnictwa może wystąpić do właściwych władz Unii Europejskiej o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiału paszowego z grup, o których mowa w art. 30o ust. 1, na wniosek podmiotu, który zamierza

wprowadzać do obrotu lub stosować w żywieniu zwierząt materiał paszowy dotychczas niedopuszczony do obrotu w Unii Europejskiej, jeżeli:

- 1) materiał ten ma wartość odżywczą dla zwierząt jako źródło azotu lub białka,
 - 2) prawidłowo stosowany nie wpłynie ujemnie na zdrowie ludzi, zwierząt, jakość środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego lub na środowisko,
 - 3) została dla tego materiału określona metoda postępowania analitycznego zapewniająca:
 - a) identyfikację substancji czynnej,
 - b) określenie zawartości materiału paszowego w premiksach i w paszach.
2. Wniosek, o którym mowa w ust. 1, zawiera:
- 1) imię, nazwisko i adres albo nazwę i adres siedziby wnioskodawcy,
 - 2) określenie grupy i rodzaju materiału paszowego.
3. Do wniosku, o którym mowa w ust. 1, dołącza się dokumentację zawierającą w szczególności:
- 1) wyniki badań potwierdzających spełnianie przez materiał paszowy wymagań, o których mowa w ust. 1 pkt 1 i 2,
 - 2) metodykę postępowania analitycznego, o której mowa w ust. 1 pkt 3, wraz z wynikami badań potwierdzającymi jej skuteczność.
4. Minister właściwy do spraw rolnictwa przekazuje kopię wniosku o dopuszczenie materiału paszowego do obrotu w Unii Europejskiej wraz z kopiami

dołączonej do niego dokumentacji Komisji Europejskiej i pozostałym państwom członkowskim Unii Europejskiej, jeżeli wniosek i dołączona do niego dokumentacja spełniają wymagania określone w ust. 2 i 3 oraz w przepisach wydanych na podstawie ust. 5, po zasięgnięciu opinii komisji w tym zakresie.

5. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia, wymagania dotyczące dokumentacji dołączanej do wniosku o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiału paszowego, w tym zakres dokumentacji oraz zakres badań, których wyniki należy zamieścić w dokumentacji, w zależności od grupy i rodzaju materiału paszowego, mając na względzie obowiązujące w tym zakresie przepisy Unii Europejskiej.

Art. 30r. 1. Informacje zawarte w dokumentacji dołączonej do wniosku o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiału paszowego nie podlegają ujawnieniu, jeżeli stanowią tajemnicę produkcyjną lub handlową.

2. Przepis ust. 1 nie dotyczy:
 - 1) nazwy i składu materiału paszowego objętego wnioskiem,
 - 2) fizykochemicznych, biologicznych, farmakologicznych, toksykologicznych i ekotoksykologicznych właściwości materiału paszowego objętego wnioskiem,
 - 3) metod postępowania analitycznego, o których mowa w art. 30p ust. 1 pkt 3,

4) metod badania pozostałości materiału paszowego objętego wnioskiem lub jego metabolitów w produktach pochodzenia zwierzęcego.”;

18) w art. 32 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Mieszanka paszowa uzupełniająca może być wprowadzona do obrotu, jeżeli zawartość witaminy D oraz dodatków paszowych z grup: antybiotyków, stymulatorów wzrostu, kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych oraz przeciwutleniaczy nie przekracza pięciokrotności, ustalonej w odpowiednim rejestrze, maksymalnej zawartości tych dodatków w mieszance paszowej pełnoporcjowej.”;

19) po art. 35 dodaje się art. 35a w brzmieniu:

„Art. 35a. 1. Przedsiębiorca wytwarzający lub prowadzący obrót dodatkami paszowymi z grup:

- 1) antybiotyków,
- 2) kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych,
- 3) stymulatorów wzrostu,
- 4) witamin A lub D i innych chemicznie zdefiniowanych substancji o podobnym działaniu,
- 5) pierwiastków śladowych - miedzi lub selenu

- zbywa je wyłącznie na rzecz przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie wytwarzania premiksów zawierających te dodatki lub na rzecz przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obrotu takimi dodatkami.

2. Przedsiębiorca wytwarzający lub prowadzący obrót premiksami zawierającymi dodatki, o których mowa w ust. 1 pkt 1-3, zbywa je wyłącznie na rzecz podmiotu posiadającego zezwolenie na wytwarzanie mieszanek paszowych zawierających te premiksy lub na rzecz przedsiębiorcy posiadającego zezwolenie na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obrotu takimi premiksami.”;

20) w art. 36:

a) ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Główny Lekarz Weterynarii prowadzi ewidencję przedsiębiorców prowadzących działalność gospodarczą w zakresie wytwarzania środków żywienia zwierząt oraz obrotu nimi, a także podmiotów wytwarzających mieszanki paszowe, o których mowa w art. 12 ust. 2 i art. 19 ust. 6; ewidencja jest jawna.”,

b) w ust. 2 pkt 1 otrzymuje brzmienie:

„1) oznaczenie przedsiębiorcy i adres siedziby, a w przypadku podmiotu wytwarzającego mieszanki paszowe, o których mowa w art. 12 ust. 2 i art. 19 ust.6, jego imię, nazwisko i adres albo nazwę i adres siedziby,”,

c) ust. 3 otrzymuje brzmienie:

„3. Organ, o którym mowa w ust. 1, jest obowiązany corocznie, w terminie do dnia 30 września, przekazywać ministrowi właściwemu do spraw rolnictwa dane objęte ewidencją.”,

d) w ust. 4 w pkt 2 lit. c otrzymuje brzmienie:

„c) premiksami zawierającymi dodatki paszowe z grup: antybiotyków, kokcydiostatyków i innych produktów

lecniczych, stymulatorów wzrostu oraz witaminy A lub D, miedzi lub seleniu,”

e) dodaje się ust. 5 - 7 w brzmieniu:

„5. Minister właściwy do spraw rolnictwa corocznie, w terminie do dnia 31 grudnia, przekazuje Komisji Europejskiej wykaz podmiotów objętych ewidencją, o której mowa w ust. 1, wraz z danymi dotyczącymi tych podmiotów zawartymi w tej ewidencji, z wyszczególnieniem podmiotów prowadzących działalność wymagającą zezwolenia powiatowego lekarza weterynarii oraz podmiotów prowadzących działalność wymagającą zgłoszenia do powiatowego lekarza weterynarii.

6. Minister właściwy do spraw rolnictwa corocznie, w terminie do dnia 31 grudnia, przekazuje właściwym organom pozostałych państw członkowskich Unii Europejskiej wykaz:

1) przedsiębiorców prowadzących działalność w zakresie wytwarzania:

a) dodatków paszowych, o których mowa w art. 6 ust. 1 pkt 1,

b) materiałów paszowych, o których mowa w art. 6 ust. 1 pkt 3,

c) premiksów zawierających dodatki paszowe z grup:

- antybiotyków,

- kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych,

- stymulatorów wzrostu,

- witamin A lub D i innych chemicznie zdefiniowanych substancji o podobnym działaniu,

- pierwiastków śladowych - miedzi lub selenu,

2) przedsiębiorców prowadzących działalność w zakresie obrotu:

a) dodatkami paszowymi, o których mowa w art. 6 ust. 1 pkt 1,

b) materiałami paszowymi, o których mowa w art. 6 ust. 1 pkt 3,

c) premiksami zawierającymi dodatki paszowe, o których mowa w art. 6 ust. 1 pkt 1.

7. Minister właściwy do spraw rolnictwa, na żądanie właściwych organów państw członkowskich Unii Europejskiej, przekazuje, w żądanym zakresie, wykaz innych niż wymienione w ust. 6 podmiotów objętych ewidencją, o której mowa w ust. 1, wraz z danymi dotyczącymi tych podmiotów zawartymi w tej ewidencji.”;

21) w art. 38:

a) w ust. 2:

- pkt 1 otrzymuje brzmienie:

„1) rodzaj, nazwę, a w przypadku produktu także numer wpisu do odpowiedniego rejestru produktów, z tym że w odniesieniu do produktów, o których mowa w art. 21 ust. 1a, numer wpisu do Rejestru Wspólnotowego,”

- dodaje się pkt 1a w brzmieniu:

„1a) rodzaj i nazwę, a w przypadku:

a) dodatku paszowego także numer wpisu do rejestru,

b) dodatków paszowych z grup: antybiotyków, kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych oraz stymulatorów wzrostu także dane, o których mowa w art. 30a ust. 6 pkt 9 lit. b),”;

b) po ust. 2 dodaje się ust. 2a i 2b w brzmieniu:

„2a. W przypadku środków żywienia zwierząt przeznaczonych do wywozu poza obszar celny Rzeczypospolitej Polskiej oznakowanie, o którym mowa w ust. 1, może być dokonywane w języku urzędowym kraju przeznaczenia.

2b. W przypadku środków żywienia zwierząt przeznaczonych do wprowadzania do obrotu w innych niż Rzeczpospolita Polska państwach członkowskich Unii Europejskiej oznakowanie, o którym mowa w ust. 1, jest dokonywane w języku urzędowym państwa członkowskiego, w którym środki te będą wprowadzane do obrotu, a w przypadku środków żywienia zwierząt przeznaczonych do wywozu poza obszar celny Unii Europejskiej oznakowanie to może być dokonywane w języku urzędowym kraju przeznaczenia.”;

22) w art. 40 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Dodatki paszowe i premiksy mogą być stosowane w żywieniu zwierząt wyłącznie jako składniki mieszanek paszowych, z tym że dodatki paszowe, z grup, o których mowa w art. 35a ust. 1, mogą być dodawane do pasz wyłącznie w formie premiksu stanowiącego mieszaninę jednego lub więcej dodatków paszowych z materiałem paszowym.”;

23) po art. 43 dodaje się art. 43a i 43b w brzmieniu:

„Art. 43a. 1. Środki żywienia zwierząt przeznaczone do wywozu poza obszar celny Rzeczypospolitej Polskiej mogą nie spełniać warunków określonych w ustawie, z wyjątkiem wymagań dotyczących dopuszczalnych zawartości substancji niepożądanych w paszach, jeżeli są oznakowane w sposób wyraźnie wskazujący na takie ich przeznaczenie i przechowywane w odrębnych pomieszczeniach lub zbiornikach oraz przewożone w odrębnych zbiornikach.

2. Środki żywienia zwierząt, o których mowa w ust. 1, mogą być wytwarzane jedynie przez przedsiębiorcę, który prowadzi już działalność gospodarczą w zakresie wytwarzania danego rodzaju środka żywienia zwierząt, po uprzednim zgłoszeniu zamiaru rozpoczęcia działalności w tym zakresie powiatowemu lekarzowi weterynarii, właściwemu ze względu na miejsce wytwarzania tych środków.
3. Zaprzestanie wytwarzania środków żywienia zwierząt, o których mowa w ust. 1, należy zgłosić powiatowemu lekarzowi weterynarii, właściwemu ze względu na miejsce wytwarzania tych środków.
4. Do zgłoszeń, o których mowa w ust. 2 i 3, stosuje się odpowiednio przepisy art. 19 ust. 2-5, z tym że zgłoszenia te, oprócz danych zawartych w art. 19 ust. 3, zawierają dodatkowo określenie rodzaju i ilości środków żywienia zwierząt oraz kraju ich przeznaczenia.

Art. 43b. 1. Środki żywienia zwierząt przeznaczone do wywozu poza obszar celny Unii Europejskiej mogą nie

spełniać warunków określonych w ustawie, z wyjątkiem wymagań dotyczących dopuszczalnych zawartości substancji niepożądanych w paszach, jeżeli są oznakowane w sposób wyraźnie wskazujący na takie ich przeznaczenie i przechowywane w odrębnych pomieszczeniach lub zbiornikach oraz przewożone w odrębnych zbiornikach.

2. Wytwarzanie środków żywienia zwierząt, o których mowa w ust. 1, jest dozwolone jedynie przedsiębiorcy, który prowadzi już działalność gospodarczą w zakresie wytwarzania danego rodzaju środków żywienia zwierząt, po uprzednim zgłoszeniu zamiaru rozpoczęcia takiego wytwarzania powiatowemu lekarzowi weterynarii, właściwemu ze względu na miejsce wytwarzania tych środków.
3. Zaprzestanie wytwarzania środków żywienia zwierząt, o których mowa w ust. 1, należy zgłosić powiatowemu lekarzowi weterynarii, właściwemu ze względu na miejsce wytwarzania tych środków.
4. Do zgłoszeń, o których mowa w ust. 2 i 3, stosuje się odpowiednio przepisy art. 19 ust. 2-5, z tym że zawierają one dodatkowo określenie rodzaju i ilości środków żywienia zwierząt oraz kraju ich przeznaczenia.”;

24) w art. 44:

a) ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Nadzór nad wytwarzaniem i stosowaniem środków żywienia zwierząt oraz nad obrotem nimi sprawują:

- 1) Inspekcja Weterynaryjna w zakresie:
 - a) warunków weterynaryjnych, o których mowa w przepisach o zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, badaniu zwierząt rzeźnych i mięsa oraz o Inspekcji Weterynaryjnej,
 - b) mikrobiologicznej oceny oraz zawartości substancji niepożądanych, w tym mikotoksyn, z wyłączeniem substancji niepożądanych pochodzenia roślinnego,
 - c) zawartości pozostałości środków ochrony roślin w mieszankach paszowych,
 - d) obecności, oznaczania zawartości i identyfikacji gatunkowej przetworzonego białka zwierzęcego,
 - e) obecności substancji o działaniu hormonalnym, tyreostatycznym i beta agonistycznym,
 - f) zawartości substancji zabronionych, z wyłączeniem substancji pochodzenia roślinnego,
- 2) Inspekcja Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych w zakresie:
 - a) wartości pokarmowej środków żywienia zwierząt,
 - b) zawartości substancji niepożądanych pochodzenia roślinnego,
 - c) wymagań technicznych i organizacyjnych obowiązujących w zakresie wytwarzania i wprowadzania do obrotu środków żywienia zwierząt,
 - d) prawidłowości oznakowania środków żywienia zwierząt wprowadzanych do obrotu,

- e) pozostałości środków ochrony roślin w materiałach paszowych pochodzenia roślinnego,
- f) zawartości substancji zabronionych pochodzenia roślinnego w paszach,
- g) obecności żywych szkodników w paszach,

3) Inspekcja Handlowa w zakresie obrotu detalicznego środkami żywienia zwierząt przeznaczonymi dla zwierząt domowych pod względem prawidłowości ich oznakowania, z wyłączeniem zakładów leczniczych dla zwierząt.”,

b) w ust. 7 dodaje się pkt 4 w brzmieniu:

„4) sposób współdziałania Inspekcji Weterynaryjnej i Inspekcji Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych w zakresie sprawowania nadzoru nad wytwarzaniem i stosowaniem środków żywienia zwierząt, mając na względzie zapewnienie sprawnego i efektywnego wykonywania uprawnień wynikających z tego nadzoru.”;

25) w art. 46 w ust. 1:

a) pkt 4 otrzymuje brzmienie:

„4) wytwarza, wprowadza do obrotu lub stosuje w żywieniu zwierząt pasze, o których mowa w art. 4 ust. 1 pkt 4-6, lub wytwarza i wprowadza do obrotu pasze, które nie spełniają wymogów określonych w art. 20 ust. 1,”,

b) pkt 11 i 12 otrzymują brzmienie:

„11) wytwarza mieszanki paszowe z materiałów paszowych zawierających substancje niepożądane w ilości przekraczającej ich dopuszczalną zawartość,

12) wytwarza, wprowadza do obrotu lub stosuje w żywieniu zwierząt produkty bez uprzedniego ich

wpisania do odpowiednich rejestrów produktów lub dodatki paszowe, na które nie uzyskano zgody, o której mowa w art. 21 ust. 1a pkt 1, i wpisu do Rejestru Wspólnotowego, lub materiały paszowe z grup, o których mowa w art. 21 ust. 1, niedopuszczone do obrotu w Unii Europejskiej,”

c) po pkt 12 dodaje się pkt 12a w brzmieniu;

„12a) wytwarza, wprowadza do obrotu lub stosuje w żywieniu zwierząt dodatki paszowe, na stosowanie których nie uzyskano zgody Komisji Europejskiej i wpisu do rejestru lub materiały paszowe z grup, o których mowa w art. 30o ust. 1, niedopuszczone do obrotu w Unii Europejskiej,”

d) dodaje się pkt 16 i 17 w brzmieniu:

„16) wytwarza środki żywienia zwierząt, o których mowa w art. 43a ust. 1, bez uprzedniego zgłoszenia zamiaru rozpoczęcia ich wytwarzania, nie oznakowuje ich w sposób wyraźnie wskazujący na ich przeznaczenie, nie przechowuje ich w odrębnych pomieszczeniach lub zbiornikach oraz nie przewozi w odrębnych zbiornikach,

17) wytwarza środki żywienia zwierząt, o których mowa w art. 43b ust. 1, bez uprzedniego zgłoszenia zamiaru rozpoczęcia ich wytwarzania, nie oznakowuje ich w sposób wyraźnie wskazujący na ich przeznaczenie, nie przechowuje ich w odrębnych pomieszczeniach lub zbiornikach oraz nie przewozi w odrębnych zbiornikach.”;

26) w art. 50 uchyla się ust. 3.

Art. 2. W ustawie z dnia 24 kwietnia 1997 r. o zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, badaniu zwierząt rzeźnych i mięsa oraz o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. z 1999 r. Nr 66, poz. 752, z 2001 r. Nr 29, poz. 320, Nr 123, poz. 1350 i Nr 129, poz. 1438 oraz z 2002 r. Nr 112, poz. 976) wprowadza się następujące zmiany:

1) w art. 5:

a) w ust. 1 pkt 4 otrzymuje brzmienie:

„4) zarobkowym wytwarzaniem, przetwarzaniem, obrotem i składowaniem niejadalnych surowców zwierzęcych,”;

b) ust. 3 otrzymuje brzmienie:

„3. Prowadzenie działalności, o której mowa w ust. 1 i 1a, a także działalności w zakresie wytwarzania:

1) środków żywienia zwierząt oraz obrotu tymi środkami,

2) nie przeznaczonych do obrotu mieszanek paszowych:

a) zawierających premiksy z udziałem dodatków paszowych z grup: antybiotyków, kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych oraz stymulatorów wzrostu,

b) składających się z materiałów paszowych zawierających substancje niepożądane w ilości przekraczającej ich dopuszczalną zawartość

- wymaga spełnienia warunków lokalizacyjnych, technicznych, sanitarnych, technologicznych i organizacyjnych zabezpieczających przed zagrożeniem epizootycznym lub epidemicznym i zapewniających właściwą jakość zdrowotną towarów, zwanych dalej „warunkami weterynaryjnymi”.”,

c) ust. 4 otrzymuje brzmienie:

„4. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia, warunki weterynaryjne wymagane przy prowadzeniu poszczególnych rodzajów działalności wymienionych w ust. 1 pkt 1-9b i pkt 12 oraz w ust. 3, a także sposób prowadzenia rejestru, o którym mowa w ust. 3c, oraz otrzymywania z niego wypisu, mając na względzie obowiązujące w tym zakresie przepisy Unii Europejskiej.”;

2) w art. 6 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. W razie stwierdzenia, że działalność wymieniona w art. 5 ust. 1 pkt 1-10 i 12, w ust. 1a oraz w ust. 3, jest prowadzona niezgodnie z warunkami weterynaryjnymi, powiatowy lekarz weterynarii może wydać decyzję administracyjną nakazującą usunięcie uchybień lub wstrzymującą prowadzenie działalności do czasu ich usunięcia.”.

Art. 3. W ustawie z dnia 11 maja 2001 r. o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia (Dz. U. Nr 63, poz. 634 i Nr 128, poz. 1408 oraz z 2002 r. Nr 135, poz. 1145 i Nr 166, poz. 1362) w art. 7 ust. 2 otrzymuje brzmienie:

„2. Minister właściwy do spraw rolnictwa, w porozumieniu z ministrem właściwym do spraw zdrowia, określi, w drodze rozporządzenia, najwyższe dopuszczalne poziomy pozostałości zanieczyszczeń chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych, dodatków paszowych, a także skażeń promieniotwórczych w roślinach, u zwierząt, w tkankach lub narządach zwierząt po uboju i w środkach spożywczych pochodzenia roślinnego lub zwierzęcego, mając na względzie wyniki badań naukowych i potrzebę zapewnienia ochrony zdrowia lub życia człowieka.”.

Art. 4. Podmioty, które w dniu wejścia w życie ustawy prowadzą działalność w zakresie wytwarzania mieszanek paszowych nie przeznaczonych do obrotu, która wymaga zgłoszenia powiatowemu lekarzowi weterynarii, są obowiązane do dokonania tego zgłoszenia w terminie 14 dni od dnia wejścia w życie niniejszej ustawy.

Art. 5. Z dniem 1 sierpnia 2003 r. tracą moc zezwolenia wydane na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie wytwarzania mieszanek paszowych otrzymanych z materiałów paszowych zawierających substancje niepożądane w ilości przekraczającej ich dopuszczalną zawartość oraz zezwolenia wydane na wytwarzanie mieszanek paszowych nie przeznaczonych do obrotu z materiałów paszowych zawierających substancje niepożądane w ilości przekraczającej ich dopuszczalną zawartość.

Art. 6. Dotychczasowe przepisy wykonawcze wydane na podstawie:

- 1) art. 4 ust. 2 pkt 1 ustawy wymienionej w art. 1, zachowują moc do czasu wydania nowych przepisów wykonawczych wydanych na podstawie tego artykułu w brzmieniu nadanym niniejszą ustawą;
- 2) art. 50 ust. 3 ustawy wymienionej w art. 1, zachowują moc do czasu wydania nowych przepisów wykonawczych na podstawie art. 29 ust. 2 dodanego niniejszą ustawą;
- 3) art. 5 ust. 4 ustawy wymienionej w art. 2, zachowują moc do czasu wydania nowych przepisów wykonawczych wydanych na podstawie tego artykułu w brzmieniu nadanym niniejszą ustawą;
- 4) art. 7 ust. 2 ustawy wymienionej w art. 3, zachowują moc do czasu wydania nowych przepisów wykonawczych wydanych na podstawie tego artykułu w brzmieniu nadanym niniejszą ustawą.

Art. 7. 1. Przepisy art. 6 ust. 1 pkt 6, art. 8 pkt 4, art. 11 pkt 2, art. 12 ust. 1 pkt 5 i ust. 2 pkt 2 oraz art. 20 ust. 2-4 ustawy wymienionej w art. 1 oraz art. 5 ust. 3 pkt 2 lit. b ustawy wymienionej w art. 2, tracą moc z dniem 31 lipca 2003 r.

2. Przepisy art. 21-30, art. 38 ust. 2 pkt 1 i ust. 2a, art. 43a oraz art. 46 ust. 1 pkt 12 i 16 ustawy wymienionej w art. 1, tracą moc z dniem uzyskania przez Rzeczpospolitą Polską członkostwa w Unii Europejskiej.

Art. 8. Przepisy art. 2 pkt 19, art. 30a - 30r, art. 36 ust. 5-7, art. 38 ust. 2 pkt 1a i ust. 2b, art. 43b oraz art. 46 ust. 1 pkt 17 ustawy wymienionej w art. 1, w brzmieniu nadanym niniejszą ustawą stosuje się od dnia uzyskania przez Rzeczpospolitą Polską członkostwa w Unii Europejskiej.

Art. 9. Ustawa wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia, z wyjątkiem art. 4 ust. 1a i art. 46 ust. 1 pkt 11 ustawy wymienionej w art. 1, w brzmieniu nadanym niniejszą ustawą, które wchodzi w życie z dniem 1 sierpnia 2003 r.

- 1) Niniejsza ustawa zmienia ustawę z dnia 24 kwietnia 1997 r. o zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, badaniu zwierząt rzeźnych i mięsa oraz o Inspekcji Weterynaryjnej oraz ustawę z dnia 11 maja 2001 r. o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia.
- 2) Postępowanie w sprawie udzielenia zgody na stosowanie dodatku paszowego i jego wpis do rejestru jest prowadzone przez Komisję Europejską na podstawie przepisów dyrektywy Rady nr 70/524/EWG z dnia 23 listopada 1970 r. w sprawie dodatków do pasz.
- 3) Wykaz materiałów paszowych i wymagania, jakie powinny spełniać te materiały określa załącznik do dyrektywy Rady nr 82/471/EWG z dnia 30 czerwca 1982 r. w sprawie niektórych produktów stosowanych w żywieniu zwierząt.

1-36-iw

UZASADNIENIE

Projektowana ustawa ma na celu dostosowanie obecnie obowiązującej ustawy z dnia 23 sierpnia 2001 r. o środkach żywienia zwierząt (Dz. U. Nr 123, poz. 1350) do prawa Unii Europejskiej. Zasadnicze niezgodności między obowiązującą ustawą a prawem Unii Europejskiej wynikają z dwóch przyczyn. Po pierwsze są spowodowane zmianami w prawie Unii Europejskiej. Po drugie ich przyczyną jest założenie, przyjęte na etapie tworzenia obowiązującej obecnie ustawy, że regulacje w zakresie trybu uzyskiwania zgody na wprowadzenie do obrotu dodatków paszowych i materiałów paszowych typu biobiałka (białko uzyskiwane z mikroorganizmów należących do grupy: bakterii, drożdży, glonów i grzybów, niebiałkowe związki azotowe, aminokwasy i ich sole, analogi aminokwasów) w pełni zgodne z prawem Unii Europejskiej, ze względu na ich charakter, zostaną wprowadzone do polskiego systemu prawnego w terminie bezpośrednio poprzedzającym przystąpienie Rzeczypospolitej Polskiej do Unii Europejskiej.

Te dwie grupy niezgodności implikują przyjęte w projektowanej ustawie rozwiązania merytoryczne, jak również terminy wejścia w życie poszczególnych jej przepisów.

Pierwszej grupy niezgodności dotyczą głównie przepisy projektowanej ustawy odnoszące się do możliwości wytwarzania mieszanek paszowych z materiałów paszowych zawierających substancje niepożądane w ilości przekraczającej ich dopuszczalną zawartość. Kwestia ta jest regulowana przepisami art. 6 ust. 1 pkt 6, art. 8 pkt 4, art. 11 pkt 2, art. 12 ust. 1 pkt 5 i ust. 2 pkt 2 oraz art. 20 ust. 2-4 ustawy o środkach żywienia zwierząt. Zgodnie z przepisami Dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej nr 2002/32/EC z dnia 7 maja 2002 r. dotyczącej niepożądanych substancji w paszach, wytwarzanie mieszanek paszowych z takich materiałów paszowych będzie zabronione od dnia 1 sierpnia 2003 r. Z tego powodu z dniem 1 sierpnia 2003 r. proponuje się dodanie w art. 4 nowego ust. 1a, ustanawiającego taki zakaz, oraz jednocześnie uchYLENIE wymienionych wyżej przepisów ustawy o środkach żywienia zwierząt dotyczących wytwarzania mieszanek

paszowych z materiałów paszowych zawierających substancje niepożądane w ilości przekraczającej ich dopuszczalną zawartość. Ponadto w art. 5 projektowanej ustawy przewiduje się, że z tym dniem utracą moc wydane wcześniej zezwolenia zarówno na podjęcie działalności gospodarczej polegającej na wytwarzaniu tego typu mieszanek paszowych, jak również zezwolenia na wytwarzanie takich mieszanek nie przeznaczonych do obrotu (na potrzeby własnego gospodarstwa).

Jeżeli chodzi o przepisy dotyczące drugiej grupy niezgodności, w projektowanej ustawie przewidziano rozwiązanie dwuetapowe.

W pierwszym etapie dostosowania polskich przepisów dotyczących wprowadzania do obrotu dodatków paszowych oraz materiałów paszowych typu biobiałka przewidziano pozostawienie do dnia przystąpienia Rzeczypospolitej Polskiej do Unii Europejskiej dotychczasowych rozwiązań w tym zakresie, przewidzianych w art. 21-30 ustawy, przewidujących, że wymienione dodatki i materiały paszowe (produkty) mogą być wprowadzone do obrotu po ich wpisaniu do odpowiednich rejestrów produktów, które prowadzi minister właściwy do spraw rolnictwa. Jednocześnie jednak w art. 21 przewiduje się dodanie nowego ust. 1a (wejdzie on w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia ustawy), zgodnie z którym do obrotu mogą być wprowadzone także te dodatki paszowe, na które uzyskano zgodę Komisji Europejskiej na ich stosowanie w państwach członkowskich Unii Europejskiej, wpisane do rejestru prowadzonego przez tę Komisję, a także materiały paszowe typu biobiałka dopuszczone do obrotu w Unii Europejskiej. Rozwiązanie to przewiduje zatem, że w odniesieniu do produktów wpisanych już do odpowiedniego rejestru Unii Europejskiej nie będzie potrzebne wpisywanie ich do rejestrów prowadzonych przez ministra właściwego do spraw rolnictwa. Zlikwiduje się zatem tym samym barierę handlową w postaci „podwójnej rejestracji”. W tym miejscu należy dodać, że obecnie obowiązująca ustawa przewiduje w art. 50 ust. 3 obligatoryjne upoważnienie dla ministra właściwego do spraw rolnictwa do określenia, w drodze rozporządzenia, wykazu produktów, które w ciągu roku od dnia wejścia w życie ustawy mogą być wytwarzane i wprowadzane do obrotu bez uprzedniego ich wpisania do odpowiednich rejestrów produktów. Przepis ten umożliwia zatem regulację omawianej kwestii w drodze rozporządzenia, ale jedynie w okresie do dnia 26 października 2003 r. Uregulowanie tej kwestii w drodze ustawowej i uchylenie

przedmiotowego upoważnienia będzie stanowić rozwiązanie trwałe i bardziej „czytelne” dla władz Unii Europejskiej.

Projektowana ustawa przewiduje ponadto jeszcze inne zmiany w omawianym zakresie, które wejdą w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia ustawy (są one zawarte w przepisach art. 1 pkt 12-14 i 16 –18). Zmiany te, choć będą obowiązywać jedynie do dnia przystąpienia Rzeczypospolitej Polskiej do Unii Europejskiej, będą stanowić ściślejsze dostosowanie polskich przepisów do postanowień Dyrektywy Rady nr 70/524/EWG z dnia 23 listopada 1970 r. dotyczącej dodatków do pasz (zmienionej ostatnio Dyrektywą Rady nr 96/51/EC z dnia 23 lipca 1996 r.), w szczególności w zakresie przesłanek do wydania przez ministra właściwego do spraw rolnictwa decyzji w sprawie wpisu produktu do odpowiedniego rejestru. Z tą grupą zmian związane są też zmiany w art. 2 ustawy o środkach żywienia zwierząt dotyczące głównie definicji dodatku paszowego. Poza tym przedmiotowe zmiany są niezbędne ze względu na dostosowanie obowiązujących przepisów do rozwiązania przewidzianego w projektowanym art. 21 ust. 1a. W tym zakresie w projektowanej ustawie przewiduje się w szczególności nadanie nowego brzmienia art. 29, zgodnie z którym minister właściwy do spraw rolnictwa, na podstawie ogłoszonego przez Komisję Europejską wykazu, będzie ogłaszał corocznie do dnia 31 grudnia, w drodze obwieszczenia, w Dzienniku Urzędowym Rzeczypospolitej Polskiej "Monitor Polski" wykaz dodatków paszowych oraz wykaz materiałów paszowych typu biobiałka dopuszczonych do obrotu w Unii Europejskiej. Jednocześnie w razie udzielenia zgody przez Komisję Unii Europejskiej na wprowadzenie dodatku paszowego do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej i wpisania go do Rejestru Wspólnotowego oraz w przypadku dopuszczenia do obrotu w Unii Europejskiej nowego materiału paszowego z grupy biobiałek, minister właściwy do spraw rolnictwa będzie ogłaszał ten fakt w Monitorze Polskim, niezwłocznie po ogłoszeniu odpowiedniego aktu prawnego w Dzienniku Urzędowym Wspólnot Europejskich.

W związku z procesem rejestracji produktów jest niezbędne powołanie i funkcjonowanie organu opiniodawczo-doradczego ministra właściwego do spraw rolnictwa w sprawach dotyczących środków żywienia zwierząt, w tym związanych z wpisem produktów do odpowiednich rejestrów, w postaci Komisji do spraw środków żywienia zwierząt (Komisji paszowej). Proponuje się przy tym, aby Komisja ta miała

charakter trwały, to znaczy, aby funkcjonowała również po przystąpieniu Rzeczypospolitej Polskiej do Unii Europejskiej. Podstawowym zadaniem Komisji paszowej do tego dnia będzie opiniowanie wniosków o wpis produktu do rejestru produktów (vide projektowany art. 23 ustawy o środkach żywienia zwierząt), która to opinia będzie stanowić podstawę do wydania odpowiedniej decyzji przez ministra właściwego do spraw rolnictwa. Po przystąpieniu Rzeczypospolitej Polskiej do Unii Europejskiej, Komisja paszowa będzie opiniowała wnioski o wpis dodatków paszowych do rejestru, prowadzonego przez Komisję UE, w zakresie spełniania przez dodatek wymagań określonych w przepisach – jeżeli wniosek ten będzie składany za pośrednictwem Rzeczypospolitej Polskiej (projektowany art. 30e) albo w zakresie spełniania przez wniosek i dołączoną do niego dokumentację wymagań formalnych – w pozostałych przypadkach (projektowany art. 30f). Komisja będzie także opiniowała wnioski o dopuszczenie do obrotu i stosowania w żywieniu zwierząt materiałów paszowych z grup:

- 1) białko uzyskiwane z mikroorganizmów należących do grup: bakterii, drożdży, glonów i grzybów,
- 2) niebiałkowe związki azotowe,
- 3) aminokwasy i ich sole,
- 4) analogi aminokwasów.

Zadania, jakie zostały nałożone na Komisję paszową zostały określone w projektowanym art. 20a ust. 2.

Dokonujący się w ostatnim okresie bardzo dynamiczny rozwój nauki oraz postęp w przemyśle chemicznym owocuje coraz to nowymi produktami, które zaleca się stosować w żywieniu zwierząt jako dodatki paszowe. Nierozważne ich stosowanie może niejednokrotnie powodować zagrożenia dla zdrowia zwierząt, ludzi, jako konsumentów środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego, oraz dla środowiska. W związku z powyższym Unia Europejska bardzo precyzyjnie określa zakres badań przedrejestracyjnych oraz szczegółowe wymagania dla dokumentacji rejestracyjnej, w zależności od rodzaju produktu mającego być przedmiotem rejestracji.

Wymagania dotyczące dokumentacji rejestracyjnej produktów są określone w:

- 1) Dyrektywie Rady Nr 83/338/EEC z dnia 18 kwietnia 1983 r. dotyczącej ustalenia ukierunkowania w ocenie niektórych produktów użytkowanych w żywieniu zwierząt,
- 2) Dyrektywie Komisji Nr 94/40/EEC z dnia 22 lipca 1994 r. zmieniającej Dyrektywę Rady Nr 87/153/EEC ustalającą wytyczne dotyczące oceny dodatków stosowanych w żywieniu zwierząt (w odniesieniu do dodatków paszowych z grup mikroorganizmy i enzymy),
- 3) Dyrektywę Komisji Nr 2001/79/EC z dnia 17 września 2001 r. zmieniającą Dyrektywę Rady 87/153/EEC ustalającą wytyczne dotyczące oceny dodatków stosowanych w żywieniu zwierząt (w odniesieniu do dodatków paszowych z grup innych niż mikroorganizmy i enzymy).

Dossier rejestracyjne powinno zawierać szczegółowe raporty z wszystkich przeprowadzonych badań wraz z kopiami wszelkich opublikowanych danych naukowych posiadających znaczenie dla oceny dodatku. Przeprowadzone badania przedrejestracyjne mają wykazać bezpieczeństwo użycia dodatków w stosunku do:

- 1) docelowych gatunków i grup technologicznych zwierząt,
- 2) osób mających kontakt z dodatkiem paszowym, w szczególności w odniesieniu do dróg oddechowych, błon śluzowych, oczu, skóry, itp.,
- 3) konsumentów spożywających środki spożywcze pochodzenia zwierzęcego (mięso, mleko, jaja), ustalenie maksymalnych poziomów pozostałości (MRL) oraz ustalenie okresów karencji,
- 4) ludzi i zwierząt w aspekcie oporności bakteryjnej,
- 5) środowiska, w aspekcie wpływu samego dodatku paszowego jak i jego metabolitów.

Zgodnie z unijnymi wytycznymi dotyczącymi sporządzania dokumentacji, wymaga się raportów ekspertów w odniesieniu do jakości, skuteczności i bezpieczeństwa rejestrowanych produktów. Ich autorzy powinni posiadać odpowiednie kwalifikacje

oraz być uznanymi specjalistami w danej dziedzinie. Jednocześnie nie powinni być osobiście zaangażowani w przeprowadzenie badań zawartych w dossier. Raporty te muszą przedstawiać krytyczną ocenę dokumentacji przedłożonej przez wnioskodawcę. Zgodnie z załącznikiem do Dyrektywy Komisji nr 2001/79/EC z dnia 17 września 2001 r. zmieniającej Dyrektywę Rady 87/153/EC ustalającą wytyczne oceny dodatków stosowanych w żywieniu zwierząt, podsumowanie faktów nie jest wystarczające.

W związku z powyższym realizacja tych zadań wymaga specjalistycznej wiedzy z zakresu żywienia zwierząt, paszoznawstwa oraz nauk weterynaryjnych (farmakologia, toksykologia), co uzasadnia utworzenie Komisji paszowej jako organu opiniodawczo-doradczego ministra właściwego do spraw rolnictwa i implikuje skład tego organu (por. projektowany art. 20a ust. 3).

W drugim etapie dostosowania polskich przepisów w zakresie dopuszczania do obrotu dodatków paszowych i materiałów paszowych typu biobiałka przewiduje się rozwiązania instytucjonalnie przygotowujące nasz kraj do wykonywania przepisów wymienionej Dyrektywy Rady nr 70/524/EWG oraz Dyrektywy Rady nr 82/471/EEC z dnia 30 czerwca 1982 r. dotyczącej niektórych produktów stosowanych w żywieniu zwierząt. Rozwiązania w tym zakresie zawierają głównie przepisy art. 1 pkt 19, przewidującego dodanie w ustawie o środkach żywienia zwierząt nowych art. 30a - 30r, które wejdą w życie z dniem uzyskania przez Rzeczpospolitą Polską członkostwa w UE.

Zgodnie z zasadami przyjętymi w prawie UE omawiane produkty mogą być wprowadzone do obrotu po uzyskaniu zgody na ich stosowanie przez Komisję Europejską i ich wpisaniu do rejestru dodatków paszowych prowadzonego przez tę Komisję, a w przypadku „biobiałek” zostały dopuszczone do obrotu w Unii Europejskiej, na podstawie przepisów dyrektywy Rady nr 82/471 z dnia 30 czerwca 1982 r. w sprawie niektórych produktów stosowanych w żywieniu zwierząt. Uzyskania tej zgody i wpisu do rejestru dodatków paszowych wymaga również inne zastosowanie dodatku paszowego wpisanego uprzednio do rejestru (art. 3 Dyrektywy Rady nr 70/524/EWG). Wniosek o udzielenie tej zgody składa się za pośrednictwem państwa członkowskiego UE (państwa sprawozdawcy), które sprawdza, czy dokumentacja dołączona do wniosku została sporządzona zgodnie z przepisami oraz czy produkt

spełnia określone przepisami wymagania, warunkujące jego dopuszczenie (art. 4 Dyrektywy).

W przepisach projektowanej ustawy przyjęto rozwiązanie, zgodnie z którym kompetencje państwa sprawozdawcy będzie wykonywał minister właściwy do spraw rolnictwa, który kwestię przekazania wniosku do Komisji Europejskiej będzie rozstrzygał w drodze decyzji administracyjnej, po zasięgnięciu opinii Komisji paszowej. W sytuacji, gdy Rzeczpospolita Polska nie będzie działać w charakterze państwa sprawozdawcy kwestię ewentualnego zgłoszenia zastrzeżeń do załączonej do wniosku dokumentacji będzie rozstrzygał minister właściwy do spraw rolnictwa. Omawiane przepisy projektowanej ustawy regulują ponadto wymagania odnośnie warunków, jakie powinien spełniać produkt, aby Komisja wyraziła zgodę na jego stosowanie, na inne zastosowanie produktu wpisanego już do rejestru oraz na przedłużenie zgody dotyczącej dodatków paszowych z grup: antybiotyków, kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych oraz stymulatorów wzrostu, wymagania dotyczące wniosku o wyrażenie lub przedłużenie takiej zgody, w tym dołączanej do niego dokumentacji, z tym że jej zakres i szczegółowe wymagania zostaną określone w rozporządzeniach, wydanych na podstawie projektowanych art. 30i oraz art. 30p ust. 5 w odniesieniu do biobiałek. Ponadto przepisy te zgodnie z przytoczoną Dyrektywą regulują kwestie dotyczące ochrony informacji zawartych w dokumentacji dołączanej do wniosku o wyrażenie zgody (art. 30g i 30r), korzystania przez danego wnioskodawcę z wyników badań zawartych w dokumentacji składanej przez innego wnioskodawcę (art. 30j i 30k), oraz definiując pojęcie osoby odpowiedzialnej za wprowadzenie dodatku paszowego do obrotu określają jej obowiązki i uprawnienia.

Wymienione rozwiązania są zgodne z przepisami Dyrektywy Rady nr 70/524/EWG. Nie uwzględniają one jedynie jej przepisów art. 9a, 9e-9j, ze względu na fakt, że przepisy te mają charakter przejściowy i dostosowujący, i ze względu na upływ określonych w nim terminów nie znajdują zastosowania w momencie przystąpienia Rzeczypospolitej Polskiej do UE.

Poza omówionymi zmianami o charakterze zasadniczym w przepisach projektowanej ustawy przewidziano:

- 1) uregulowanie kwestii produkcji środków żywienia zwierząt nie spełniających wymagań ustawowych, a przewidzianych wyłącznie na eksport,
- 2) uregulowanie kwestii języka w jakim mają być podane informacje zawarte w oznakowaniu środków żywienia zwierząt przeznaczonych do wprowadzenia do obrotu na terenie innego państwa członkowskiego UE,
- 3) dostosowanie nazewnictwa w zakresie dodatków paszowych z grupy kokcydiostatyków do ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. Nr 126, poz. 1381 z późn. zm.)
- 4) w art. 2 - zmiany w ustawie z dnia 24 kwietnia 1997 r. o zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, badaniu zwierząt rzeźnych i mięsa oraz o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. z 1999 r. Nr 66, poz. 752, z 2001 r. Nr 29, poz. 320, Nr 123, poz. 1350 i Nr 129, poz. 1438 oraz z 2002 r. Nr 112, poz. 976) mające na celu dostosowanie jej przepisów do przepisów ustawy o środkach żywienia zwierząt,
- 5) w art. 3 - zmianę w ustawie z dnia 11 maja 2001 r. o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia (Dz. U. Nr 63, poz. 634 z późn. zm.) pozwalającą określić najwyższe dopuszczalne poziomy pozostałości dodatków paszowych z grupy kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych w środkach spożywczych pochodzenia zwierzęcego.

Wszelki rozwiązania zawarte w projektowanej ustawie są w pełni zgodne z prawem Unii Europejskiej obowiązującym w tym zakresie (w tym przepisami Dyrektywy Rady nr 70/524/EWG z dnia 23 listopada 1970 r. dotyczącej dodatków do pasz, zmienionej ostatnio Dyrektywą Rady nr 96/51/EC z dnia 23 lipca 1996 r.), Dyrektywy Rady nr 82/471 z dnia 30 czerwca 1982 r. w sprawie niektórych produktów stosowanych w żywieniu zwierząt oraz Dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej nr 2002/32/EC z dnia 7 maja 2002 r. dotyczącej niepożądanych substancji w paszach) i pozwolą na stosowanie tych przepisów bezpośrednio na podstawie ustawy lub po wydaniu rozporządzeń wykonawczych, do wydania których upoważnienia przewidziano w tej ustawie.

Ocena Skutków Regulacji:

1. Dochody i wydatki budżetu i sektora publicznego.

Projektowana ustawa pociąga za sobą konsekwencje finansowe dla budżetu państwa, z tytułu wynagradzania członków Komisji paszowej. Powołanie takiego organu opiniotwórczo-doradczego jest jednak niezbędne do prawidłowego wykonywania przez ministra właściwego do spraw rolnictwa zadań nakładanych projektowaną ustawą - zwłaszcza w zakresie wpisu produktów do odpowiednich rejestrów, a zatem również do prawidłowego wywiązywania się z zobowiązań, jakie nakładają na państwa członkowskie przepisy UE, w tym Dyrektywy Rady nr 70/524/EWG. To z kolei implikuje skład Komisji paszowej i zasady odpłatności za udział w jej pracach. Przewiduje się, że koszty dla budżetu państwa z tego tytułu wyniosą około 150 000,00 zł rocznie, przy czym do tego wyliczenia przyjęto wysokość przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia w sektorze przedsiębiorstw za II kwartał 2002 r.

Ocenia się, że ustawa o zmianie ustawy o środkach żywienia zwierząt oraz o zmianie niektórych ustaw wejdzie w życie w drugim półroczu br. w związku z czym koszty funkcjonowania tej komisji w 2003 r. wyniosą około 75 tys. zł.

Zostaną one pokryte z części budżetu państwa, którymi dysponuje minister właściwy do spraw rolnictwa.

2. Rynek pracy.

Wejście w życie projektowanej ustawy nie będzie miało bezpośredniego wpływu na rynek pracy. W szczególności ujemnych skutków w tym zakresie nie spowoduje wyłączenie możliwości wytwarzania mieszanek paszowych z materiałów paszowych zawierających substancje niepożądane w ilości przekraczającej ich dopuszczalną zawartość. Jest to bowiem w polskich warunkach działalność o znaczeniu marginalnym w sektorze wytwarzania środków żywienia zwierząt.

3. Konkurencyjność wewnętrzna i zewnętrzna gospodarki.

Wprowadzenie regulacji zawartych w projektowanej ustawie z jednej strony spowoduje możliwość swobodnego sprowadzania na polski obszar celny dodatków paszowych i materiałów paszowych typu biobiałka, na które uzyskano zgodę w

Unii Europejskiej, ale ze względu na obecną regulację zawartą w art. 50 ust. 3 nie jest to rozwiązanie zupełnie nowe, a zatem jego skutki nie są bezpośrednio związane z projektowaną ustawą. Z drugiej jednak strony rozwiązanie to, dostosowując w sposób trwały nasze przepisy do wymagań Unii Europejskiej obowiązujących w tym zakresie, będzie stanowiło istotny argument do eliminacji wszelkich barier odnoszących się do sprowadzania na obszar celny Unii Europejskiej środków żywienia zwierząt produkowanych w Polsce. Potencjalnie zatem umożliwi to pełny dostęp do rynku tych produktów na obszarze UE dla polskich producentów na warunkach konkurencji. Zgodnie z opinią wyrażoną przez Rządowe Centrum Studiów Strategicznych nie wystąpi wzrost konkurencyjności wewnętrznej. Może natomiast wystąpić wzrost konkurencyjności zewnętrznej, ze względu na zwiększenie zaufania do polskiego eksportu żywnościowego.

4. Sytuacja i rozwój regionalny.

Wejście w życie ustawy nie będzie miało bezpośredniego wpływu na rozwój regionalny Polski.

5. Rządowe Centrum Studiów Strategicznych podkreśla, że przedmiotowa regulacja zapewnia bezpieczeństwo żywienia zwierząt gospodarskich, środowiska naturalnego, a tym samym konsumentów żywności. Ponadto ustawa ta podnosi rangę instytucji państwowych w związku z procedurami związanymi z działalnością komisji paszowej.
6. Projekt ustawy został skonsultowany z Krajową Radą Izb Rolniczych, społeczno-zawodowymi organizacjami rolników oraz związkami zawodowymi rolników, a m.in. z: Centralnym Laboratorium Przemysłu Paszowego, Federacją Związków Producentów Rolnych, Izbą Gospodarczą Handlowców, Przetwórców Zbóż i Producentów Pasz, Krajową Izbą Lekarsko–Weterynaryjną, Krajową Izbą Producentów Drobiu i Pasz, Krajowym Związkiem Rolników, Kółek i Organizacji Rolniczych, Niezależnym Samorządnym Związkiem Zawodowym Rolników Indywidualnych „Solidarność”, Niezależnym Samorządnym Związkiem

Zawodowym „Solidarność”, Polskim Związkiem Producentów Pasz oraz Związkiem Zawodowym Rolnictwa „Samoobrona”.

Przedmiotowa regulacja jest pożyteczna i niezbędna ze względu na to, że zwiększa nadzór nad obrotem paszami dla zwierząt gospodarskich oraz dostosowuje polskie rozwiązania z tego zakresu do wymogów UE, co w konkluzji swojej opinii stwierdza Rządowe Centrum Studiów Strategicznych.

1-37-iw


**SEKRETARZ
KOMITETU INTEGRACJI EUROPEJSKIEJ
SEKRETARZ STANU
W MINISTERSTWIE SPRAW ZAGRANICZNYCH**

Prof. dr hab. Danuta Hübner
Skr. Min. DIH/ 23 /2003/DPE/kz

Warszawa, 17 stycznia 2003 r.

**Pan
Aleksander Proksa
Sekretarz Rady Ministrów**

Opinia o zgodności projektu ustawy o zmianie ustawy o środkach żywienia zwierząt oraz o zmianie niektórych ustaw, z prawem Unii Europejskiej wyrażona na podstawie art. 2 ust. 1 pkt. 2 ustawy z dnia 8 sierpnia 1996 r. o Komitecie Integracji Europejskiej (DZ. U. Nr 106 poz. 494), przez Sekretarza Komitetu Integracji Europejskiej, Minister Danutę Hübner, działającą z upoważnienia Przewodniczącego Komitetu Integracji Europejskiej.

W związku z przedłożonym projektem ustawy o zmianie ustawy o środkach żywienia zwierząt oraz o zmianie niektórych ustaw (nowy tekst), pozwalam sobie wyrazić następującą opinię.

I. Celem projektowanej ustawy o zmianie ustawy o środkach żywienia zwierząt oraz o zmianie niektórych ustaw, jest dostosowanie obecnie obowiązującej ustawy z dnia 23 sierpnia 2001 r. o środkach żywienia zwierząt do aktualnych przepisów prawa Unii Europejskiej w tym zakresie. Są to przede wszystkim:

- 1) dyrektywa Rady 70/524 z dnia 23 listopada 1970 r. w sprawie dodatków do pasz, z późniejszymi zmianami.

- 2) dyrektywa Rady 79/373 z dnia 2 kwietnia 1979 r. regulująca obrót mieszankami paszowymi, z późniejszymi zmianami,
- 3) dyrektywa Rady 82/471 z dnia 30 czerwca 1982 r. dotycząca niektórych produktów używanych w żywieniu zwierząt, z późniejszymi zmianami,
- 4) dyrektywa Rady 93/74 z dnia 13 września 1993 r. w sprawie środków żywienia zwierząt mających na celu zaspokojenie szczególnych potrzeb żywieniowych, z późniejszymi zmianami,
- 5) dyrektywa Rady 95/69 z dnia 22 grudnia 1995 r. ustanawiająca warunki i sposoby zatwierdzania i rejestracji niektórych przedsiębiorstw i pośredników działających w sektorze pasz, wnosząca poprawki do dyrektyw 70/524, 74/63, 79/373 oraz 82/471, z późniejszymi zmianami,
- 6) dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2002/32 z dnia 7 maja 2002 r. dotycząca substancji niepożądanych w środkach żywienia zwierząt.

II. Konieczność nowelizacji obowiązującej ustawy wynika po pierwsze z faktu przyjęcia przez Wspólnoty nowego *acquis* w tej dziedzinie, a po drugie z potrzeby realizacji założenia przyjętego podczas jej tworzenia, że regulacje w zakresie trybu uzyskiwania zezwolenia na wprowadzenie do obrotu dodatków paszowych i niektórych materiałów paszowych, zostaną wprowadzone do polskiego systemu prawnego w terminie bezpośrednio poprzedzającym przystąpienie Polski do Unii Europejskiej.

III. Pierwsza grupa zmian, wynikająca z przyjęcia przez Parlament Europejski i Radę, nowej Dyrektywy 2002/32 dotyczącej niepożądanych substancji w paszach, polega na dodaniu art. 4 ust. 1a, który zgodnie z powołaną dyrektywą, wprowadza z dniem 1 sierpnia 2003 roku. zakaz wytwarzania mieszanek paszowych z materiałów paszowych zawierających substancje niepożądane w ilościach przekraczających ich dopuszczalną wartość. Konsekwencją wprowadzenia takiego zakazu będzie utrata mocy przez wydane wcześniej zezwolenia na podjęcie działalności gospodarczej polegającej na wytwarzaniu tego typu mieszanek paszowych, jak również zezwolenia na wytwarzanie takich mieszanek nie przeznaczonych do obrotu (na potrzeby własnego gospodarstwa).

IV. Druga grupa zmian służy skorelowaniu dwóch systemów (krajowego i wspólnotowego) rejestrowania dodatków paszowych, których wprowadzenie do obrotu uzależnione jest od wpisania do takiego rejestru oraz zatwierdzania materiałów paszowych,

objętych regulacją dyrektywy 82/471. Nowe rozwiązanie, zaproponowane w omawianym projekcie, ma charakter dwuetapowy. W pierwszym etapie – w okresie przedczłonkowskim, zakłada bowiem współistnienie obu systemów – krajowego i wspólnotowego. Zgodnie z tym przejściowym rozwiązaniem, dodatki paszowe i niektóre materiały paszowe mogą być wprowadzane do obrotu po ich wpisaniu do odpowiednich rejestrów produktów, które prowadzi minister właściwy do spraw rolnictwa (art.21 – 30 zmienianej ustawy). Jednocześnie, dodany w projektowanej nowelizacji art. 21 ust.1a zezwala na wprowadzanie do obrotu także tych dodatków paszowych, na które uzyskano zgodę Komisji Europejskiej, i które zostały wpisane do prowadzonego przez Komisję rejestru oraz materiałów paszowych objętych dyrektywą 82/471, bez konieczności ponownego zwracania się o wpis tych produktów do rejestru prowadzonego przez ministra właściwego do spraw rolnictwa. Pozwoli to na eliminację bariery handlowej w postaci obowiązku podwójnej rejestracji.

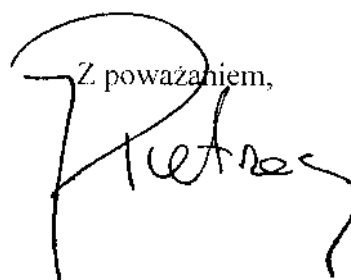
V. Z dniem uzyskania przez Polskę członkostwa w Unii Europejskiej, zgodnie z zasadami przyjętymi w prawie wspólnotowym, omawiane produkty będą mogły być wprowadzane do obrotu po uzyskaniu zgody na ich stosowanie przez Komisję Europejską oraz wpisaniu ich do rejestru produktów przez nią prowadzonego – w przypadku dodatków paszowych oraz na zasadach określonych w dyrektywie 82/471 w przypadku materiałów paszowych. Przygotowanie do tego drugiego etapu wymagało podjęcia stosownych postanowień instytucjonalnych. W związku z tym, w dodawanych projektowaną nowelizacją artykułach 30a-30r, które wejdą w życie z dniem uzyskania przez Rzeczypospolitą Polską członkostwa w Unii Europejskiej, wprowadzono rozwiązania w zakresie trybu składania wniosków o udzielenie przez Komisję Europejską zgody na stosowanie dodatków paszowych, a także o wpis tychże do rejestru (dodawane art.30c-30d). Wniosek taki składa się za pośrednictwem państwa członkowskiego (państwa sprawozdawcy). W art.30b wskazano warunki udzielania przez Komisję Europejską zgody na stosowanie dodatku paszowego. W dodawanym projektowaną nowelizacją art.30e przyjęto także niezbędne rozwiązania proceduralne wskazujące kompetencje organów i tryb postępowania w przypadku, jeżeli po wejściu Polski do Unii Europejskiej, wniosek o udzielenie zezwolenia na stosowanie produktów będzie składany za pośrednictwem RP jako państwa sprawozdawcy. W art.30o-30r wprowadzano analogiczne rozwiązania dla materiałów paszowych, o których mowa w dyrektywie 82/471.

VI. Istotną zmianą, jaką projektowana nowela wprowadza w art.36 ustawy o środkach żywienia zwierząt, jest nałożenie na ministra właściwego do spraw rolnictwa obowiązków w

zakresie ogłaszania wykazów przedsiębiorców oraz przekazywania go Komisji Europejskiej i pozostałym państwom członkowskim.

VII. Projekt, w dodawanym art.20 a, przewiduje utworzenie organu opiniotwórczo - doradczego ministra właściwego do spraw rolnictwa w sprawach dotyczących środków żywienia zwierząt, w tym związanych z wpisem produktów do odpowiednich rejestrów, w postaci Komisji do spraw środków żywienia zwierząt tzw. Komisji paszowej. Według deklaracji projektodawcy, funkcjonowanie Komisji paszowej uzasadnione jest koniecznością sprawnej realizacji zadań wymagających specjalistycznej wiedzy z zakresu żywienia zwierząt.

VIII. W konkluzji należy stwierdzić, iż projekt ustawy o zmianie ustawy o środkach żywienia zwierząt oraz o zmianie niektórych ustaw, w zakresie w jakim zawiera przepisy dostosowujące prawo polskie do prawa europejskiego jest zgodny z prawem Unii Europejskiej. Zgodnie z deklaracją projektodawcy, część szczegółowych przepisów prawa Unii Europejskiej w zakresie środków żywienia zwierząt, będzie implementowana w drodze rozporządzeń wykonawczych do nowelizowanej ustawy.

Z poważaniem,


Do uprzejmej wiadomości:

Pan Jerzy Pilareczyk

Sekretarz Stanu

Ministerstwo Rolnictwa i Rozwoju Wsi

ROZPORZĄDZENIE
Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi ¹⁾
z dnia.....

w sprawie wymagań dotyczących dokumentacji, jaką należy dołączyć do wniosku o udzielenie zgody na stosowanie dodatku paszowego i jego wpis do rejestru oraz do wniosku o przedłużenie tej zgody.

Na podstawie art. 30i ustawy o środkach żywienia zwierząt (Dz. U. Nr 123, poz. 1350 i z 2003 r. Nr , poz.) zarządza się, co następuje:

§ 1.

Określa się wymagania dotyczące dokumentacji, jaką należy dołączyć do wniosku o udzielenie zgody na stosowanie dodatku paszowego i jego wpis do rejestru oraz do wniosku o przedłużenie tej zgody, stanowiącą załącznik do rozporządzenia.

§ 2.

Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem uzyskania przez Rzeczpospolitą Polską członkostwa w Unii Europejskiej.

**MINISTER ROLNICTWA
I ROZWOJU WSI**

¹⁾ Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działem administracji rządowej – rolnictwo na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 29 marca 2002 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 32, poz. 305).

**WYMAGANIA DOTYCZĄCE DOKUMENTACJI, JAKĄ NALEŻY DOŁĄCZYĆ DO
WNIOSKU O UDZIELENIE ZGODY NA STOSOWANIE DODATKU PASZOWEGO
I JEGO WPIS DO REJESTRU ORAZ DO WNIOSKU O PRZEDŁUŻENIE TEJ
ZGODY.**

I. Dane dotyczące identyfikacji i właściwości dodatku paszowego oraz warunków jego stosowania, opis metod postępowania analitycznego.

1. Identyfikacja dodatku paszowego:

- 1) nazwa własna dodatku paszowego;
- 2) rodzaj dodatku paszowego określony zgodnie z jego podstawową funkcją;
- 3) jakościowy i ilościowy skład dodatku paszowego, z wyszczególnieniem: substancji czynnych i innych składników oraz zanieczyszczeń
(dla substancji czynnej stanowiącej mieszaninę składników czynnych, z których każdy jest chemicznie zdefiniowany, należy opisać te składniki oddzielnie oraz podać proporcje mieszaniny);
- 4) postać fizyczna dodatku paszowego;
- 5) opis procesu wytwarzania dodatku paszowego z uwzględnieniem specyficznych procedur procesu technologicznego.

2. Substancja czynna:

1) nazewnictwo:

- a) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie:
 - nazwa rodzajowa,
 - nazwa chemiczna zgodnie z nomenklaturą IUPAC (Międzynarodowa Unia Chemii Teoretycznej i Stosowanej),
 - inne nazwy międzynarodowe i skróty,
 - numer substancji czynnej według Wykazu Substancji Chemicznych CAS,
- b) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów:
 - nazwa i opis taksonomiczny substancji czynnej zgodnie z międzynarodowym Kodem Nomenklatury,
- c) w przypadku dodatków paszowych z grupy enzymów:
 - nazwa substancji czynnej zgodnie z jej główną aktywnością enzymatyczną (według IUB/IUPAC, Eines i numer CAS);

2) opis ogólny:

- a) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie:
 - wzór strukturalny,
 - wzór cząsteczkowy,
 - masa cząsteczkowa,
- b) w przypadku substancji czynnej uzyskanej w procesie fermentacji:
 - skład jakościowy i ilościowy,
 - nazwa i miejsce kolekcji kultur, w której szczep jest zdeponowany oraz numer depozytu;
- c) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów:
 - nazwa i miejsce kolekcji kultur, w której szczep jest zdeponowany oraz numer depozytu,

- modyfikacja genetyczna (jeżeli stosowne), z uwzględnieniem: właściwości umożliwiających identyfikację szczepu, w tym pochodzenie, morfologia i fizjologia szczepu, stadium wzrostu, czynniki wpływające na aktywność biologiczną dodatku paszowego oraz inne dane genetyczne,
 - liczba jednostek formujących kolonie (CFU) na 1 g.,
 - d) w przypadku dodatków paszowych z grupy enzymów:
 - pochodzenie biologiczne,
 - pochodzenie mikrobiologiczne (jeżeli stosowne), z uwzględnieniem: nazwy i miejsca kolekcji kultur, w której szczep jest zdeponowany oraz numeru depozytu, modyfikacji genetycznej i właściwości umożliwiających identyfikację szczepu,
 - metody otrzymywania chemicznie czystego modelu substratów,
 - inne cechy fizykochemiczne;
- 3) badania czystości mające na celu określenie jakościowego i ilościowego składu zanieczyszczeń:
- a) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie i dodatków paszowych z grupy enzymów:
 - zanieczyszczenia mikrobiologiczne,
 - zanieczyszczenia chemiczne (metale ciężkie),
 - zanieczyszczenia toksynami (np. mykotoksyny),
 - b) w przypadku dodatków paszowych z grupy enzymów (dodatkowo):
 - działanie przeciwbakteryjne substancji czynnej, w ilości występującej w paszy,
 - składniki nieenzymatyczne (Suma Ciał Stałych Organicznych TOS),
 - c) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów:
 - stałość i czystość genetyczna hodowanych szczepów;
- 4) właściwości substancji czynnej:
- a) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie:
 - stała dysocjacji (pKa),
 - właściwości elektrostatyczne,
 - punkt topnienia i punkt wrzenia,
 - gęstość,
 - ciśnienie parowania,
 - rozpuszczalność w wodzie i rozpuszczalnikach organicznych,
 - widmo masowe i absorpcyjne,
 - dane JRM (jądrowy rezonans magnetyczny),
 - możliwa izomeria,
 - inne właściwości fizyczne,
 - b) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów:
 - właściwości związane z identyfikacją i zastosowaniem substancji czynnej (np. forma wegetatywna lub przetrwalnikowa, liczba jednostek formujących kolonie - CFU na 1 g),
 - c) w przypadku dodatków paszowych z grupy enzymów:
 - optymalne pH,
 - optymalna temperatura,
 - inne właściwości;
- 5) opis procesu wytwarzania i procesu oczyszczania substancji czynnej oraz podłoża mikrobiologiczne do hodowli mikroorganizmu.
3. Właściwości dodatku paszowego:
- 1) właściwości fizykochemiczne, biologiczne i biotechnologiczne dodatku paszowego:

- a) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie:
 - trwałość dodatku paszowego w danej postaci w warunkach środowiskowych (światło, temperatura, pH, wilgotność, dostęp powietrza, opakowanie) wraz z okresem trwałości,
 - trwałość dodatku paszowego w danej postaci w warunkach przygotowywania i przechowywania premiksów i mieszanek paszowych (ogrzewanie, wilgotność, ciśnienie, upływ czasu, opakowanie) wraz z okresem trwałości,
 - produkty rozpadu dodatku paszowego, powstałe w warunkach przygotowywania i przechowywania premiksów i mieszanek paszowych,
 - b) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów:
 - utrata aktywności biologicznej w warunkach, o których mowa w pkt 1 lit. a,
 - c) w przypadku dodatków paszowych z grupy enzymów:
 - produkty niespodziewanych reakcji enzymatycznych lub chemicznych dodatku paszowego ze składnikami pasz;
 - produkty rozpadu dodatku paszowego powstałe w warunkach przechowywania pasz.
- 2) właściwości fizykochemiczne, biologiczne i biotechnologiczne dodatku paszowego, inne niż wymienione w pkt 1 lit. a, b i c:
- a) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie:
 - właściwości niezbędne do uzyskania jednorodnych mieszanin w premiksach i mieszankach paszowych,
 - właściwości dotyczące pylenia,
 - właściwości elektrostatyczne,
 - rozpuszczalność,
 - b) w przypadku mikroorganizmów:
 - utrata aktywności biologicznej w środowisku przewodu pokarmowego lub in vitro,
 - c) w przypadku enzymów:
 - produkty rozpadu dodatku paszowego powstałe w środowisku przewodu pokarmowego lub in vitro;
- 3) niezgodności lub interakcje (np. z paszami, dodatkami paszowymi dopuszczonymi do wytwarzania i wprowadzenia do obrotu lub produktami leczniczymi).
4. Warunki stosowania dodatku paszowego:
- 1) zastosowania dodatku paszowego:
 - a) wskazania do stosowania, z wyszczególnieniem:
 - gatunku lub kategorii, wieku oraz kierunku użytkowania zwierząt, dla których dodatek paszowy jest przeznaczony,
 - rodzaju paszy,
 - b) przeciwwskazania;
 - 2) znane zastosowania substancji czynnej (np. w produkcji środków spożywczych, medycynie, weterynarii, rolnictwie i przemyśle);
 - 3) zawartość dodatku paszowego w premiksach i mieszankach paszowych, wyrażona jako:
 - a) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie:
 - procentowa zawartość substancji czynnej w suchej masie premiksu lub mieszanki paszowej,
 - ilość mg dodatku paszowego w 1kg premiksu lub mieszanki paszowej;
 - b) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów:
 - liczba jednostek formujących kolonie (CFU) na 1 g;
 - c) w przypadku enzymów:
 - liczba jednostek aktywności na 1 g.;
- 4) okres stosowania dodatku paszowego;
 - 5) okres karencji (jeżeli stosowne).

6) środki ostrożności dotyczące wytwarzania, obsługi, stosowania i usuwania dodatku paszowego.

5. Metody postępowania analitycznego:

- 1) opis metod badań analitycznych stosowanych do określenia składu, postaci i właściwości dodatku paszowego oraz czystości i właściwości jego substancji czynnej;
- 2) opis jakościowych i ilościowych metod badań analitycznych stosowanych w kontroli zawartości substancji czynnej w premiksach i mieszankach paszowych;
- 3) opis jakościowych i ilościowych metod badań analitycznych stosowanych do określenia pozostałości dodatku paszowego w tkankach docelowych i produktach pochodzenia zwierzęcego;
- 4) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów dodatkowo opis metod badań analitycznych stosowanych do izolowania, liczenia i identyfikacji dodatku paszowego.

II. Wyniki badań z zakresu skuteczności dodatku paszowego.

1. Badania wpływu dodatku paszowego na premiksy i mieszanki paszowe:

- 1) badania obejmują następujące grupy dodatków paszowych:
 - a) przeciwutleniaczy,
 - b) konserwantów,
 - c) substancji wiążących,
 - d) substancji emulgujących,
 - e) substancji stabilizujących,
 - f) substancji żelujących,
 - g) regulatorów kwasowości,
 - h) mikroorganizmów (jeżeli stosowne),
 - i) enzymów (jeżeli stosowne);
- 2) w odniesieniu do każdego przeprowadzonego badania należy określić korzystne i niepożądane skutki działania dodatku paszowego.

2. Badania wpływu dodatku paszowego na produkcję zwierzęcą:

- 1) w przypadku dodatków paszowych z grupy *kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych* należy określić:
 - a) skutki działania,
 - b) właściwości profilaktyczne,
 - c) wpływ na strawność paszy i przyrost masy ciała zwierząt,
 - d) jeżeli stosowne, wpływ na wzrost zwierząt i wykorzystanie paszy,
 - e) jeżeli stosowne, wpływ na zapłodnienie jaj i wylęgowość (ptaki hodowlane);
- 2) w przypadku dodatków paszowych mających wpływ na produkcję zwierzęcą, ale innych niż wymienione w pkt. 1), należy określić ich wpływ na:
 - a) pobranie paszy,
 - b) masę ciała,
 - c) strawność paszy,
 - d) jakość produktu,
 - e) wydajność,
 - f) parametry mające pozytywny wpływ na produkcję zwierzęcą, inne niż wymienione w pkt. a) do e),
 - g) jeżeli stosowne, należy określić zależność między dawką a reakcją na jej podanie;
- 3) w odniesieniu do każdego przeprowadzonego badania należy określić:
 - a) miejsce badań, wielkość stada, warunki żywienia i chowu oraz sposoby skarmiania,
 - b) zwierzęta użyte w badaniach (gatunek, rasa, wiek, płeć),

- c) liczbę testów, grupy kontrolne oraz liczbę zwierząt w każdej grupie,
 - d) proces wytwarzania i ilościowy skład diety, z wyszczególnieniem użytych składników, wartości żywieniowej i energetycznej,
 - e) koncentrację substancji czynnej w paszach,
 - f) datę i dokładny czas trwania badań oraz datę i zakres wykonanych badań,
 - g) badania ustalające dawkowanie,
 - h) czas w którym wystąpiły niekorzystne skutki działania.
3. Badania wpływu dodatku paszowego na jakość organoleptyczną, żywieniową, sanitarną i technologiczną produktów pochodzenia zwierzęcego.
 4. W przypadku substancji czynnych określonych chemicznie należy przedstawić, jeżeli stosowne, wyniki badań z zakresu wpływu dodatku paszowego na odchody zwierzęce.

III. Wyniki badań z zakresu bezpieczeństwa stosowania dodatku paszowego.

- A. Wyniki badań biologicznych wykonywanych na gatunkach lub kategoriach zwierząt, dla których dodatek paszowy jest przeznaczony:
 1. Badania toksykologiczne:
 - 1) testy tolerancji mające na celu określenie marginesu bezpieczeństwa stosowania dodatku paszowego (tj. marginesu między maksymalnym poziomem zalecanej dawki w paszach a minimalnym poziomem powodującym niekorzystne efekty);
 - 2) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie należy przedstawić, jeżeli stosowne, wyniki badań z zakresu wpływu dodatku paszowego na reprodukcję i płodność zwierząt.
 2. Badania mikrobiologiczne mające na celu określenie bezpieczeństwa mikrobiologicznego dodatku paszowego:
 - 1) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie, które na poziomie zawartości w paszy odznaczają się właściwościami przeciwbakteryjnymi należy:
 - a) określić MIC (minimalne stężenie hamujące) dla bakterii chorobotwórczych i niechorobotwórczych, endogennych i egzogennych,
 - b) przedstawić wyniki badań monitorujących oporność bakteryjną na dodatek paszowy;
 - 2) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie należy przedstawić wyniki:
 - a) testów z zakresu zdolności dodatku paszowego do:
 - indukcji oporności krzyżowej na dane antybiotyki,
 - selekcji opornych szczepów bakterii w warunkach naturalnych u gatunków zwierząt dla których przeznaczony jest dodatek paszowy; jeżeli wskazane, należy wykonać badanie mechanizmów genetycznych przekazywania genów oporności,
 - b) testów z zakresu wpływu dodatku paszowego:
 - na liczbę drobnoustrojów opornych obecnych w przewodzie pokarmowym (np. Enterobacteriaceae, Enterococcus i Clostridium),
 - na wydalanie mikroorganizmów odpowiedzialnych za choroby odzwierzęce np. Salmonella spp, Campylobacter spp.;
 - 3) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów należy określić:
 - a) oporność krzyżową na antybiotyki stosowane w lecznictwie ludzi lub zwierząt,
 - b) MIC dla mutantów odznaczających się opornością chromosomową, które powstały w środowisku in vitro,
 - c) determinację genetyczną oporności (jeżeli stosowne);

- 4) w przypadku dodatków paszowych z grupy enzymów pochodzenia mikrobiologicznego należy określić poziom mikroorganizmu wytwarzającego;
 - 5) badania w zakresie występowania GMO i ich produktów oraz charakterystyki GMO, (jeżeli stosowne).
3. Badania farmakologiczne obejmujące badania metabolizmu i pozostałości substancji czynnej dodatku paszowego w produktach pochodzenia zwierzęcego (w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie).

B. Wyniki badań biologicznych wykonywanych na zwierzętach laboratoryjnych:

1. Badania toksykologiczne:
 - 1) badania toksyczności ostrej po podaniu doustnym (nie dotyczy mikroorganizmów);
 - 2) oznaczenia działania genotoksycznego i mutagennego (nie dotyczy mikroorganizmów);
 - 3) badania toksyczności podostrej (do 3 miesięcy) po podaniu doustnym (nie dotyczy mikroorganizmów);
 - 4) badania toksyczności przewlekłej (powyżej 3 miesięcy) po podaniu doustnym (w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie);
 - 5) oznaczenia działania karcynogennego (w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie);
 - 6) badanie wpływu na reprodukcję (w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie) wraz ze szczegółową oceną:
 - a) płodności,
 - b) przebiegu ciąży,
 - c) porodu,
 - d) instynktu macierzyńskiego,
 - e) potomstwa;
 - 7) oznaczenia działania teratogennego (w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie):
 - a) embriotoksyczność,
 - b) działanie toksyczne na płód.
2. Badania farmakologiczne dodatku paszowego obejmujące badania metabolizmu i pozostałości substancji czynnej dodatku paszowego w produktach pochodzenia zwierzęcego (w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie).
3. Badania farmakologiczne i toksykologiczne, inne niż wymienione w pkt 1 i 2.
4. W przypadku substancji czynnych określonych chemicznie należy oznaczyć minimalny poziom dodatku paszowego nie powodujący efektów toksycznych (NOEL), wyrażony w ilości mg dodatku paszowego na kg masy ciała na dobę.

C. Wyniki badań z zakresu bezpieczeństwa stosowania dodatku paszowego mających na celu ochronę zdrowia ludzi (w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie):

1. Oznaczenia wartości ADI (dopuszczalne dzienne spożycia), wyrażonej w ilości mg dodatku paszowego na osobę na dobę, jeżeli wykonanie takiego oznaczenia jest wskazane.
2. Oznaczenia wartości NDSP (Najwyższe Dopuszczalne Stężenia Pozostałości) dodatku paszowego.

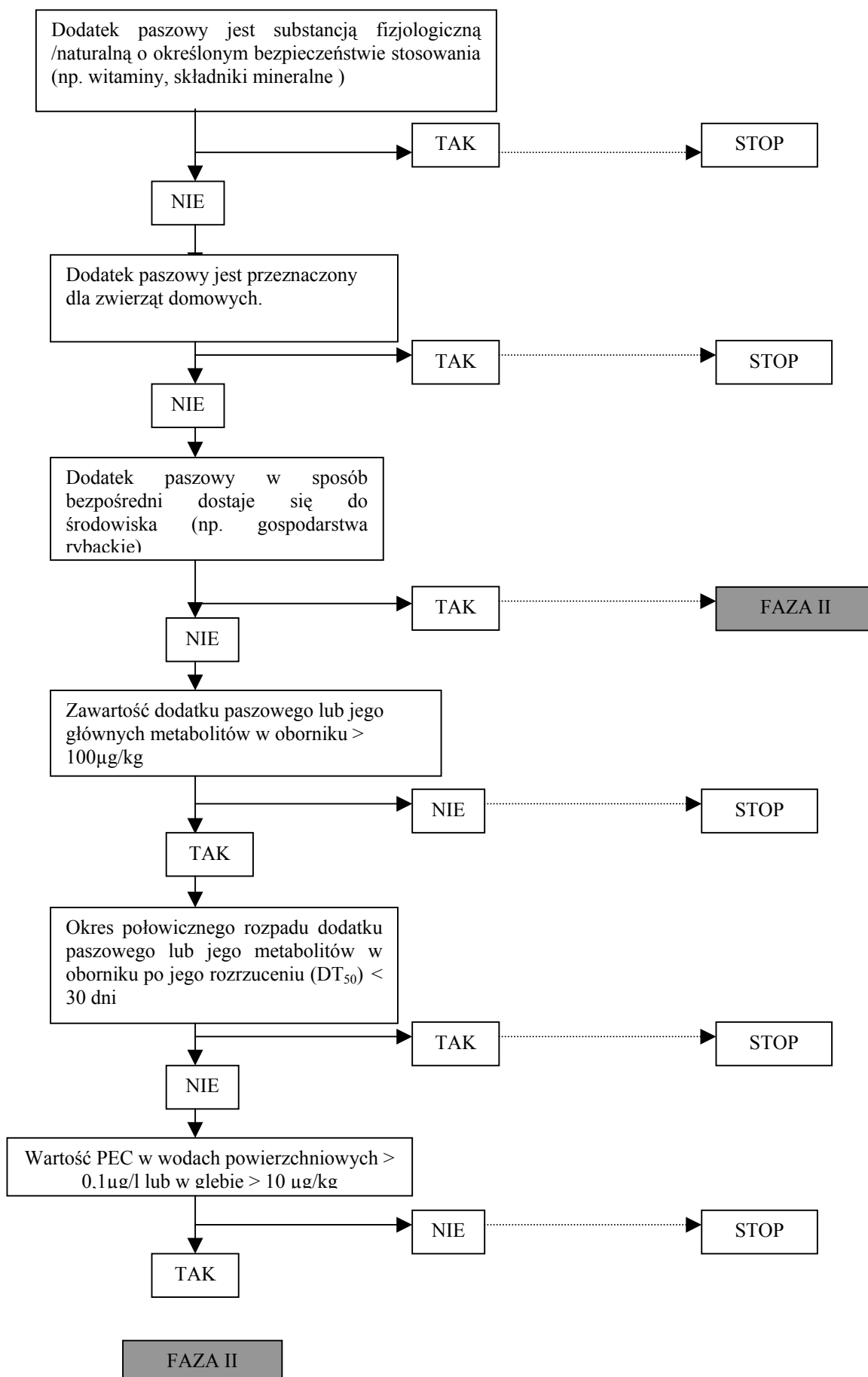
3. Określenie okresu karencji dla dodatku paszowego na podstawie wartości NDSP.
 4. Badania toksykologiczne:
 - 1) toksyczność ostra:
 - a) badania tolerancji układowej (układ oddechowy),
 - b) badania tolerancji miejscowej (oczy, skóra);
 - 2) toksyczność systemowa.
 5. Ocena narażenia.
 6. Środki kontroli narażenia.
- D. Wyniki badań ekotoksykologicznych dodatku paszowego (w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie).
1. Faza I badań mająca na celu ocenę stopnia zagrożenia dla środowiska (patrz drzewo decyzyjne); należy określić wartości PEC (spodziewana zawartość w środowisku, przy której występują niekorzystne skutki) dla dodatku paszowego i jego głównych metabolitów oraz środowiska (woda, gleba).
 2. Faza II badań mająca na celu określenie marginesu bezpieczeństwa stosowania dodatku paszowego:
 - 1) faza II A: należy określić:
 - a) wartości PEC dla środowiska, z uwzględnieniem:
 - zawartości dodatku paszowego i jego głównych metabolitów w oborniku, po podaniu zwierzętom zalecanej dawki dodatku,
 - możliwości rozcieńczenia wydalanego dodatku w procesie przetwarzania obornika i jego przechowywania przed rozrzuceniem,
 - adsorpcji i desorpcji dodatku i jego metabolitów w glebie oraz okresu trwałości metabolitów w glebie (DT₅₀ i DT₉₀); w przypadku wody – sedimentacji,
 - czynników takich jak fotoliza, hydroliza, parowanie, degradacja w glebie lub systemie osadów wodnych itp.,
 - b) zależność między narażeniem, zawartością dodatku paszowego i jego głównych metabolitów, a wystąpieniem w krótkim odstępie czasu niekorzystnych skutków u gatunków roślin i zwierząt w danym środowisku, w oparciu o wyniki testów wykonanych w:
 - środowisku gleby: działanie toksyczne dla dżdżownic, roślin gruntowych i mikroorganizmów żyjących w glebie,
 - w środowisku wody: działanie toksyczne dla ryb, *Daphnia magna*, alg i organizmów osadowych,
 - c) wartości PNEC (spodziewana zawartość w środowisku, przy której nie występują niekorzystne skutki) dla środowiska, w którym dodatek paszowy będzie stosowany,
 - d) stosunek wartości PEC do PNEC (zwykle będzie wahał się między 1,0 a 0,1); jeżeli stosunek tych wartości jest wyższy, wtedy należy wykonać badania fazy IIB.
 - 2) faza II B (szczegółowe badanie toksykologiczne): ocena oddziaływania na glebę może obejmować:

- a) badanie subletalne skutków działania na dżdżownice, dalsze badania wpływu na mikroflorę gleby, badanie fitotoksyczności na szeregu gatunkach roślin mających znaczenie ekonomiczne, badania na bezkręgowcach użytków zielonych łącznie z owadami i dziko żyjącymi ptakami,
- b) uwaga: może okazać się, że nie będzie potrzebna odrębna ocena toksyczności dla ssaków, jako że ten aspekt prawdopodobnie zostanie ujęty w badaniach toksyczności dla ssaków przeprowadzonych w celu wyznaczenia ADI.

Ocena oddziaływania na wodę może obejmować:

- a) badanie toksyczności chronicznej w stosunku do najbardziej wrażliwych organizmów wodnych wyznaczonych podczas oceny fazy IIA, np. test we wczesnym etapie życia ryb, test rozmnażania Daphni, 72-godzinne badanie alg i badanie akumulacji biologicznej,
- b) tam, gdzie nie można ustalić wystarczającego marginesu bezpieczeństwa między wartościami PEC a PNEC, należy przedstawić środki działania wyznaczone w celu skutecznego złagodzenia i ograniczenia oddziaływania na środowisko.

FAZA I BADAŃ EKOTOKSYKOLOGICZNYCH DODATKU PASZOWEGO
(drzewo decyzyjne)



IV. Forma monografii.

1. Identyfikacja dodatku paszowego:
 - 1) nazwa własna dodatku paszowego;
 - 2) rodzaj dodatku paszowego określony zgodnie z jego podstawową funkcją;
 - 3) jakościowy i ilościowy skład dodatku paszowego, z wyszczególnieniem: substancji czynnych i innych składników oraz zanieczyszczeń
(dla substancji czynnej stanowiącej mieszaninę składników czynnych, z których każdy jest chemicznie zdefiniowany, należy opisać te składniki oddzielnie oraz podać proporcje mieszaniny);
 - 4) postać fizyczna dodatku paszowego;
 - 5) opis procesu wytwarzania dodatku paszowego z uwzględnieniem specyficznych procedur procesu technologicznego.

2. Właściwości substancji czynnej:
 - 1) nazewnictwo:
 - a) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie:
 - nazwa rodzajowa,
 - nazwa chemiczna zgodnie z nomenklaturą IUPAC (Międzynarodowa Unia Chemii Teoretycznej i Stosowanej),
 - inne nazwy międzynarodowe i skróty,
 - numer substancji czynnej według Wykazu Substancji Chemicznych CAS,
 - b) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów:
 - nazwa i opis taksonomiczny substancji czynnej zgodnie z międzynarodowym Kodem Nomenklatury,
 - c) w przypadku dodatków paszowych z grupy enzymów:
 - nazwa substancji czynnej zgodnie z jej główną aktywnością enzymatyczną (według IUB/IUPAC, EINECS i numer CAS);
 - 2) opis ogólny:
 - a) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie:
 - wzór strukturalny,
 - wzór cząsteczkowy,
 - masa cząsteczkowa,
 - w przypadku substancji czynnej uzyskanej w procesie fermentacji:
 - skład jakościowy i ilościowy,
 - nazwa i miejsce kolekcji kultur, w której szczep jest zdeponowany oraz numer depozytu,
 - b) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów:
 - nazwa i miejsce kolekcji kultur, w której szczep jest zdeponowany oraz numer depozytu,
 - modyfikacja genetyczna (jeżeli stosowne), z uwzględnieniem: właściwości umożliwiających identyfikację szczepu, w tym pochodzenie, morfologia i fizjologia szczepu, stadium wzrostu, czynniki wpływające na aktywność biologiczną dodatku paszowego oraz inne dane genetyczne,
 - liczba jednostek formujących kolonie (CFU) na 1 g.,
 - c) w przypadku dodatków paszowych z grupy enzymów:
 - pochodzenie biologiczne,
 - pochodzenie mikrobiologiczne (jeżeli stosowne), z uwzględnieniem: nazwy i miejsca kolekcji kultur, w której szczep jest zdeponowany oraz numeru depozytu, modyfikacji genetycznej i właściwości umożliwiających identyfikację szczepu,

- metody otrzymywania chemicznie czystego modelu substratów,
 - inne cechy fizykochemiczne;
- 3) badania czystości mające na celu określenie jakościowego i ilościowego składu zanieczyszczeń:
- a) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie i dodatków paszowych z grupy enzymów:
 - zanieczyszczenia mikrobiologiczne,
 - zanieczyszczenia chemiczne (metale ciężkie),
 - zanieczyszczenia toksynami (np. mykotoksyny),
 - b) w przypadku dodatków paszowych z grupy enzymów (dodatkowo):
 - działanie przeciwbakteryjne substancji czynnej, w ilości występującej w paszy,
 - składniki nieenzymatyczne (Suma Ciał Stałych Organicznych TOS),
 - c) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów:
 - stałość i czystość genetyczna hodowanych szczepów;
- 4) właściwości substancji czynnej:
- a) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie:
 - stała dysocjacji (pKa),
 - właściwości elektrostatyczne,
 - punkt topnienia i punkt wrzenia,
 - gęstość,
 - ciśnienie parowania,
 - rozpuszczalność w wodzie i rozpuszczalnikach organicznych,
 - widmo masowe i absorpcyjne,
 - dane JRM (jądrowy rezonans magnetyczny),
 - możliwa izomeria,
 - inne właściwości fizyczne,
 - b) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów:
 - właściwości związane z identyfikacją i zastosowaniem substancji czynnej (np. forma wegetatywna lub przetrwalnikowa, liczba jednostek formujących kolonie - CFU na 1 g),
 - c) w przypadku dodatków paszowych z grupy enzymów:
 - optymalne pH,
 - optymalna temperatura,
 - inne właściwości;
- 5) opis procesu wytwarzania i procesu oczyszczania substancji czynnej oraz podłoża mikrobiologiczne do hodowli mikroorganizmu.
3. Właściwości dodatku paszowego:
- 1) właściwości fizykochemiczne, biologiczne i biotechnologiczne dodatku paszowego:
 - a) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie:
 - trwałość dodatku paszowego w danej postaci w warunkach środowiskowych (światło, temperatura, pH, wilgotność, dostęp powietrza, opakowanie) wraz z okresem trwałości,
 - trwałość dodatku paszowego w danej postaci w warunkach przygotowywania i przechowywania premiksów i mieszanek paszowych (ogrzewanie, wilgotność, ciśnienie, wpływ czasu, opakowanie) wraz z okresem trwałości,
 - produkty rozpadu dodatku paszowego, powstałe w warunkach przygotowywania i przechowywania premiksów i mieszanek paszowych;
 - b) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów:
 - utrata aktywności biologicznej w warunkach, o których mowa w pkt 1 lit. a;

- c) w przypadku dodatków paszowych z grupy enzymów:
 - produkty niespodziewanych reakcji enzymatycznych lub chemicznych dodatku paszowego ze składnikami pasz,
 - produkty rozpadu dodatku paszowego powstałe w warunkach przechowywania pasz;
- 2) właściwości fizykochemiczne, biologiczne i biotechnologiczne dodatku paszowego, inne niż wymienione w pkt 1 lit. a, b i c:
 - a) w przypadku substancji czynnych określonych chemicznie:
 - właściwości niezbędne do uzyskania jednorodnych mieszanin w premiksach i mieszankach paszowych,
 - właściwości dotyczące pylenia,
 - właściwości elektrostatyczne,
 - rozpuszczalność,
 - b) w przypadku mikroorganizmów:
 - utrata aktywności biologicznej w środowisku przewodu pokarmowego lub in vitro,
 - c) w przypadku enzymów:
 - produkty rozpadu dodatku paszowego powstałe w środowisku przewodu pokarmowego lub in vitro;
- 3) niezgodności lub interakcje (np. z paszami, dodatkami paszowymi dopuszczonymi do wytwarzania i wprowadzenia do obrotu lub produktami leczniczymi).

4. Metody postępowania analitycznego:

- 1) opis metod badań analitycznych stosowanych do określenia składu, postaci i właściwości dodatku paszowego oraz czystości i właściwości jego substancji czynnej;
- 2) opis jakościowych i ilościowych metod badań analitycznych stosowanych w rutynowej kontroli zawartości substancji czynnej w premiksach i mieszankach paszowych;
- 3) opis jakościowych i ilościowych metod badań analitycznych stosowanych do określenia pozostałości dodatku paszowego w tkankach docelowych i produktach pochodzenia zwierzęcego;
- 4) w przypadku dodatków paszowych z grupy mikroorganizmów dodatkowo opis metod badań analitycznych stosowanych do izolowania, liczenia i identyfikacji dodatku paszowego;
- 5) źródło danych opublikowanych;
- 6) dane z zakresu warunków przechowywania dodatku paszowego.

5. Właściwości biologiczne dodatku paszowego:

- 1) w przypadku dodatków paszowych z grupy *kokcydiostatyków i innych produktów leczniczych* należy określić właściwości profilaktyczne;
- 2) w przypadku dodatków paszowych mających wpływ na produkcję zwierzęcą, ale innych niż wymienione w pkt 1, należy określić ich wpływ na:
 - a) pobranie paszy,
 - b) masę ciała,
 - c) strawność paszy,
 - d) jakość produktu,
 - e) wydajność,
 - f) parametry mające pozytywny wpływ na produkcję zwierzęcą, inne niż wymienione w lit. a-e;
- 3) wpływ dodatków paszowych na premiksy i mieszanki paszowe, (jeżeli dotyczy);
- 4) w odniesieniu do każdego przeprowadzonego badania należy określić korzystne i niepożądane skutki działania dodatku paszowego.

6. Szczegółowe dane uzyskane z badań pozostałości substancji czynnej dodatku paszowego w produktach pochodzenia zwierzęcego.
7. Oznaczenia wartości ADI (dopuszczalne dzienne spożycia), wartości NDSP (Najwyższe Dopuszczalne Stężenia Pozostałości) oraz okresu karencji dodatku paszowego.
8. Inne właściwości dodatku paszowego umożliwiające jego identyfikację.
9. Warunki stosowania dodatku paszowego.
10. Data.

V. Forma noty identyfikacyjnej.

1. Identyfikacja dodatku paszowego:
 - 1) rodzaj dodatku paszowego;
 - 2) postać fizyczna dodatku paszowego;
 - 3) skład jakościowy i ilościowy dodatku paszowego;
 - 4) metody badań analitycznych dodatku paszowego i jego pozostałości;
 - 5) numer rejestracji;
 - 6) opakowanie.
2. Właściwości substancji czynnej:
 - 1) nazewnictwo:
 - a) nazwa rodzajowa,
 - b) nazwa chemiczna zgodnie z nomenklaturą IUPAC (Międzynarodowa Unia Chemii Teoretycznej i Stosowanej),
 - c) numer substancji czynnej według Wykazu Substancji Chemicznych CAS;
 - 2) wzór chemiczny.
3. Właściwości fizykochemiczne, biologiczne i biotechnologiczne dodatku paszowego:
 - 1) trwałość dodatku paszowego;
 - 2) trwałość dodatku paszowego w warunkach przygotowywania premiksów i mieszanek paszowych;
 - 3) trwałość dodatku paszowego w warunkach przechowywania premiksów i mieszanek paszowych;
 - 4) inne właściwości.
4. Warunki stosowania dodatku paszowego:
 - 1) gatunek lub kategoria zwierząt oraz maksymalny wiek (jeżeli możliwe);
 - 2) minimalna i maksymalna zawartość dodatku paszowego w paszach;
 - 3) przeciwwskazania, interakcje;
 - 4) środki ostrożności.
5. Osoba odpowiedzialna za wprowadzenie dodatku do obrotu:
 - 1) imię i nazwisko albo nazwa siedziby osoby odpowiedzialnej za wprowadzenie dodatku do obrotu;
 - 2) adres osoby odpowiedzialnej za wprowadzenie dodatku do obrotu albo jej siedziby;
 - 3) numer rejestracyjny.

6. Przedsiębiorca prowadzący działalność gospodarczą w zakresie wytwarzania dodatku paszowego:

- 1) imię i nazwisko albo nazwa siedziby przedsiębiorcy;
- 2) adres przedsiębiorcy albo jego siedziby;
- 3) numer zatwierdzenia lub Numer rejestracyjny przyznany zakładowi lub pośrednikowi.

7. Data.

VI. Wymagania dotyczące dokumentacji, jaką należy dołączyć do wniosku o przedłużenie zgody na stosowanie dodatku paszowego, dla osoby odpowiedzialnej za wprowadzenie dodatku do obrotu.

1. Dane ogólne:

- 1) dokumentacja oraz monografia przygotowana zgodnie z aktualnie obowiązującymi wymaganiami;
- 2) dokumentacja i monografia w zakresie bezpieczeństwa stosowania dodatku paszowego uzupełniona o aktualne informacje;
- 3) dane dotyczące statusu zatwierdzenia dodatku paszowego na świecie oraz wielkości jego sprzedaży.

2. Identyfikacja dodatku paszowego i jego substancji czynnej:

- 1) dokumentacja potwierdzająca brak zmian i modyfikacji w zakresie składu oraz czystości dodatku paszowego;
- 2) dane o zmianach wprowadzonych do procesu wytwarzania.

3. Skuteczność dodatku paszowego:

- 1) dokumentacja potwierdzająca uprzednio określoną skuteczność dodatku paszowego w warunkach produkcji zwierzęcej obowiązujących w Unii Europejskiej;
- 2) dokumentacja zawierająca podsumowanie ogólnych doświadczeń dotyczących stosowania dodatku oraz efekty monitorowania jego wydajności.

4. Dane mikrobiologiczne:

- 1) aktualne dane o rozwoju oporności bakteryjnej na dodatek paszowy w oparciu o badania wykonane w gospodarstwach, na obszarze których dodatek był stosowany przez długi okres czasu;
- 2) wyniki badań w zakresie zdolności dodatku paszowego do indukcji oporności krzyżowej na antybiotyki stosowane w terapii chorób ludzi i zwierząt (jeżeli stosowne);
- 3) wyniki z przeprowadzonych programów monitoringowych.

5. Bezpieczeństwo stosowania dodatku paszowego:

- 1) dokumentacja potwierdzająca bezpieczeństwo stosowania dodatku paszowego w oparciu o aktualny stan wiedzy naukowej;
- 2) szczegółowe raporty o wystąpieniu niekorzystnych skutków u zwierząt, dla których dodatek paszowy jest przeznaczony, u ludzi i w środowisku;
- 3) informacje o interakcjach;
- 4) raporty dotyczące monitorowania pozostałości dodatku paszowego;
- 5) inne informacje dotyczące bezpieczeństwa stosowania dodatku paszowego;

VII. Wymagania dotyczące dokumentacji, jaką należy dołączyć do wniosku o udzielenie zgody na stosowanie dodatku paszowego, dla wnioskodawcy innego niż osoba odpowiedzialna za wprowadzenie tego dodatku do obrotu.

1. Dane dotyczące identyfikacji i właściwości dodatku paszowego oraz warunków jego stosowania, opis metod postępowania analitycznego oraz monografia dodatku paszowego.
2. Dane wskazujące, że zakres specyfikacji parametrów fizycznych i chemicznych dodatku jest zasadniczo podobny do tego jaki posiada zatwierdzony produkt.
3. Dokumentacja potwierdzająca uprzednio określoną skuteczność dodatku paszowego.
4. Aktualne dane o rozwoju oporności bakteryjnej na dodatek paszowy w oparciu o badania wykonane w gospodarstwach, na obszarze których dodatek był stosowany przez długi okres czasu.
5. Wyniki badań w zakresie zdolności dodatku paszowego do indukcji oporności krzyżowej na antybiotyki stosowane w terapii chorób ludzi i zwierząt (jeżeli stosowne).
6. Dokumentacja potwierdzająca bezpieczeństwo stosowania dodatku paszowego w oparciu o aktualny stan wiedzy naukowej.
7. Informacja o zgodności okresu karencji dla dodatku paszowego z wartością NDSP.

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia w sprawie wymagań dotyczących dokumentacji, jaką należy dołączyć do wniosku o udzielenie zgody na stosowanie dodatku paszowego i jego wpis do rejestru oraz do wniosku o przedłużenie tej zgody, stanowi wykonanie upoważnienia zawartego w art. 30i ustawy o środkach żywienia zwierząt (Dz. U. Nr 123, poz. 1350 i z 2003 r. Nr , poz.).

Do opracowania przedmiotowego projektu wykorzystano następujące dokumenty Unii Europejskiej:

- 1) Dyrektywa Komisji nr 2001/79/WE z dnia 17 września 2001 r. zmieniająca Dyrektywę Rady nr 87/153/EWG ustalającą wytyczne oceny dodatków stosowanych w żywieniu zwierząt,
- 2) Dyrektywa Komisji nr 94/40/EWG z dnia 22 lipca 1994 r. zmieniająca Dyrektywę Rady nr 87/153/EWG ustalającą wytyczne oceny dodatków stosowanych w żywieniu zwierząt,
- 3) Dyrektywa Komisji nr 95/11/WE z dnia 4 maja 1995 r. zmieniająca Dyrektywę Rady nr 87/153/EWG ustalającą wytyczne oceny dodatków stosowanych w żywieniu zwierząt.

Przedmiotowy projekt rozporządzenia został przygotowany w celu umożliwienia producentom i importerom środków żywienia zwierząt dostosowanie się do regulacji prawnych obowiązujących w Unii Europejskiej. Celem wprowadzenia regulacji zawartych w projekcie rozporządzenia jest ochrona zdrowia zwierząt i właściwa jakość środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego a tym samym ochrona zdrowia ludzi oraz ochrona środowiska.

W ramach prowadzonych uzgodnień wewnątrzresortowych projekt rozporządzenia zostanie przesłany m. in. do: Centralnego Laboratorium Przemysłu Paszowego w Lublinie, Głównego Inspektoratu Weterynarii, Głównego Inspektoratu Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych.

W ramach prowadzonych konsultacji projekt rozporządzenia zostanie skierowany do: Federacji Związków Producentów Rolnych, Izby Gospodarczej Handlowców, Przetwórców Zbóż i Producentów Pasz, Krajowej Izby Lekarsko – Weterynaryjnej, Krajowej Izby Producentów Drobiu i Pasz, Krajowej Rady Izb Rolniczych, Krajowego Związku Rolników, Kółek i Organizacji Rolniczych, Niezależnego Samorządnego Związku Zawodowego Rolników Indywidualnych „Solidarność”, Niezależnego Samorządnego Związku Zawodowego „Solidarność”, Polskiego Związku Producentów Pasz oraz Związku Zawodowego Rolnictwa „Samoobrona”.

Wejście rozporządzenia w życie nie spowoduje skutków finansowych dla budżetu państwa.

Proponuje się aby rozporządzenie zaczęło obowiązywać od dnia uzyskania przez Rzeczpospolitą Polską członkostwa w Unii Europejskiej.

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI ¹⁾**

Z dnia 2003r.

w sprawie wymagań dotyczących dokumentacji dołączanej do wniosku o dopuszczenie do obrotu materiału paszowego.

Na podstawie art. 30p ust. 5 ustawy o środkach żywienia zwierząt (Dz. U. Nr 123, poz. 1350 i z 2003 r. Nr , poz.) zarządza się, co następuje:

§ 1.

Określa się wymagania dla dokumentacji materiałów paszowych z grup, o których mowa w art. 30o ust. 1, stanowiące załącznik do rozporządzenia.

§ 2.

Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem uzyskania przez Rzeczpospolitą Polską członkostwa w Unii Europejskiej.

MINISTER ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

¹⁾ Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działem administracji rządowej - rolnictwo na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 29 marca 2002r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 32, poz. 305).

**WYMAGANIA DLA DOKUMENTACJI MATERIAŁÓW PASZOWYCH Z GRUP,
O KTÓRYCH MOWA W ART. 30a UST. 1 USTAWY O ŚRODKACH
ŻYWIENIA ZWIERZĄT**

I. Dokumentacja dotycząca charakterystyki, środowiska hodowli i wytwarzania mikroorganizmów należących do grup: bakterii, drożdży, glonów i grzybów oraz charakterystyki, identyfikacji i metody kontroli utworzonego materiału paszowego.

1. Dane charakteryzujące mikroorganizmy:

- 1) pochodzenie mikroorganizmów, ich taksonomia, morfologia, właściwości biologiczne oraz ewentualne modyfikacje genetyczne;
- 2) nieszkodliwość mikroorganizmów, możliwość przeżywania w środowisku zewnętrznym oraz ewentualne skutki ich oddziaływania w środowisku;
- 3) stałość i czystość hodowanych szczepów oraz metody stosowane dla sprawdzenia tych kryteriów.

2. Dane dotyczące środowiska hodowli i wytwarzania mikroorganizmów:

- 1) skład substratu, substancji dodanych itp.;
- 2) postępowanie przy wytwarzaniu mikroorganizmów - namnażanie, suszenie, oczyszczanie, dewitalizacja;
- 3) metody stosowane dla sprawdzenia stałości składu materiału paszowego hodowli i wykrycia kontaminacji (zanieczyszczeń, uszkodzeń) chemicznych, fizycznych lub biologicznych, powstałych ewentualnie w toku produkcji;

3. Dane dotyczące charakterystyki materiału paszowego powinny określać:

- 1) właściwości fizyczne i fizykochemiczne - morfologia makroskopowa i mikroskopowa, granulometria, gęstość, masa specyficzna, higroskopijność, rozpuszczalność, właściwości elektrostatyczne itp.;
- 2) skład chemiczny oraz charakterystykę:
 - a) zawartość wody, białka surowego, tłuszczy surowych, włókna surowego,

- popiołu surowego, węglowodanów wraz z granicami zmienności tych zawartości,
- b) zawartość azotu ogólnego, białek, kwasów nukleinowych, azotu amoniakalnego, azotu amidowego, azotanów i azotynów,
 - c) skład jakościowy i ilościowy aminokwasów ogólnych wolnych oraz zasad purynowych i pirymidynowych,
 - d) skład jakościowy i ilościowy tłuszczów ogólnych, kwasów tłuszczowych składników niezmydlających się, barwników rozpuszczalnych w tłuszczach, fosfolipidów,
 - e) skład frakcji cukrowej,
 - f) skład jakościowy i ilościowy składników mineralnych,
 - g) skład jakościowy i ilościowy witamin,
 - h) skład jakościowy i ilościowy innych składników – dodatków paszowych, pozostałości substratu (podłoża) i rozpuszczalników oraz innych pozostałości potencjalnie szkodliwych z przemian substratu, środowiska hodowli i wytwarzania mikroorganizmów;
- 3) kontaminacje aktywnego mikrobiologiczne materiału paszowego;
- 4) zachowanie się materiału paszowego i jego stabilność w stanie wyjściowym lub zmieszanego z paszami bieżącego użycia, w czasie przechowywania.
4. Dane dotyczące identyfikacji materiału paszowego:
- 1) nazwa handlowa;
 - 2) postać;
 - 3) zastosowanie w żywieniu zwierząt, propozycję koncentracji w mieszankach paszowych pełnoporcjowych oraz proponowane ilości w codziennych dawkach żywieniowych dla określonych gatunków zwierząt.
5. Dane dotyczące metod kontroli materiału paszowego w mieszankach paszowych pełnoporcjowych i uzupełniających:
- 1) opis metody postępowania w zakresie jakościowej i ilościowej kontroli materiału paszowego;
 - 2) specyfikacja metody oraz jej czułość, granice wykrywalności, marginesy błędów, interferencje ewentualnych innych substancji.

II. Dokumentacja dotycząca wyników badań z zakresu właściwości żywieniowych materiału paszowego.

1. Dane dotyczące oceny wartości białkowej:

- 1) wyniki badań chemicznych, biochemicznych i mikrobiologicznych;
- 2) wyniki badań na zwierzętach laboratoryjnych, w porównaniu z białkiem odniesienia.

2. Dane dotyczące wyników badań na gatunkach docelowych:

- 1) wartość białkowa i energetyczna materiału paszowego w dawce żywieniowej dostosowanej do proponowanego użytkowania i stanu fizjologicznego zwierząt (np. wzrost, ciąża, nieśność);
- 2) wpływ materiału paszowego dostosowanego do proponowanego użytkowania na wzrost, zużycie paszy, zachorowalność i upadki;
- 3) optymalne poziomy materiału paszowego w dawkach żywieniowych;
- 4) wpływ materiału paszowego dostosowanego do proponowanego użytkowania na cechy technologiczne i organoleptyczne, środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego.

3. Dane dotyczące warunków doświadczalnych prowadzonych na docelowych gatunkach zwierząt:

- 1) gatunek, rasa, wiek i płeć zwierząt oraz sposób ich oznakowania;
- 2) liczba grup doświadczalnych i kontrolnych, liczba zwierząt w każdej grupie;
- 3) dawkowanie materiału paszowego, skład jakościowy i ilościowy dawki żywieniowej oraz jej analiza;
- 4) miejsce prowadzenia badań, stan fizjologiczny i zdrowotny zwierząt jak również warunki chowu;
- 5) dokładny czas trwania doświadczenia oraz daty i rodzaj dokonywanych badań;
- 6) niekorzystne efekty zaobserwowane w trakcie doświadczeń i okres ich pojawienia się.

III. Dokumentacja dotycząca wyników badań z zakresu skutków biologicznych użycia materiału paszowego w żywieniu zwierząt.

1. Dane dotyczące wyników badań na gatunkach docelowych:

- 1) maksymalne poziomy dawkowania materiału paszowego w dziennych dawkach żywieniowych niepowodujące skutków niekorzystnych;
- 2) wpływ materiału paszowego na płodność i reprodukcyjność zwierząt, o ile dotyczy;

- 3) wpływ pobrania materiału paszowego, w zalecanych warunkach stosowania, na mikroorganizmy przewodu pokarmowego oraz na zasiedlenie przewodu pokarmowego przez mikroorganizmy patogenne;
 - 4) określenie ilości ewentualnych pozostałości materiału paszowego (substratu, środowiska hodowli, rozpuszczalników, czynników szkodliwych) w produktach jadalnych pochodzenia zwierzęcego;
 - 5) określenie ilości ewentualnych pozostałości materiału paszowego (substratu, środowiska hodowli, rozpuszczalników, czynników szkodliwych) w odchodach.
2. Dane dotyczące wyników badań na zwierzętach laboratoryjnych:
- 1) metabolizm - absorpcja, akumulacja, biotransformacja, wydalanie;
 - 2) mutageneza;
 - 3) wyniki badań toksykologicznych:
 - a) toksyczność w krótkich okresach (co najmniej 90 dni),
 - b) toksyczność długookresowa,
 - c) kancerogenność;
 - 4) inne badania;
 - 5) warunki doświadczalne i opis dokonanych badań:
 - a) gatunek, rasa i płeć zwierząt,
 - b) liczba grup doświadczalnych i kontrolnych, liczba zwierząt w każdej grupie (liczba ta powinna być dostateczna umożliwiającą analizę statystyczną stosowanymi metodami statystycznymi),
 - c) poziom wprowadzonego materiału paszowego, skład jakościowy i ilościowy dawki pokarmowej oraz jej analiza,
 - d) warunki chowu podczas całego okresu doświadczeń,
 - e) dokładny okres trwania doświadczeń i daty przeprowadzonych pomiarów,
 - f) określenie śmiertelności w każdej grupie z określeniem czasu,
 - g) objawy kliniczne i zmiany patologiczne zachodzące w toku doświadczeń oraz okres ich pojawienia.
3. Dane dotyczące wyników badań środowiska w którym przebywają zwierzęta: pozostałości materiału paszowego w zależności od natury (substrat, środowisko hodowli, rozpuszczalniki, czynniki szkodliwe) w odchodach gatunków docelowych:
- 1) w nawozach (obornikach),

2) w glebach i wodach oraz ich wpływ na biologię gleby, roślinności i życie wodne.

IV. Dokumentacja dotycząca innych badań.

Dane dotyczące wyników innych badań:

w zależności od natury i warunków użytkowania materiału paszowego:

- 1) zjawisko alergii,
- 2) zjawisko podrażnienia skóry, śluzówek ocznych lub układu oddechowego;
- 3) sposobów zapobiegania tym zjawiskom.

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia w sprawie wymagań dotyczących dokumentacji dołączanej do wniosku o dopuszczenie do obrotu materiału paszowego stanowi wykonanie upoważnienia z art. 30p ust. 5 ustawy o środkach żywienia zwierząt (Dz. U. Nr 123, poz. 1350 i z 2003 r. Nr , poz.).

Obowiązek ustalenia dokumentacji materiałów paszowych z grup, o których mowa w art. 30 o ust. 1 projektu ustawy o zmianie ustawy o środkach żywienia zwierząt oraz o zmianie niektórych ustaw, uregulowano w Dyrektywie Rady 83/228 EEC z dnia 18 kwietnia 1983 r. ustanawiającej w krajach Wspólnoty ustalenia ukierunkowania w ocenie niektórych produktów użytkowanych w żywieniu zwierząt.

Powyższe uregulowanie ma na celu umożliwienie producentom i importerom środków żywienia zwierząt dostosowania się do regulacji prawnych obowiązujących w Unii Europejskiej z zakresu wytwarzania i wprowadzania do obrotu właściwej jakości środków żywienia zwierząt, które nie powodują zagrożeń dla zdrowia zwierząt, dla jakości środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego i dla środowiska.

W ramach prowadzonych uzgodnień wewnątrzresortowych projekt rozporządzenia zostanie przekazany do konsultacji do: Centralnego Laboratorium Przemysłu Paszowego, Głównego Inspektoratu Weterynarii oraz Głównego Inspektoratu Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych.

W ramach prowadzonych konsultacji projekt rozporządzenia zostanie skierowany do: Federacji Związków Producentów Rolnych, Izby Gospodarczej Handlowców, Przetwórców Zbóż i Producentów Pasz, Krajowej Izby Producentów Drobiu i Pasz, Krajowej Rady Izb Rolniczych, Krajowego Związku Rolników, Kółek i Organizacji Rolniczych, Niezależnego Samorządnego Związku Zawodowego „Solidarność”, Polskiego Związku Producentów Pasz, Związku Zawodowego Rolnictwa „Samoobrona”, Niezależnego Samorządnego Związku Zawodowego Rolników Indywidualnych „Solidarność” oraz Krajowej Izby Lekarsko-Weterynaryjnej.

Regulacje zawarte w projekcie rozporządzenia, nie będą miały wpływu na konkurencję wewnętrzną i zewnętrzną, na rynek pracy i sytuację regionów.

Wejście w życie rozporządzenia nie spowoduje skutków finansowych dla budżetu państwa.

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI¹⁾**

z dnia 2003 r.

w sprawie dopuszczalnych zawartości pozostałości środków ochrony roślin w paszach.

Na podstawie art. 4 ust. 2 pkt 4 ustawy z dnia 23 sierpnia 2001 r. o środkach żywienia zwierząt (Dz. U. Nr 123, poz. 1350 i z 2003r. Nr , poz.) zarządza się, co następuje:

§ 1. Ustala się:

- 1) grupy pasz, dla których podaje się dopuszczalne zawartości pozostałości środków ochrony roślin, określone w załączniku nr 1 do rozporządzenia;
- 2) dopuszczalne zawartości pozostałości środków ochrony roślin w paszach, określone w załączniku nr 2 do rozporządzenia;
- 3) dopuszczalne zawartości pozostałości gazowych środków ochrony roślin na lub w zbożach, określone w załączniku nr 3 do rozporządzenia.

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

MINISTER ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

¹⁾ Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działem administracji rządowej - rolnictwo, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 29 marca 2002 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. z 2002 r. Nr 32, poz. 305).

Załączniki
do rozporządzenia z dnia
Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi
(poz.....)

Załącznik nr 1

**Rodzaje pasz, dla których podaje się dopuszczalne zawartości pozostałości środków
ochrony roślin**

Grupy pasz	W tym przypadające poszczególne składniki paszowe
I. Pasze pochodzenia roślinnego	
1. zboża	Pszenica, żyto, jęczmień, owies, kukurydza, ryż, sorgo, gryka, proso, inne rodzaje zbóż
2. owoce	pomarańcze, cytryny, grejpfruty
2.1 owoce cytrusowe	
2.2 owoce łuskane	Migdały, orzechy, pistacje
2.3 owoce drobnopestkowe	Jabłka, gruszki, pigwy
2.4 owoce grubopestkowe	Wiśnie, brzoskwinie, śliwki
2.5 jagody i drobne owoce	
2.5.1 winogrona	Winogrona spożywcze, winogrona na wino
2.5.2 poziomki (bez owoców leśnych)	
2.5.3 owoce jagód krzaczastych	Jeżyny, <i>Loganbeeren</i> , maliny
2.5.4 inne drobne owoce i jagody (bez owoców leśnych)	Borówki, borówki czerwone, porzeczki
2.5.5 owoce leśne	
2.6 inne owoce	Ananasy, banany, kiwi, oliwki
3. warzywa	
3.1 warzywa korzeniowe i bulwiaste	Burak ćwikłowy, karotka
3.2 warzywa cebulowe	Czosnek, cebula jadalna, cebula szalotka
3.3 warzywa owocowe	
3.3.1 psiankowate	Oberżyna, papryka, pomidor
3.3.2 ogórkowate z jadalną skórką	Ogórki, cukinie
3.3.3 ogórkowate z niejadalną skórką	Dynie, melony
3.3.4 kukurydza cukrowa	
3.4 warzywa kapustne	
3.4.1 kalafiory	Kalafior, brokuły
3.4.2 kapusty głowiaste	Kapusta głowiasta, brukselka
3.4.3 kapusty liściaste	Kapusta chińska, kapusta zielona
3.4.4 kalarepa	
3.5 warzywa liściaste i zioła	
3.5.1 sałaty	Sałata polna, sałata głowiasta, rzeżucha
3.5.2 szpinak albo rodzaje szpinaku	Szpinak, botwina
3.5.3 rzeżucha wodna	
3.5.4 cykoria	
3.5.5 zioła	Trybulka, szczypiorek, pietruszka
3.6 warzywa strączkowe	Fasolka warzywna, groszek warzywny

3.7 warzywa łodygowe	Szparag, por, seler naciowy
3.8 grzyby	Grzyby hodowlane, grzyby dziko rosnące
4. owoce strączkowe	Fasola, groch, soczewica
5. rośliny oleiste	Orzeszki ziemne, soja, pestki słonecznika
6. ziemniaki	
7. herbata	Liście i łodygi <i>Camilla sinensis</i>
8. chmiel	
9. przyprawy	Pieprz, wanilia, jagody jałowca
II. Pasze pochodzenia zwierzęcego	
1. Pasze ze zwierząt lądowych	Mięso, przetwory mięsne, uboczne przetwory rzeźne, tłuszcze zwierzęce
2. mleko	Mleko, przetwory mleczne
3. jaja	Jaja, jaja bez skorupki, żółtko

Dopuszczalne zawartości pozostałości środków ochrony roślin

Substancja	Numer CAS	Określenie substancji czynnej	Pasza zgodnie z załącznikiem nr 1	mg/kg
Acephat	30560-19-1	O,S-dimethyl-N-acetyl-amidothiophosphat	fasolka warzywna, groszek warzywny (ze strąkami)	3
			kalafior, kapusty głowiaste, kalarepa, śliwki	2
			owoce drobnopestkowe, sałata głowiasta, owoce cytrusowe	1
			0,5	
			0,2	
			0,1	
			0,02	
Aldicarb (Suma aldicarb, jego sulfoxydu i sulfonu, liczona jako aldicarb)	116-06-3	2-methyl-2-(methylthio)-propion-aldehyd-O-(methylcarbamoyl)oxim	kalafior, orzechy-pekany, brukselka, owoce cytrusowe	0,2
			banany, nasiona bawełny, brokuły, poziomki, chmiel, karotka, ziemniaki, marchew, kapusta głowiasta, nasiona lnu, korzenie pietruszki, por, nasiona rzepaku, burak ćwikłowy, pomidory	0,05
			0,05	
			0,01	
Amitraz (Suma amitrazu i wszystkich metabolitów, które zawierają grupę 2,4-dimetylanilinową, liczona jako amitraz)	33089-61-1	N,N-bis-(2,4-xylyliminomethyl)-methylamin	chmiel	50
			owoce drobnopestkowe, pomarańcze i brzoskwinie	1
			0,5	
			0,1	
			0,02	
			0,02	

			owoce cytrusowe pozostałe pasze roślinne, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	0,02
Amitrol	61-82-5	3-amino-1H-1,2,4-triazol	herbata i chmiel pozostałe pasze roślinne z wyjątkiem zbóż	0,1 0,05
Atrazin	1912-24-9	2-chlor-ethylamino-6-isopropylamino-1,3,5-triazin	pasze roślinne, z wyjątkiem zbóż	0,1
Aziphosethy l	2642-71-9	O,O-Diethyl-S-(4-oxo-3H-1,2,3-benzotriazin-3-yl)-methyl-dithiophosphat	owoce i warzywa	0,05
Azinphosmethyl	86-50-0	O,O-dimethyl-S-(4-oxo-3H-1,2,3-benzotriazin-3-yl)-methyl-dithiophosphat	winogrona i owoce cytrusowe pozostałe owoce i warzywa	1 0,5
Azoxystrobin	131860-33-8	Methyl-(E)-2-{2[6-2-cyanophenoxy]-pirimidin-4-yloxy]phenyl}-3-methoxyacrylat	winogrona jęczmień, żyto, pszenżyto i pszenica banany, chmiel, owoce w łupinach, herbata jagody i drobne owoce owoce cytrusowe warzywa, inne owoce, z wyjątkiem bananów pozostałe pasze roślinne jak również pasze ze zwierząt lądowych i jaj mleko	2 0,3 0,1 0,05 0,05 0,05 0,05 0,01
Barban	101-27-9	4-chlorbutinyl-3-chlor-phenylcarbamat	karotka, trybulka, marchew pasternak, pietruszka i seler	0,1
Chlorbufam	1967-16-4	1-methylprop-2-inyl-(3-chlor-phenyl)carbamat	owoce i pozostałe warzywa	0,05
Chlorpropham	101-21-3	Isopropyl-3-chlorcarbanilat		

		(*) suma liczona jako 3-chloranilin]		
Benalaxyl	71626-11-4	Methyl-N-phenylacetyl-N-2,6-xylyl-DL-alaninat	papryka, cebula jadalna, pomidory i winogrona chmiel i herbata węzymbord, melony, arbuzy, sałata głowiasta, nasiona rzepaku i soja pozostałe pasze roślinne, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	0,2 0,1 0,05 0,05
Benfuracarb	82560-54-1	2,3-dihydro-2,2-dimethyl-7-benzofuranyl-N-(N-(2-(ethoxycarbonyl)-ethyl)-isopropylsulfenamoyl)-N-methylcarbammat	chmiel herbata nasiona bawełny, kalafior, ogórkowate z niejadalna skórka, orzechy laskowe, kapusta głowiasta, kukurydza i owoce cytrusowe pozostałe pasze roślinne, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	5 0,1 0,05 0,05
Benomyl	17804-35-2	Methyl-1-(bytyl-carbamoyl)benzimidazol-2-yl-carbammat	kapusta głowiasta i owoce cytrusowe ziemniaki i kapusta głowiasta, z wyjątkiem brukselki	5 3
Carbendazim	10605-21-7	Methyl-benzimidazol-2-yl-carbammat	fasola, owoce drobnopestkowe, rabarbar, seler naciowy i winogrona	2 1
Thiophanatemethyl	23564-05-8	Dimethyl-4,4-O-phenylen-bis-(thioallophanat) (*) suma liczona jako Carbendazim	morele, banany, brzoskwinie i grzyby hodowlane oberżyny, ogórki, dynie, melony, śliwki, brukselka i pomidory cukinie soja pozostałe pasze roślinne, z wyjątkiem truskawek, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	0,5 0,3 0,2 0,1
Bifenthrin	82657-04-3	(1alpha,3alpha(Z))-(+)-(2-Methyl(1,1'-biphenyl)-3yl)methyl-3-(2-chlor-3,3-trifluor-1-propenyl)-2,2-	herbata	5

		dimethyl- cyclopropan- carboxylat		
Binapacryl	485-31-4	(2-(1-Methyl- propyl)-,6- dinitrophenyl)-3,3- dimethyl-acrylat	chmiel i herbata pozostałe pasze roślinne, z wyjątkiem zbóż	0,1 0,05
Bromid Nieorganicz- na całość bromidu, liczona jako Bromiony	24959- 67-9		zboża	50
Bromophos- thyl	4824-78- 6	O-(4-Brom-2,5- dichlor- phenyl)- O,O- diethyl-thio- phosphat	chmiel i herbata pozostałe pasze roślinne, z wyjątkiem zbóż	0,1 0,05
Bromopropy- lat	18181- 80-1	Isopropyl-4,4'- dibrombenzilatf	banany i owoce cytrusowe truskawki, owoce drobnopestkowe, owoce grubopestkowe i winogrona warzywa herbata pozostałe owoce	3 2 1 0,1 0,05
Captafol	2425-06- 1	N-(1,1,2,2- Tetrachlor- ethylthio) cyclohex-4-en-1,2- dicarboximid	chmiel i herbata zboża pozostałe pasze roślinne	0,1 0,05 0,02
Captan Folpet	133-06-2 133-07-3	N-(Trichlor- methylthio)-cyclo- hex-4)-en-1,2- dicarboximid) N-(Trichlor- methylthio) phtalimid *) ogółem	jagody i drobne owoce, owoce drobnopestkowe, pomidory i winogrona fasolka warzywna, cykoria, endywia, sałata głowiasta, pory i owoce grubopestkowe pozostałe owoce i pozostałe warzywa	3 2 0,1
Carbaryl	63-25-2	1-Naphtyl- methylcarbamat	morele, jabłka, gruszki, kapusta, brzoskwinie, śliwki, sałaty i winogrona pozostałe owoce, pozostałe warzywa i ryż, pozostałe zboża	3 1 0,5

Carbofuran	1563-66-2	2,3Dihydro-2,2-dmimethyl-7-benzofuranylmethylcarbamat	<p>chmiel</p> <p>radyka i rzodkiew</p> <p>karotka, czosnek, marchew, pasternak, szalotka i cebula jadalna</p> <p>kalafior, kalarepa i herbata</p> <p>nasiona bawełny, kapusta gładka, fasola, truskawki, orzeszki ziemne, fasolka warzywna, owies, orzechy laskowe, ziemniaki, owoce drobnobestkowe, brukiew, kapusta głowiasta, nasiona lnu, melony, pory, nasiona rzepaku, ryż, seler, ziarno sezamowe, strąki soi, ziarna słonecznika, rzepa jadalna, seler naciowy, owoce grubopestkowe, owoce cytrusowe i kukurydza cukrowa</p> <p>pozostałe pasze roślinne, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego</p>	<p>10</p> <p>0,5</p> <p>0,3</p> <p>0,2</p> <p>0,1</p> <p>0,1</p>
Carbosulfan	55285-14-8	2,3-Dihydro-2,2dimethyl-7-benzofuranyl-[amino]-thio]methylcarbamat	<p>karotka, marchew, pasternak i herbata</p> <p>nasiona bawełny, ogórkowate z niejadalną skórką, chmiel, owoce drobnopestkowe, pory, warzywa kapustne, rzepa, nasiona rzepaku, ziarna słonecznika, rzepa jadalna, cebula jadalna, seler naciowy, owoce grubopestkowe i cytrusowe</p> <p>pozostałe pasze roślinne jak również pasze pochodzenia zwierzęcego</p>	<p>0,1</p> <p>0,05</p> <p>0,05</p>
Cartap	15263-53-3	S,S`-2-dimethylaminotrimethylene bis(thiocarbamat)	herbata	20
Chinomethionat	2439-01-2	6-Mathyl-chinoxallin-2,3-dithiocarbonat	owoce i warzywa	0,3
Chlorbenzilat	510-15-6	Ethyl-4,4`-dichlorbenzilat	orzechy	0,2
Chlorofenilfosforyl Sumaryzomerów E i Z	470-90-6	0-2-Chlor-1-(2,4dichlorphenyl) vinyl – O, O, -diethyl-phosphat	<p>owoce cytrusowe</p> <p>warzywa bulwiaste, pietruszka, seler, warzywa korzeniowe i warzywa cebulowate</p>	<p>1</p> <p>0,5</p> <p>0,1</p>

			pozostałe warzywa	0,05
			pozostałe owoce i grzyby	
Chloromequat	999-81-5	2-Chlorethyl-trimethyl-ammoniumchlorid	owies	5
			gruszki	3
			jęczmień, żyto, pszenżyto i pszenica	2
			winogrona	1
			nasiona bawełny, nasiona lnu i nasiona rzepaku	
			chmiel, oliwki, pozostałe rośliny oleiste owoce w łupinach i herbata,	0,1
			jablka, truskawki, ziemniaki	
			kukurydza, pomidory, grzyby	0,05
			hodowlane jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	0,05
			pozostałe pasze roślinne	
Chloroxuron	1982-47-6	3-(4-(4-Chlor-phenyl)-1,1-phenoxy)-dimethyl-harnstoff	owoce i warzywa	0,2
Chlorpyrifos	2921-88-2	O,O-Diethyl-O-3,5,6-trichlor-2-pyridyl-thiophosphat	banany	3
			kiwi i mandarynki	2
			karczochy, porzeczki, kapusta głowiasta i agrest	1
			jeżyny, kapusta chińska, maliny, owoce drobnopestkowe, psiankowate i winogrona	0,5
				0,2
			truskawki, jęczmień, brzoskwinie	
			śliwki, rzodkiewka, rzodkiew, cebula jadalna i cytryny	0,3
				0,1
			wiśnie i pozostałe owoce cytrusowe	0,05
			chmiel, karotki, marchew i herbata	0,01
			pozostałe pasze roślinne, jak również pasze z drobiu	
			jaja i mleko	
Chlorpyrifos-methyl	5598-13-0	O,O-Dimethyl-O-3,5,6-trichlor-2-	zboża	3

		pyridyl-thio-phosphat	mandarynki truskawki, owoce drobnopestkowe, pomarańcze, brzoskwinie i psiankowate cytryny winogrona chmiel i herbata pozostałe pasze roślinne, jak również pasze ze zwierząt lądowych jaja i mleko	1 0,5 0,3 0,2 0,1 0,05 0,01
Chlorthaloni l	1897-45- 6	2,4,5,6- Tetrachlorisophthal o-nitril	chmiel porzeczki, pory, agrest, seler naciowy i owoce jagód krzaczastych ogórki kwaszone, cebula wiosenna i ziola kalafior, truskawki, winogrona na wino i kapusta głowiasta groszek warz. (ze strąkami), borówki, psiankowate i grzyby hodowlane morele, ogórkowate z niejadalną skórką, ogórki, karotki, owoce drobnopestkowe, marchew, brzoskwinie i winogrona spożywcze czosnek, seler bulwiasty, brukselka, szalotka i cebula jadalna banany jęczmień, owies, żyto i herbata, pszenżyto i pszenica orzeszki ziemne i fasolka warzywna (bez strąków) pozostałe pasze roślinne, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	50 10 5 3 2 1 0,5 0,2 0,1 0,05 0,01
Cyfluthrin	68359- 37-5	(RS)-alfa-Cyano-4- flour-3-	chmiel	20

(łącznie z mieszaniną innych, pokrewnych izomerów)		<p>phenoxybenzyl-(1RS,3RS)(1RS,3S R)-3-(2,2-dichlorovinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat</p>	<p>sałata 0,5</p> <p>winogrona 0,3</p> <p>owoce drobnopestkowe, wiśnie, kapusta głowiasta i śliwki 0,2</p> <p>herbata 0,1</p> <p>kalafior, owoce w łupinach, kukurydza, pomidory, nasiona rzepaku, jak również pasza ze zwierząt lądowych (1) 0,05</p> <p>kapusta liściasta, brokuły, ogórkowate z jadalną skórka, truskawki, porzeczki, papryka, pory, agrest i pozostałe owoce grubopestkowe 0,02</p> <p>0,02</p> <p>pozostałe pasze roślinne, jak również mleko i jaja</p>	
Lambda-Cyhalothrin	091465-08-6	<p>(RS-alfa-cyano-3-phenoxybenzyl-(Z)-(1RS)-3-(2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-enyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat</p> <p>Pozostałość: Łącznie z mieszaniną innych pokrewnych izomerów (suma izomerów)</p>	<p>chmiel 10</p> <p>ziola, sałata i herbata 1</p> <p>pasze ze zwierząt lądowych (1), z wyjątkiem pasz z drobiu 0,5</p> <p>morele, winogrona, groszek warzywny (ze strąkami), fasolka warz. (ze strąkami), kapusta głowiasta i brzoskwinie 0,2</p> <p>ogórkowate z jadalną skórka, porzeczki, owoce drobnopestkowe, pozostałe owoce grubopestkowe i agrest 0,1</p> <p>0,05</p> <p>jęczmień, owoce w łupinach i brukselka, jak również mleko (2)</p> <p>kapusta liściasta, kalafior, cykoria, ogórkowate z niejadalną skórka, truskawki, cebula wiosenna, kalarepa, psiankowate, szpinak, warzywa łądogowe, z wyjątkiem szparagów, owoce cytrusowe i grzyby hodowlane 0,02</p> <p>0,02</p> <p>pozostałe pasze roślinne i zwierzęce, jak również pasze z drobiu i jaj</p>	

Cypermethrin (łącznie z mieszaniną innych, pokrewnych izomerów)	52315-07-8	cyano(3-phenohyphenyl)-methyl-3-(2,2-dichloroethenyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat	chmiel	30
			morele, karczochy, zioła, brzoskwinie, sałata, jagody, owoce leśne i owoce cytrusowe	2
			kapusta liściasta, owoce drobnopestkowe, wiśnie i śliwki, dziko rosnące grzyby	1
			kalafior, fasolka warzywna (ze strąkami), groszek warzywny (ze strąkami), kapusta głowiasta, pory, szpinak, psiankowate, owoce jagód krzaczastych, herbata i winogrona	0,5
			nasiona bawełny, ogórkowate z jadalną i niejadalną skórką, jęczmień, owies, kalarepa, nasiona lnu, nasiona maku, nasiona rzepaku, ziarno sezamowe i pestki słonecznika, jak również pasze	0,2
			ze zwierząt lądowych (1), z wyjątkiem pasz z drobiu	0,05
			czosnek, cebula jadalna i szalotki	0,02
			pozostałe pasze roślinne, jak również pasze z drobiu i jaj	
			mleko (2)	
			Daminozid	1596-84-5
Suma Daminozidu i 1,1-Dimethylhydrazin, liczona jako Daminozid			rośliny oleiste i owoce w łupinach, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	0,05
			pozostałe pasze roślinne	0,02
Deltamethrin	52918-63-5	(S)-alpha-Cyano-3-phenoxybenzyl(1R,3R)-3-(2,2-dibromvinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat	chmiel i herbata	5
			zboża i owoce strączkowe	1
			kapusta liściasta, jeżyny, maliny, sałata, szpinak, składowane ziemniaki i zioła	0,5
			fasolka warzywna (ze strąkami), porzeczki, pory, psiankowate i agrest	0,2

			<p>karczochy, kalafior, ogórkowate z jadalną skórką, cebula wiosenna, groszek warz. (ze strąkami), owoce drobnopestkowe, czosnek, kapusta głowiasta, oliwki, nasiona rzepaku, szalotki, cebula jadalna, owoce grubopestkowe i winogrona</p> <p>pozostałe pasze roślinne, jak również pasze z drobiu (1) i jaj</p>	<p>0,1</p> <p>0,05</p>
Demeton-S-methyl	919-86-8	O,O-Dimethyl-S-2-ethylthioethyl-thiophosphat	karotka i marchew jadalna	ilość nie dająca się sprawdzić
Demeton-S-methylsulfon	17040-19-6	O,O-Dimethyl-S-2-ethylsulfonyl-ethyl-thiophosphat	owoce i pozostałe warzywa	0,4
Oxydemeton methyl	301-12-2	O,O-Dimethyl-S-2-ethyl-sulfinyl-ethyl-thiophosphat *) liczony pojedynczo lub razem jako Demeton-S-methylsulfon		
Diallat	2303-16-4	S-(2,3-Dichlorallyl)-diisopropylthiocarbamat	owoce i warzywa	0,1
Triallat	2303-17-5	S-(2,3,3-Trichlorallyl)-N,N-diisopropylthiocarbamat (*) suma		
Diazinon	333-41-5	O,O-Diethyl-O-(2-isopropyl-6-methylpyrimidin-4-yl)-thiophosphat	karczochy, banany, warzywa liściaste i zioła, truskawki, warzywa owocowe, owoce strączk., karotka, owoce drobnopestkowe, kiwi, seler bulwiasty, warzywa kapustne, brukiew, chrzan, marchew, oliwki, pory, pasternak, rzodkiewka, rzodkiew, buraki	

			<p>ćwikłowe, szparagi, rzepa jadalna, seler naciowy, owoce grubopestkowe, owoce jagód krzaczastych, winogrona, owoce cytrusowe, grzyby hodowlane i warzywa cebulowe</p> <p>0,5</p> <p>0,2</p> <p>borówki, truskawki, agrest</p> <p>0,05</p> <p>nasiona bawełny, orzeszki ziemne chmiel, pestki słonecznika, pasza wieprzowa i drobiowa, jak również jaja</p> <p>0,05</p> <p>0,02</p> <p>pozostałe rośliny oleiste, owoce w łupinach, herbata i zboża, z wyjątkiem gryki i prosa</p> <p>0,02</p> <p>0,01</p> <p>owoce strączkowe i ziemniaki</p> <p>pozostałe pasze roślinne</p> <p>mleko</p>	
Dibrometan	106-93-4	1,2-Dibrometan	<p>herbata</p> <p>0,1</p> <p>pozostałe pasze roślinne</p> <p>0,01</p>	
Dichlorfluand	1085-98-9	N-Dichlorfluormethylthio-N,N'-dimethyl-N-phenylsulfamid	<p>jagody, drobne owoce i sałata głowiasta</p> <p>10</p> <p>5</p> <p>pozostałe owoce i pozostałe warzywa</p>	
Dichlorprop łącznie z Dichlorpropem-P	120-36-5	2-(2,4-Dichlorphenoxy)-kwas propionowy	<p>chmiel i herbata</p> <p>0,1</p> <p>pozostałe pasze roślinne z wyjątkiem zbóż</p> <p>0,05</p>	
Dichlorvos	62-73-7	O,O-Dimethyl-O-(2,2-dichlor-vinyl)-phosphat	<p>zboża</p> <p>2</p> <p>owoce, warzywa i herbata</p> <p>0,1</p>	
Dicofol Suma izomerów p,p' i o,p'	115-32-2	1,1-Bis(4-chlorphenyl) - 2,2,2-trichlor-ethanol	<p>chmiel</p> <p>50</p> <p>herbata</p> <p>20</p> <p>banany, truskawki i owoce cytrusowe</p> <p>2</p> <p>owoce drobnopestkowe i winogrona</p> <p>1</p> <p>ogórkowate z jadalną i niejadalną skórką, groszek warzywny, fasolka warzywna, papryka i pomidory, jak również pasze z wołowiny (1),</p> <p>0,5</p>	

			baraniny (1) i koziny (1) nasiona bawełny, jak również pasze z drobiu (1) pozostałe rośliny oleiste i owoce w łupinach, jak również pasze ze zwierząt lądowych, z wyjątkiem wołowiny, baraniny, koziny, drobiu i jaj karczochy, fasola, figi, porzeczki, czosnek, owoce grubopestkowe i grzyby hodowlane pozostałe pasze roślinne, jak również mleko (2) pasze z wątroby wołowej, baraniej i koziej	0,1 0,05 0,02 0,02 1
		Pozostałość: 1,1-bis-(p-chlorphenol)-2,2-dichlorethanol(p,p'-FW152), liczona jako Dicuful		
Dimethoat	60-51-5	O,O-Dimethyl-S-(methylcarbomyl)-dithiophosphat	owoce i warzywa herbata	1 0,2
Dinoseb	88-85-7	6-(1-Methylpropyl)-2,4-dinitrophenol	chmiel i herbata pozostałe pasze roślinne	0,1 0,05
Dioxathion	78-34-2	S,S'-(1,4-Dioxan-2,3-diyl)-bis-(O,O-diethyl-dithiophosphat)	chmiel i herbata pozostałe pasze roślinne	0,1 0,05
Diquat	6385-62-2	9,10-Dihydro-8a,10a-diazoniaphenanthren-Ion	warzywa owoce	0,1 0,05
Disulfoton (Suma Disulfotonu i jego odpowiedników tlenowych oraz jego sulfoksydów i sulfonów, liczona jako Disulfoton)	298-04-4	O,O-Diethyl-S-2-ethylthioethylthio phosphat	jęczmień i sorgo pszenica nasiona bawełny i herbata, ananas, kalafior, fasola, brokuły (łącznie z kapustą szparagową), truskawki, warzywa strączkowe, z wyjątkiem groszku warzywnego bez strączków. chmiel, karotka, ziemniaki kalarepa, kapusta głowiasta, zioła, dynia, marchew, pasternak, brukselka i seler naciowy, pozostałe pasze roślinne i pasze pochodzenia zwierzęcego (2)	0,2 0,1 0,02
Dodin	2439-10-3	Dodecylguanidin-acetat	owoce drobnopestkowe i owoce grubopestkowe	1

			pozostałe owoce i warzywa	0,2
Ethephon	16672-87-0	2-Chlorethan <i>kwasy fosfonowego</i>	porzeczki	5
			owoce drobnopestkowe, wiśnie, papryka i pomidory	3
			jęczmień i żyto	0,5
			pszenica i pszenżyto	0,2
			chmiel, owoce w łupinach i herbata	0,1
			ananasy, figi, kukurydza, oliwki, cebula jadalna, winogrona, owoce cytrusowe i kukurydza cukrowa	0,05
			pozostałe roślinne pasze, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	0,05
Ethion	563-12-2	O,O,O,O- Tetraethyl-S,S metylen-di(dithio- phosphat)	herbata i owoce cytrusowe	2
			owoce drobnopestkowe, owoce grubopestkowe i winogrona	0,5
			pozostałe owoce i warzywa	0,1
Fenarimol	60168-88-9	alpha-(2- Chlorphenyl)- alpha-(4-chlor- phenyl)-5- pyrimidin - methanol	chmiel	5
			porzeczki i agrest	1
			banany, truskawki, owoce drobnopestkowe i winogrona	0,3
			warzywa liściaste i zioła, herbata	0,05
			karczochy, ogórkowate z jadalną i niejadalną skórką, groszek warzywny, jęczmień, maliny, psiankowate, owoce grubopestkowe, pszenica jak również pasze z wątroby i nerek	0,02
			pozostałe pasze roślinne, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	0,02
Fenbutatinoxid	13356-08-6	Hexakis-(2- methyl-2-phenyl- propyl)- distannoxan	owoce drobnopestkowe i winogrona	2
			chmiel	0,1
			herbata	0,1
			ogórki	0,5

			banany, nasiona bawełny, pozostałe ogórkowate z jadalną skórką i ogórkowate z niejadalną skórką, truskawki, fasolka warzywna, psiankowate, owoce grubopestkowe i owoce cytrusowe	0,05 0,05
			pozostałe roślinne pasze, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego, z wyjątkiem mleka	0,02
			mleko	
Fenchlorphos Suma Fenchlorphosu i Fenchlorphos-oxonu, liczona jako Fenchlorphos	299-84-3	O,O-Dimethyl-O-(2,4,5-trichlorphenyl)-monothiophosphat	chmiel i herbata	0,1
			pozostałe pasze roślinne, pozostałe owoce, warzywa i herbata	0,01
Fenitrothion	122-14-5	O,O-Dimethyl-O-(3-methyl-4-nitrophenyl)-thiophosphat	owoce cytrusowe	2
			pozostałe pasze roślinne	0,5
Fentin wyrażony jako Triphenylzinnkation	668-34-8	związki Triphenylzinnu	chmiel	0,5
			kartofle i herbata	0,1
			pozostałe pasze roślinne, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	0,05
Fenvalerat Łącznie z innymi pokrewnymi mieszaninami izomerów (suma izomerów)	51630-58-1	(RS)-alpha-cyano-3-phenoxy-benzyl-(RS)-2-(4-chlorphenyl)-3-methylbuthyrat	herbata	10
			chmiel	5
			kalafior, kapusta chińska, owoce drobnopestkowe, pomidory i winogrona	1
			dynie i arbuzy, jak również pasze ze zwierząt lądowych (1), z wyjątkiem drobiu	0,5 0,2
			jęczmień, ogórki, owies, melony i papryka	0,1
			rośliny oleiste	0,05
			pozostałe pasze roślinne, jak również pasze z drobiu, mleko (2) i jaja	

Flucytrinat	70124-77-5	(+)-alpha-Cyano-3-phenoxybenzyl-(S)-2-(4-difluoromethoxy)-phenyl)-3-methyl-butyrat	herbata	0,1
Formothion	2540-82-1	O,O-Dimethyl- S-(N-formyl-N-methyl-carbamoyl)methyl-dithiophosphat	owoce cytrusowe pozostałe owoce i warzywa	0,2 0,1
Furathiocarb	65907-30-4	Butyl-(2,3-dihydro-2,2-dimethyl-benzofuran-7-yl)-N,N'-dimethyl-N,N'-thio-dicarbamat	chmiel kalafiory i herbata nasiona bawełny, fasola, fasolka warzywna, soja i seler naciowy pozostałe pasze roślinne, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	0,5 0,1 0,05 0,05
Glyphosat	1071-83-6	N-Phosphono-methylglicin	dziko rosnące grzyby jęczmień, owies, soja i sorgo nasiona lnu, nasiona rzepaku i gorczyca żyto, pszenżyto i pszenica groch fasola i oliwki do pozyskiwania oliwy, jak również nerki wołowe, kozie i baranie nerki wieprzowe pozostałe pasze roślinne, jak również pozostałe pasze pochodzenia zwierzęcego	50 20 10 5 3 2 0,5 0,1
Imazalil	35554-44-0	1-(2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(2-propenyl-oxy)-ethyl)-imidazol	składowane ziemniaki, owoce drobnopestkowe i owoce cytrusowe banany i melony pomidory ogórkowate z jadalną skórką chmiel i herbata	5 2 0,5 0,2 0,1

			pozostałe pasze roślinne, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	0,02
Iprodion	36734-19-7	3-(3,5-Dichlor-phenyl)-N-isopropyl-2,4-dioximidazolin-1-carboxamid	<p>truskawki, borówki, porzeczki, owoce drobnopestkowe, zioła, sałaty, agrest i winogrona</p> <p>kapusta chińska, fasolka warzywna (ze strąkami), kiwi, czosnek, kapusta głowiasta, szalotki, psiankowate, cebula jadalna, owoce grubopestkowe, owoce jagód krzaczastych i cytryny</p> <p>banany, cebula wiosenna, ryż</p> <p>cykoria, ogórkowate z jadalną skórką, mandarynki</p> <p>groszek warz. (ze strąkami) i jęczmień</p> <p>nasiona rzepaku, burak ćwikł., brukselka i pszenica</p> <p>karotka, melony, marchew, rzodkiewka, rzodkiew</p> <p>groszek warz. (bez strąków), orzechy laskowe, rabarbar i owoce strączkowe</p> <p>chmiel, kalarepa, nasiona lnu, chrzan, pasternak i herbata</p> <p>kalafiory</p> <p>pozostałe pasze roślinne</p> <p>pasze pochodzenia zwierzęcego</p>	<p>10</p> <p>5</p> <p>3</p> <p>3</p> <p>1</p> <p>0,5</p> <p>0,3</p> <p>0,2</p> <p>0,1</p> <p>0,05</p> <p>0,02</p> <p>0,05</p>
		Suma związków Iprodionu, Procymidonu i Vinclozolinu, jak również wszystkich metabolitów, które zawierają grupę 3,5-dichloranilinową, liczona jako 3,5-Dichloranilin		
Malathion	121-75-5	O,O-Dimethyl-S-(1,2-bis(ethoxycarbonyl)ethyl)dithiophosphat	zboża	8
			warzywa, z wyjątkiem warzyw korzeniowych i bulwiastych	3
Malaoxon	1634-78-2	O,O-Dimethyl-S-(1,2-bis(ethoxy-	owoce cytrusowe	2
			pozostałe owoce, pozostałe warzywa i	0,5

		carbonyl)ethyl)-thiophosphat (* Suma, liczona jako Malathion	herbata	
Hydracyd kwasu maleinowego	123-33-1	4-Hydroxy-3-(2H)-pyridazinon	składowane ziemniaki warzywa cebulowe, z wyjątkiem cebuli wiosennej pozostałe pasze roślinne z wyjątkiem zbóż	50 10 1
Mancozeb	8018-01-7	Wynik zmieszania Manebu-Zinebu z 20% Mn i 2,5% Zn	chmiel	25
Maneb	12427-38-2	Mangan-etylen-1,2-bis-dithio-carbamat	porzeczki, zioła, sałata, agrest i owoce cytrusowe owoce drobnopestkowe, pory i pomidory	5 3
Metiram	9006-42-2	Wynik zmieszania NH3-Kompl.Zn-(N,N'- ethylen-bis-dithio-carbamat)+N,N(-Poly-etylen-bis-(thiocarbamoyl)disulfid	morele, ogórki kwaszone, truskawki, jęczmień, owies, brzoskwinie, pozostałe psiankowate, winogrona i cukinie	2 1
Propineb	12071-83-9	Zink- propylen-bis-dithio-carbamat (polimer)	kalafiory, fasolka warzywna (ze strąkami), groszek warz. (ze strąkami), wiśnie, kapusta głowiasta, śliwki, żyto i pszenica	0,5
Zineb	12122-67-7	Zink-etylen-1,2-bis-dithiocarbamat (* Suma liczona jako CS ₂	kapusta liściasta, ogórkowate z niejadalną skórką, ogórki, czosnek, nasiona rzepaku, szalotki, cebula jadalna i seler naciowy rzeżucha wodna cykoria, karotki, seler bulwiasty, marchew, rzodkiewka, rzodkiew i wężymord	0,3 0,2 0,1 0,05
Mecarbam	2595-54-2	S-(N-ethoxycarbonyl-N-	fasola warz. (bez strąków), groszek warzywny (bez strąków), kalarepa, pozostałe rośliny oleiste, owoce w łupinach i herbata pozostałe pasze roślinne, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	2

		methylcarbamoyl)- O,O-diethyl- phosphoro-dithioat	chmiel	0,1
			pozostałe pasze roślinne	0,05
Metalaxyl	57837- 19-1	Methyl-N-(2- methoxyacetyl)-N- (2,6-xylyl)-alaninat	chmiel	10
			winogrona spożywcze	2
			winogrona na wino, owoce drobnopestkowe, kapusta głowiasta,	1
			truskawki	0,5
			karotki, marchew, pasternak i herbata	0,1
			karczochy, avocado, kalafior, rzeżucha wodna, cykoria, kapusta chińska, ogórkowate z jadalną skórką, kapusta zielona, wiśnie kiwi, zioła, nasiona lnu, melony, papryka, brzoskwinie, pory, sałata, szpinak,	0,05
			owoce jagód krzaczastych, pomidory, arbuzy, owoce cytrusowe i warzywa cebulowe	0,05
			pozostałe pasze roślinne, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	
Methamidop hos	10265- 92-6	O,S-Dimethyl- amidothiophosphat	chmiel	2
			ogórki, kalafior, warzywa strączkowe (z strąkami), kapusta głowiasta i pomidory	1 0,5
			śliwki	0,3
			oberżyny, sałata i owoce cytrusowe	0,2
			morele, karczochy, nasiona bawełny i herbata	0,1 0,05
			owoce drobnopestkowe i brzoskwinie	0,01
			pozostałe pasze roślinne, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	
Methidathio n	950-37-8	O,O-Dimethyl-S- (2,3-dihydro-5- methoxy-2-oxo- 1,3,4-thiadiazol-3- yl-methyl)- dithiophosphat	chmiel	3
			owoce cytrusowe	2
			oliwki	1

			winogrona	0,5
			owoce drobnopestkowe	0,3
			owoce grubopestkowe, z wyjątkiem wiśni	0,2
			herbata	0,1
			nasiona rzepaku i owoce w łupinach	0,05
			pozostałe pasze roślinne jak również pasze pochodzenia zwierzęcego	0,02
Methomyl	16752-77-5	S-Methyl-N-(methyl-carbamoyloxy)-thioacetamid	chmiel	10
Thiodicarb	59669-26-0	3,7,9,13- Tetra-*) methyl-5,) 11-dioxa-2,) 8,14-) trithia-4,) 7,9,12-) tetra-) azapentadeca-3,12-dien-6,) 10-dion (* Suma, liczona jako Methomyl	winogrona	3
			szpinak	2
			jablka	1
			nasiona bawełny, rzodkiewka i rzodkiew	0,5
			ogórkowate z niejadalną skórką i soja	0,2
			herbata	0,1
			karczochy, gruszki, kapusta liściasta, kalafior, fasolka warz. (ze strącz.), groszek warz. (ze strącz.), koper włoski, ogórki, porzeczki, kapusta głowiasta, zioła, oliwki, sałata, psiankowate, owoce grubopestkowe, owoce cytrusowe i cukinie	0,05
			pozostałe pasze roślinne	0,05
			pasze pochodzenia zwierzęcego	0,02
Methoxychlor	72-43-5	1,1,1-Trichlor- 2,2-bis-(4-methoxyphenyl)ethan	owoce i warzywa	10
Methylbromid	74-83-9	Brommethan	morele, figi, rośliny oleiste, brzoskwinie, śliwki, owoce w łupinach i winogrona	0,1
			pozostałe pasze roślinne	0,05
Mevinphos	7786-34-7	O-2-Methoxy-carbonyl-1-	warzywa liściaste i owoce grubopestkowe, z wyjątkiem moreli	0,5

		methylvinyl-O,O-dimethyl-phosphat (mieszanina cis- i trans-izomerów)	morele, owoce drobnopestkowe i owoce cytrusowe pozostałe owoce i pozostałe warzywa	0,2 0,1
Monocrotophos	6923-22-4	3-Hydroxy-N-methyl-crotonamid-O,O-dimethyl-phosphat	herbata	0,1
Omethoat	1113-02-6	O,O-Dimethyl-S-methyl-carbamoyl-methyl-thio-phosphat	karczochy, cykoria, wiśnie i szpinak jagody i drobne owoce, z wyjątkiem winogron, pory, herbata, warzywa korzeniowe i cebula pozostałe owoce i pozostałe warzywa	0,4 0,1 0,2
Paraquat	1910-42-5	1,1'-Dimethyl- 4,4'-bipyridinium	chmiel i herbata pozostałe pasze roślinne z wyjątkiem zbóż	0,1 0,05
Parathion łącznie z Paraoxonem	56-38-2	O,O-Diethyl-O-(4-nitrophenyl)thiophosphat	owoce i warzywa	0,5
Parathion-methyl łącznie z Paraoxon-methylem	298-00-0	O,O-Diethyl-O-(4-nitrophenyl) thiophosphat	owoce i warzywa	0,2
Permethrin suma izomerów	52645-53-1	3-Phenoxybenzyl-(+/-)-cis,trans-2,2-dimethyl-3-(2,2-dichlor-vinyl)cyclopropancarboxylat	zboża, z wyjątkiem kukurydzy, zioła, sałata, rabarbar, seler naciowy i herbata kapusta liściasta, truskawki, owoce drobnopestkowe, kiwi, kapusta głowiasta, szpinak i pokrewne gatunki, owoce grubopestkowe i winogrona fasolka warzywna (ze strąkami), pory, psiankowate i owoce cytrusowe, jak również pasze ze zwierząt lądowych (1) nasiona bawełny i kukurydza kalafior, ogórkowate z jadalną lub niejadalną skórką, groszek warzywny (z strąkami), orzeszki ziemne, chmiel, seler bulwiasty, migdały, rzodkiewka, nasiona rzepaku, rzodkiew, gorczyca i	2 1 0,5 0,2 0,1 0,05

			kukurydza cukrowa pozostałe pasze roślinne, jak również pozostałe pasze pochodzenia zwierzęcego (2), (3)	
Phorat Suma Phoratu, jego odpowiedników tlenowych, jego sulfoxydów i sulfonów, liczona jako Phorat	298-02-2	O,O-Diethyl-S-(ethylthio-methyl)dithiophosphat	orzeczki ziemne, chmiel i herbata kapusta liściasta, fasola, kalafior, ogórkowate z jadalną skórka, z wyjątkiem ogórków, warzywa strączkowe, truskawki, karotka, ziemniaki, kapusta głowiasta, zioła, nasiona lnu, kukurydza, marchew, pasternak, buraki ćwikłowe, nasiona rzepaku, sałata, psiankowate, seler naciowy, kukurydza cukrowa pozostałe pasze roślinne, jak również pasze ze zwierząt lądowych i jaja mleko	0,1 0,05 0,05 0,02
Phosalon	2310-17-0	S-(6-Chlor-2,3-dihydro-2-oxo-1,3-benzoxazolin-3-yl-methyl)-O,O-diethyldithiophosphat	owoce drobnopestkowe i brzoskwinie oliwki warzywa korzeniowe pozostałe owoce i pozostałe warzywa	2 0,1 1
Phosmet suma Phosmetu i Phosmetoxonu, liczona jako Phosmet	732-11-6	O,O-Dimethyl-S-phtalimido-methyl-dithio-phosphat	herbata	0,1
Phosphamidon	13171-21-6	O-(2-Chlor-2-diethyl-carbamoyl-1-methylvinyl)-O,O-dimethyl-phosphat	owoce i warzywa zboża	0,15 0,05
Phoxim	14816-18-3	O-alpha-Cyanobenzyliden-amino-O,O-diethyl-thiophosphat	herbata	0,1
Pirimiphosmethyl	29232-93-7	O-2-Diethylamino-6-methyl-pyrimidin-4-yl-O,O-dimethyl-thiophosphat	zboża kiwi, mandarynki, brukselka kalafior, karotka, marchew i pozostałe owoce cytrusowe	5 2 1

			<p>nasiona bawełny, kapusta liściasta, ogórkowate z jadalną i niejadalną skórka, truskawki, orzeszki ziemne, orzechy laskowe, owoce strączk., warzywa strączk., z wyjątkiem groszku warzywnego bez strąków, owoce drobnopestkowe, kalarepa, pozostałe kapusty głowiaste, zioła, nasiona lnu, migdały, oliwki, pistacje, nasiona rzepaku, sałata, soja, psiankowate, pestki słonecznika, szpinak, owoce grubopestkowe, warzywa łądługowe, winogrona, orzechy włoskie, grzyby hodowlane, warzywa cebulowe</p> <p>pozostałe pasze roślinne, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego</p>	<p>0,05</p> <p>0,05</p>
Procymidon	32809-16-8	N-(3,5-Dichlorophenyl)-1,2-dimethyl-1,2-cyclopropan-dicarb-oximid	<p>maliny</p> <p>truskawki, kiwi, sałata i winogrona</p> <p>cykoria, fasolka warz. ze strąkami), psiankowate i owoce grubopestkowe, z wyjątkiem wiśni</p> <p>gruszki, ogórkowate z jadalną lub niejadalną skórka, groszek warzywny (ze strączk.), nasiona rzepaku, soja i pestki słonecznika z łupinami</p> <p>groszek warz. (bez strąków)</p> <p>czosnek, szalotki, cebula jadalna i groch</p> <p>chmiel i herbata</p> <p>pozostałe rośliny oleiste i owoce w łupinach</p> <p>pozostałe pasze roślinne</p> <p>pasze pochodzenia zwierzęcego</p>	<p>10</p> <p>5</p> <p>2</p> <p>1</p> <p>0,3</p> <p>0,2</p> <p>0,1</p> <p>0,05</p> <p>0,02</p> <p>0,05</p>
		Suma związków Iprodionu, Procymidonu i Vinclozolinu, jak również metabolitów, które zawierają grupę 3,5-Dichloranilinową,		

		liczona jako 3,5-Dichlor- anilina		
Profenofos	81123-19-5	O-Ethyl-O-(4-brom-2-chlor-phenyl)-S-n-propylthio-phosphat	herbata	0,1
Propargit	2312-35-8	1-(p-tert-Butylphenoxy)-cyclohexyl-2-propinylsulfid	herbata	5
Propiconazol	60207-90-1	1-(2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-yl-methyl)-1H-1,2,4-triazol	winogrona	0,5
			morele i brzoskwinie	0,2
			banany, chmiel, i herbata, jak również wątrobą od przeżuwaczy	0,1
			karczochy, oberżyny, ogórkowate z jadalną i niejadalną skórką, wiśnie, nasiona lnu, śliwki, pestki słonecznika i seler naciowy	0,05
			pozostałe pasze roślinne, jak również pozostałe pasze ze zwierząt lądowych i jaj	0,05
			mleko	0,01
Propoxur	114-26-1	2-Isopropoxy-phenyl-N-methyl-carbamat	karczochy, jeżyny ogórkowate z niejadalną skórką, truskawki, ogórki kwaszone, koper włoski, fasolka warz. (ze strąkami), groszek warzywny (ze strąkami), ogórki, maliny, <i>Kardonen</i> , owoce drobnopestkowe, seler bulwiasty, warzywa kapustne, zioła, oliwki, buraki ćwikłowe, sałata, z wyjątkiem rzeżuchy, psiankowate, szpinak, seler naciowy, owoce grubopestkowe, winogrona i owoce cytrusowe	3
			pory	1
			porzeczki i agrest	0,2
			chmiel i herbata	0,1
			cukinie	0,05
			pozostałe pasze roślinne, jak również	0,05

			pasze pochodzenia zwierzęcego	
Propyzamid	23950-58-5	3,5-Dichlor-N-(1,1-dimethyl-propinyl)-benzamid	chmiel	0,05
			nasiona lnu i herbata, jak również tłuszcz, wątroba i nerki zwierząt lądowych,	0,05
			karczochy, nasiona bawełny, truskawki, orzeszki ziemne, fasolka warzywna, porzeczki, kapusta głowiasta, zioła, nasiona rzepaku, sałata i agrest	0,02
		Suma Propyzamidu i wszystkich metabolitów, które zawierają grupę 3,5-dichlorbenzoe-kwasu, liczona jako Propyzamid	pozostałe pasze roślinne	0,02
			pozostałe pasze pochodzenia zwierzęcego ze zwierząt lądowych i jaja	0,01
			mleko	
Pyrethrine	8003-34-7	Mieszanina Pyrethrin I i II, Cinerin I i II, jak również Jasmolin I i II	zboża	3
			owoce i warzywa	1
Quinalphos	13593-03-8	O,O-Diethyl-O-chinoxalin-2-yl-thio-phosphat	herbata	2
2,4,5-T	93-76-5	(2,4,5-Trichlor-phenoxy)-kwasu octowego	pasze roślinne z wyjątkiem zbóż	0,05
TEPP	107-49-3	O,O,O,O-Tetraethyl-pyro-phosphat	chmiel i herbata	0,02
			pozostałe pasze roślinne z wyjątkiem zbóż	0,01
Thiabendazo l	148-79-8	2-(4-Thiazolyl)-benzimidazol	owoce cytrusowe	6
			brokuły, truskawki, składowane ziemniaki i owoce drobnopestkowe	5
			banany	3
			chmiel, owoce w łupinach i herbata	0,1
			fasolka warz., ogórki, maliny, porzeczki, młode ziemniaki, wiśnie, czosnek, sałata głowiasta, melony, papryka, pory, ryż, kapusta głowiasta, buraki ćwikłowe, szalotki, szparagi, cebula jadalna, seler naciowy,	0,05

		Suma Thiabendazolu i 5-Hydroxy-thiabendazolu	pomidory, winogrona, arbuzy, pszenica i grzyby hodowlane	0,05
			pozostałe pasze roślinne	0,1
			jaja i pasze ze zwierząt lądowych, z wyjątkiem pasz z wołowiny, baraniny i koziny	
Thiram	137-26-8	Tetramethylthiura mdisulfid	truskawki i winogrona	3,8
			pozostałe owoce i warzywa	3
Triazophos	24017-47-8	O,O-Diethyl-O-(1-phenyl-1H-1,2,4-triazol-3-yl)-thiophosphat	karotka, marchew i pasternak	1
			nasiona bawełny	0,1
			chmiel i herbata	0,05
			karczochy, morele, kapusta liściasta, kalafior, ogórkowate z jadalną i niejadalną skórką, truskawki, koper włoski, fasolka warz., groszek warz., jęczmień, owies, orzechy laskowe, ziemniaki, owoce drobnopestkowe, czosnek, seler bulwowy, kapusta głowiasta, nasiona lnu, kukurydza, migdały, oliwki, brzoskwinie, pistacje, pory, rabarbar, żyto, buraki ćwikłowe, nasiona rzepaku, szalotki, gorczyca, szparagi, cebula jadalna, seler naciowy, pszenżyto, pszenica i owoce cytrusowe,	0,02
			pozostałe pasze roślinne	0,02
			pozostałe pasze pochodzenia zwierzęcego	0,01
			mięso drobiowe i jaja	0,01
Trichlorfon	52-68-2	O,O-Dimethyl-2,2,2-trichlor-1-hydroxy-ethylphosphonat	owoce i warzywa	0,5
			zboża	0,1
Triforin	26644-46-2	1,4-Di-(2,2,2-trichlor-1-formamido-ethyl)-piperazin	chmiel	30
			porzeczki, owoce drobnopestkowe, wiśnie, i agrest	2
			śliwki	1
			ogórkowate z jadalną skórką	0,5

			<p>jęczmień, owies, żyto, herbata, pszenżyto i pszenica</p> <p>morele, karczochy, ogórkowate z niejadalną skórką, truskawki, warzywa strączkowe, warzywa kapustne, kalarepa, rzeżucha, migdały, pietruszka, brzoskwinie, pory, psiankowate, szparagi, szpinak, seler naciowy, winogrona i warzywa cebulowe</p> <p>pozostałe pasze roślinne, jak również pasze pochodzenia zwierzęcego</p>	<p>0,1</p> <p>0,05</p> <p>0,05</p>
Vamidotion	2275-23-2	O,O-Dimethyl-S-(2-(1-methyl-carbamoyl-ethyl-thio)ethyl)-thiophosphat	<p>owoce drobnopestkowe</p> <p>pozostałe owoce i warzywa</p>	<p>0,5</p> <p>0,05</p>
Vinclozolin (Suma Vinclozolinu i jego metabolitów które zawierają grupę 3,5-Dichlor-anilinową liczona jako Vinclozolin	50471-44-8	3-(3,5-Dichlor-phenyl)-5-methyl-5-vinyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion	<p>chmiel</p> <p>porzeczki i kiwi</p> <p>truskawki, sałata, owoce jagód krzaczastych i winogrona</p> <p>psiankowate</p> <p>morele, cykoria, kapusta chińska, fasolka warz. (ze strąkami) groszek warzywny (ze strąkami) brzoskwinie i śliwki</p> <p>ogórkowate z jadalną i, niejadalną skórką, owoce drobnopestkowe) nasiona rzepaku i warzywa cebulowe</p> <p>fasolka warzywna (bez strąków) fasola, groch, karotka i wiśnie</p> <p>groszek warzywny (bez strąków)</p> <p>herbata</p> <p>pozostałe pasze roślinne</p> <p>Suma związków Iprodionu, Procymidonu i pasze pochodzenia zwierzęcego</p>	<p>40</p> <p>10</p> <p>5</p> <p>3</p> <p>2</p> <p>1</p> <p>0,5</p> <p>0,3</p> <p>0,1</p> <p>0,05</p> <p>0,05</p>

		Vinclozolinu, jak również wszystkich metabolitów, które zawierają grupę 3,5-Dichloranilinową, liczona jako 3,5-Dichloranilina	
--	--	---	--

1) W przypadku pasz zawierających do 10 % tłuszczu, najwyższe zawartości odnoszą się do całkowitej masy paszy. W tym wypadku najwyższa zawartość wynosi jedną dziesiątą okazanej w stosunku do części tłuszczu, jednak przynajmniej 0,01 mg/kg.

2) Przy wyznaczaniu pozostałości w surowym i pełnym mleku krowim, za podstawę do obliczeń należy brać zawartość tłuszczu w ilości 4 %. Do mleka surowego i pełnego pochodzącego od innych zwierząt są ustalane pozostałości niższe od wziętej za podstawę zawartości tłuszczu.

Dla produktów mlecznych:

- z zawartością tłuszczu mniejszą niż 2 %, jako najwyższa zawartość obowiązuje połowa najwyższej zawartości ustanowionej dla mleka surowego i pełnego,
- z zawartością tłuszczu przynajmniej 2 % najwyższa zawartość jest wyrażana w mg/kg tłuszczu. W tym wypadku najwyższa wartość wynosi 25-krotną wysokość zawartości ustanowionej dla mleka surowego i pełnego.

3) Dla jaj i produktów z jaj z zawartością tłuszczu większą niż 10 % najwyższa zawartość jest wyrażona w mg/kg tłuszczu. W tym wypadku najwyższa zawartość wynosi 10-krotną wysokość najwyższej zawartości ustanowionej dla jaj.

Załącznik nr 3
Dopuszczalne
zawartości pozostałości określonych gazowych środków
ochrony roślin na lub w zbożu

Substancja	Numer CAS	Określenie czynnej substancji	Pasza zgodnie z załącznikiem nr 1	Dopuszczalne zawartość w mg/kg
1	2	3	4	5
Kwas pruski, łącznie z solami	74-90-8	kwasy cyjanowodorowy, cyjanid, liczony jako kwas cyjanowodorowy	zboża	15 ⁽¹⁾
Methylbromid	74-83-9	brom-methan	zboża	0,1
Fosforowódor, fosfid, liczony jako fosforowódor	7803-51-2	fosfin	zboża	0,1
<i>Schwefelkohlenstoff</i>	75-15-0		zboża	0,1
<i>Tetrachlorkohlenstoff</i>	56-23-5		zboża	0,1

¹⁾ Najwyższe zawartości odnoszą się wyłącznie do stosowania kwasu pruskiego jako środka ochrony roślin.

U Z A S A D N I E N I E

Projekt rozporządzenia w sprawie **dopuszczalnych zawartości pozostałości środków ochrony roślin w paszach stanowi wykonanie upoważnienia dla** Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z art. 4 ust. 2 pkt 4 ustawy z dnia 23 sierpnia 2001 r. o środkach żywienia zwierząt (Dz. U. Nr 123, poz. 1350 i z 2003 r. Nr , poz.).

Podstawowym celem opracowania ww. rozporządzenia jest konieczność wdrożenia Dyrektyw Rady 86/363EWG, 90/642 EWG, zgodnie z którymi istnieje potrzeba określenia wielkości pozostałości środków ochrony roślin w paszach.

Projekt zostanie skonsultowany z zainteresowanymi organizacjami społecznymi.

Wejście w życie rozporządzenia nie spowoduje dodatkowych skutków finansowych dla budżetu państwa oraz nie będzie miało wpływu na rynek pracy, sytuację i rozwój regionalny, a także konkurencyjność wewnętrzną i zewnętrzną gospodarki.

Tabela zgodności

do ustawy o zmianie ustawy o środkach żywienia zwierząt oraz o zmianie niektórych ustaw

Zmiana	Treść zmiany wprowadzonej do ustawy z dnia 23 sierpnia 2001 r. o środkach żywienia zwierząt	Przepis UE	Uwagi
1	2	3	4
Art. 1 pkt 1)	Korekta definicji określeń w art. 2: materiały paszowe mieszanki paszowe mieszanka paszowa uzupełniająca substancja niepożądana dodatki paszowe mieszanka paszowa dietetyczna seria osoba odpowiedzialna za wprowadzenie dodatku do obrotu	Dyrektywa 2002/32/EC Parlamentu Europejskiego i Rady z 7 maja 2002 o niepożądanych substancjach w paszach – art. 2 (b), (e),(f),(l) Dyrektywa Rady 70/524/EEC dotycząca dodatków pasz. art. 2(a) Dyrektywa Rady 93/74 z 13 września 1993 r. z późn. zm. o paszach zaspokajających szczególne potrzeby żywieniowe	Korekta uwzględnia nowe definicje lub korekty w definicjach unijnych
Art. 1 pkt 2)	Zmiana dotyczy art. 4: 2) substancji i produktów szkodliwych - jako substancji zabronionych 6) (dodany) pozostałości środków ochrony roślin w materiałach paszowych ust. 1a. (dodany) zakaz wytwarzania mieszanek paszowych z materiałów zawierających substancje niepożądane w ilości przekraczającej ich dopuszczalną zawartość ust. 2 pkt 1) (zmiana brzmienia) ust. 2 pkt 4) (dodany) dopuszczalne zawartości środków ochrony roślin w paszach – przepis wykonawczy	Dyrektywa 2002/32/EC Parlamentu Europejskiego i Rady z 7 maja 2002 o niepożądanych substancjach w paszach – art. 5 – zakaz stosowania zasady rozcieńczania od 1 sierpnia 2003 r.	

1	2	3	4
Art. 1 pkt 3)	Zmiana art. 6. pkt 1) lit.b – korekta określeń „kokcydiostatyki i inne produkty lecznicze” pkt 6) – uchylony	Dyrektywa 2002/32/EC Parlamentu Europejskiego i Rady z 7 maja 2002 o niepożądanych substancjach w paszach – art. 5 – zakaz stosowania zasady rozcieńczania od 1 sierpnia 2003 r.	Korekta tłumaczenia zgodna z oryginalnym zapisem w dyrektywach UE
Art. 1 pkt 4)	Art. 7 pkt 1) lit. b – korekta określeń j.w.		
Art. 1 pkt 5)	Art. 8 pkt 4) – uchylony – dotyczy mieszanek paszowych wytwarzanych z materiałów o przekroczonej zawartości substancji niepożądanych	Dyrektywa 2002/32/EC Parlamentu Europejskiego i Rady z 7 maja 2002 o niepożądanych substancjach w paszach – art. 5 – zakaz stosowania zasady rozcieńczania od 1 sierpnia 2003 r.	
Art. 1 pkt 6)	Art. 11 Zmiany związane ze zmianami art. 4	Dyrektywa 2002/32/EC Parlamentu Europejskiego i Rady z 7 maja 2002 o niepożądanych substancjach w paszach – art. 5 – zakaz stosowania zasady rozcieńczenia od 1 sierpnia 2003 r.	
Art. 1 pkt 7)	Art. 12. pkt 3 lit. b – korekta określeń j.w. ust 2 – korekta wymagań w zakresie zezwoleń przy wytwarzaniu mieszanek paszowych nieprzeznaczonych do obrotu w kontekście m.in. zmiany art.4. ust. 1a	Dyrektywa 2002/32/EC Parlamentu Europejskiego i Rady z 7 maja 2002 o niepożądanych substancjach w paszach – art. 5 – zakaz stosowania zasady rozcieńczania od 1 sierpnia 2003 r.	Korekta tłumaczenia j. w.
Art. 1. pkt 8)	Art. 19 ust. 1 pkt 3 lit. g – uchylony z uwagi na korektę wymagań w art. 12 ust 2 ust 6-8 (dodane) – dotyczą uściślenia zgłoszeń w przypadku wytwarzania mieszanek paszowych nieprzeznaczonych do obrotu	Dyrektywa 2002/32/EC Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 7 maja 2002 o niepożądanych substancjach w paszach	
Art. 1 pkt 9)	Art. 20 ust.1 – dodano wymóg nieobecności szkodników żywych w paszy, ust. 2-4 uchylony – z uwagi na wprowadzenie ust. 1a w art. 4	Dyrektywa 2002/32/EC Parlamentu Europejskiego i Rady z 7 maja 2002 o niepożądanych substancjach w paszach – art. 5 – zakaz stosowania zasady rozcieńczania od 1 sierpnia 2003 r.	
Art. 1 pkt 10)	Art. 20a – dodano nowy artykuł Dotyczy utworzenia Komisji do spraw środków żywienia zwierząt, jej zadań, składu, sposobu powoływania, funkcjonowania i wynagradzania członków.		Realizacja zadań dotyczących rejestracji dodatków, oceny materiałów, wymaga specjalistycznej wiedzy - co uzasadnia utworzenie „Komisji paszowej” jako organu opiniodawczo-doradczego MRiRW

1	2	3	4
Art. 1 pkt 11)	Art.21 ust 1. korekta zapisu dotycząca wprowadzania do obrotu i stosowania w żywieniu zwierząt po wpisaniu do rejestru produktów (dodatki i materiały) – usunięto produkty uboczne uzyskane w procesie wytwarzania aminokwasów ust. 1a – dodano - zezwolono na wprowadzanie do obrotu i stosowaniu w żywieniu zwierząt dodatków i materiałów paszowych ust 2 – zmieniono brzmienie w dostosowaniu do ust. 1a ust.5 pkt 8 lit. b – korekta określeń j.w.	Dyrektywa Rady 95/69/EC z 22.12.1995 dotycząca warunków rejestracji przedsiębiorstw w sektorze pasz – z późn. zm.	
Art. 1 pkt 12)	Art. 22 Zmieniono pierwotny zapis precyzując warunki wpisu dodatku paszowego do rejestru, dodano m.in. wymóg dysponowania metodą identyfikacji substancji czynnej określania zawartości dodatku w premiksach i w paszach	Dyrektywa Rady 70/524/EEC z 23 listopada 1970 r. dotycząca dodatków do pasz	
Art. 1 pkt 13)	Art. 22a – dodany Dodano warunki wpisu materiałów paszowych do rejestru materiałów, dodano m.in. wymóg dysponowania metodą identyfikacji substancji czynnej i określania zawartości materiału paszowego w premiksach i w paszach	Dyrektywa Rady 70/524/EEC z 23 listopada 1970 r. dotycząca dodatków do pasz	
Art. 1 pkt 14)	Art. 23 Skorygowano zapis dotyczący wydawania decyzji o wpisie do rejestru produktów, uwzględniając opinię Komisji o której mowa w art. 20a		
Art. 1 pkt 15)	Art. 24-27 – uchylone W dostosowaniu do nowych zasad rejestracji dodatków paszowych i materiałów paszowych	Dyrektywa Rady 70/524/EEC z 23 listopada 1970 r. dotycząca dodatków do pasz z późn. zm.	
Art. 1 pkt 16)	Art. 28 pkt 2 otrzymuje nowe brzmienie w nawiązaniu do art. 20a (dodano opinię Komisji)	Dyrektywa Rady 70/524/EEC z 23 listopada 1970 r. dotycząca dodatków do pasz	
Art. 1 pkt 17)	Art. 29 Zmieniono zapis w dotyczący wykazów produktów dopuszczonych do obrotu ogłaszanych przez ministra właściwego ds. rolnictwa, w dostosowaniu do zmian wprowadzonych w art. 21	Dyrektywa Rady 70/524/EEC z 23 listopada 1970 r. dotycząca dodatków do pasz	

1	2	3	4
Art. 1 pkt 18)	<p>Art. 30 ust. 1 – zmieniono zapis dotyczący produktów znajdujących się w obrocie i ich zgodności z danymi zawartymi w rejestrach produktów i obwieszczeniach o których mowa w art. 29 ust. 2 i 3 – w nawiązaniu do art. 21 ust. 1a</p> <p>ust. 3 – zmieniono zapis dotyczący wytwarzania premiksów i mieszanek paszowych z udziałem produktów w zgodności z danymi zawartymi w rejestrach produktów i obwieszczeniach o których mowa w art. 29 ust. 2 i 3 – w nawiązaniu do art. 21 ust. 1a</p>	Dyrektywa Rady 70/524/EEC z 23 listopada 1970 r. dotycząca dodatków do pasz	
Art. 1 pkt 19)	<p>Art. 30 a – 30n; zawiera warunki uzyskania zgody Komisji Europejskiej na wpisanie dodatków paszowych do rejestru prowadzonego przez tę Komisję celem wprowadzenia do obrotu i stosowania w żywieniu zwierząt uwzględniające: merytoryczne potrzeby wprowadzania dodatków, metodę identyfikacji ich substancji czynnych i oznaczania w premiksach i paszach, wymagania dotyczące wniosku składanego przez przedsiębiorcę, wymagania w zakresie dokumentacji, instytucje pośredniczące w przekazywaniu wniosku do Komisji Europejskiej, sposób przekazywania wniosku, okres ważności zgody, wykonania stosownych badań toksykologicznych, warunki wycofania zgody.</p> <p>Art. 30o – 30r zawiera odpowiednie uwarunkowania dla materiałów paszowych wymagających dopuszczania do obrotu i stosowania w żywieniu zwierząt.</p>	<p>Dyrektywa Rady 70/524/EEC z 23 listopada 1970 r. dotycząca dodatków pasz</p> <p>Dyrektywa Rady 82/471/EEC z 30 czerwca 1982 r. dotycząca niektórych produktów stosowanych w żywieniu zwierząt</p>	
Art. 1 pkt 20)	Art. 32 ust. 1 – korekta określeń j.w.		
Art. 1 pkt 21)	<p>Art. 35a - dodany</p> <p>Określono przedsiębiorców, którym producenci dodatków (z grup antybiotyków, kokcydiostatyków, stymulatorów wzrostu, witamin A lub D, pierwiastków śladowych – miedzi i selenu) mogą wyłącznie zbywać w/w dodatki. Dotyczy to przedsiębiorców posiadających stosowne zezwolenia.</p> <p>Powyższe regulacje dotyczą także obrotu premiksami i mieszankami paszowymi z tymi dodatkami.</p>		

1	2	3	4
Art. 1 pkt 22	Art. 36 ust. 1 – korekta zapisu dotyczącego ewidencji przedsiębiorców wytwarzających i obracających środkami żywienia zwierząt prowadzona przez Głównego Lekarza Weterynarii ust. 2 - korekta j.w. ust. 3 – korekta zapisu ust. 4, pkt 2 lit. c – korekta określeń j.w. ust. 5-7 – dodane – dane ewidencyjne dotyczące przedsiębiorców uzyskujących zezwolenia i zgłoszonych do powiatowego lekarza weterynarii, terminy przekazywania danych do Komisji Europejskiej		
Art. 1 pkt 23	Art. 38 ust. 2 pkt 1 – korekta zapisu dotyczącego oznakowania z uwagi Rejestr Wspólnotowy ust. 2 pkt 1a – dodany – dotyczy oznakowania dodatków paszowych ust. 2a – dodany – oznakowanie pasz na eksport ust. 2b – dodany – oznakowanie pasz sprzedawanych do krajów UE	Dyrektywa Rady 70/524/EEC z 23 listopada 1970 r. dotycząca dodatków do pasz	
Art. 1 pkt 24)	Art. 40 ust. 1 – doprecyzowanie zapisu – dodatki paszowe z grup antybiotyki, kokcydiostatyki, stymulatory wzrostu mogą być dodawane do pasz wyłącznie w formie premiksu	Dyrektywa Rady 70/524/EEC z 23 listopada 1970 r. dotycząca dodatków do pasz	
Art. 1 pkt 25)	Art. 43a i 43b - dodane Art. 43a - dotyczy pasz przeznaczonych do wywozu poza obszar celny RP Art. 43b - dotyczy pasz przeznaczonych do wywozu poza obszar celny UE	Dyrektywa Rady 95/69/EC z 22.12.1995 dotycząca warunków rejestracji przedsiębiorstw w sektorze pasz – z późn. zm. Dyrektywa 2002/32/EC Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 7 maja 2002 o niepożądanych substancjach w paszach	

1	2	3	4
Art. 1 pkt 26)	Art. 44 pkt 1 – doprecyzowanie nadzoru sprawowanego przez Inspekcję Weterynaryjną IW pkt 2 – doprecyzowanie nadzoru sprawowanego przez Inspekcję Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych IJHARS pkt 3 – dodano – nadzór sprawowany przez Inspekcję Handlową w zakresie obrotu detalicznego produktów typu pet-food ust. 7 pkt 4 – dodano – delegacja dla ministra właściwego ds. rolnictwa do wydania rozporządzenia w sprawie zasad i trybu współpracy IW i IJHARS w zakresie nadzoru nad wytwarzaniem i stosowaniem środków żywienia zwierząt		
Art. 1 pkt 27)	Art. 46 ust. 1 pkt 4, 11,12 - doprecyzowanie wykroczeń podlegających karze grzywny pkt 12a – dodany – dotyczy kary grzywny za stosowanie dodatków paszowych lub materiałów paszowych nie zarejestrowanych w UE pkt 16 – dodano - dotyczy kary grzywny za wytwarzanie pasz przeznaczonych do wywozu poza obszar celny RP bez uprzedniego zgłoszenia pkt 17 – dodano - dotyczy kary grzywny za wytwarzanie pasz przeznaczonych do wywozu poza obszar celny UE bez uprzedniego zgłoszenia		
Art. 1 pkt 28)	Art. 50 ust. 3 – uchylony	Dyrektywa Rady 70/524/EEC z 23 listopada 1970 r. dotycząca dodatków do pasz	
Art. 2	Zmiany w ustawie z dnia 24 kwietnia 1997 r. o zwalczaniu chorób zakaźnych, badaniu zwierząt rzeźnych i mięsa oraz o Inspekcji Weterynaryjnej Dotyczące: art. 5 ust. 1 pkt 4 – ust. 3 ust. 4 art. 6 ust. 1		

1	2	3	4
Art. 3	Zmiany w ustawie z dnia 11 maja 2001 r. o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia Art. 7 ust. 2 – zawiera delegację dla ministra rolnictwa, w porozumieniu z ministrem zdrowia, do wydania rozporządzenia w sprawie pozostałości zanieczyszczeń chemicznych, biologicznych, promieniotwórczych w produktach roślinnych i zwierzęcych		
Art. 4	Podmioty, wytwarzające mieszanki paszowe na własne potrzeby, wymagające zgłoszenia do powiatowego lekarza weterynarii, obowiązane są do dokonania tego zgłoszenia w ciągu 14 dni od wejścia w życie zmiany do ustawy.		
Art. 5	Z dniem 1 sierpnia tracą moc zezwolenia wydane na wytwarzanie mieszanek paszowych nieprzeznaczonych do obrotu z materiałów paszowych zawierających substancje niepożądane w ilości przekraczającej ich dopuszczalną zawartość		
Art. 6	Dotyczy zachowania mocy dotychczasowych zapisów ustawowych w zakresie delegacji do wydania rozporządzeń do czasu wydania nowych przepisów wykonawczych na podstawie niniejszej ustawy		
Art. 7	Utrata mocy przepisów dotyczących warunków stosowania materiałów paszowych zawierających substancje niepożądane w ilości przekraczającej ich dopuszczalną zawartość, tj. art. 11 pkt 2, art. 12 ust. pkt 2 oraz art. 5 ust. 3 pkt 2 lit. b „ustawy weterynaryjnej” - z dniem 31 lipca 2003 r. Utrata mocy przepisów z dniem uzyskania przez RP członkostwa w UE		
Art. 8	Wejście w życie przepisów niniejszej ustawy: Generalnie – 14 dni po ogłoszeniu Przepisy dotyczące zakazu stosowania materiałów paszowych zawierających substancje niepożądane w ilości przekraczającej ich dopuszczalną zawartość – z dniem 1 sierpnia 2003 r. Przepisy związane z członkostwem RP w UE – po uzyskaniu członkostwa		