

Warszawa, 2009-04-06



**MINISTER ROLNICTWA
I ROZWOJU WSI**

ŻWpp/ek-4125-23/2009 (1172)

SECRETARIAT
Biura Prac Senackich
dok. nr. 08.04... z daty...
Pan Bogdan Borusewicz
373 podpis

Marszałek Senatu

Rzeczypospolitej Polskiej

Senatorski Panie Marszałku

W nawiązaniu do oświadczenia pana senatora Grzegorza Wojciechowskiego przesłanego przy piśmie BPS/DSK-043-1451/09 z dnia 11 marca 2009 r. uprzejmie informuję, że zgodnie z art. 33 ust. 1 ustawy z dnia 22 lipca o paszach (Dz. U. Nr 144, poz. 1045 z późn. zm.) nadzór nad wytwarzaniem, obrotem i stosowaniem pasz oraz pasz leczniczych, sprawuje Inspekcja Weterynaryjna.

Regulacje prawne dotyczące pasz, określone szczególnie w rozporządzeniu (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającym ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującym Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającym procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz. Urz. WE L 31 z 1.02.2002, str. 1) mają na celu ochronę zdrowia ludzi, zwierząt oraz środowiska poprzez zapewnienie bezpieczeństwa pasz w całym łańcuchu żywieniowym poczynając od produkcji pierwotnej aż do produkcji żywności (od pola do stołu).

Paszę uznaje się za niebezpieczną gdy stosowanie zgodnie z jej przeznaczeniem może spowodować:

- negatywne skutki dla zdrowia ludzi lub zwierząt,
- zagrożenie dla ludzi spowodowane spożyciem żywności pochodzącej od zwierząt lub ze zwierząt karmionych takimi paszami.

Pasze niebezpieczne nie mogą być wprowadzane do obrotu i stosowane w żywieniu zwierząt.

Zgodnie z przepisami rozporządzenia (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie kontroli urzędowych przeprowadzanych w celu sprawdzenia zgodności z prawem paszowym i żywnościowym oraz regułami dotyczącymi zdrowia zwierząt i dobrostanu zwierząt każde państwo Członkowskie zobowiązane jest do opracowania Planu Urzędowej Kontroli, ukierunkowanego na weryfikację zgodności z przepisami prawa paszowego.

W Polsce wszelkie sprawy dotyczące pasz reguluje ustawa z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach (Dz. U. Nr 144 poz. 1045 z późn. zm.) Przy opracowywaniu przez Głównego Lekarza Weterynarii Planu Urzędowej Kontroli (corocznie) przeprowadzana jest analiza ryzyka występowania zagrożeń z uwzględnieniem informacji uzyskanych w ramach przeprowadzonych inspekcji i badań kontrolnych.

W Polsce podobnie jak i w pozostałych Państwach Członkowskich w nadzorze paszowym mogą uczestniczyć wyłącznie laboratoria spełniające wymagania określone w art. 12 rozporządzenia (WE) nr 882/2004, tj. takie, które funkcjonują, podlegają ocenie i są akredytowane zgodnie z określonymi następującymi normami europejskimi.

Rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 17 maja 2007 r. w sprawie wykazu laboratoriów upoważnionych do prowadzenia badań pasz oraz pasz leczniczych w ramach urzędowej kontroli (Dz. U. z 2007 r. Nr 98, poz.653 oraz z 2009. Nr 25, poz. 152) wyznacza laboratoria w Polsce dysponujące odpowiednio wykwalifikowaną kadrą jak również aparaturą niezbędną do wykonania analiz w ramach nadzoru.

Zgodnie z rozporządzeniem 882/2004 obowiązkiem państwa Członkowskiego jest zapewnienie każdemu kontrolowanemu podmiotowi, w przypadku stwierdzenia nieprawidłowości, prawa do powtórnego badania. W związku z powyższym w rozporządzeniu Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 13 czerwca 2008 r. w sprawie krajowych laboratoriów referencyjnych właściwych do prowadzenia badań pasz (Dz. U. Nr 118, poz. 758) wskazane zostały krajowe laboratoria referencyjne, w których są przeprowadzane badania pasz tzw. odwoławcze.

W roku 2008 nadzorem objęto podmioty działające na rynku pasz których działalność wymaga zatwierdzenia lub rejestracji przez powiatowego lekarza, w tym rejestrację podmiotów działających w sferze produkcji pierwotnej, obejmującej produkcję produktów rolnych w szczególności uprawę, zbiory, pozyskiwanie mleka, hodowlę zwierząt lub

rybactwo, których wynikiem jest pozyskiwanie produktów niepoddanych żadnym działaniom po ich zbiorze lub złowieniu, z wyjątkiem stosownych, koniecznych czynności fizycznych.

W 2008 roku przeprowadzone urzędowe kontrole przez Inspekcję Weterynaryjną wykazały przypadki naruszenia prawa paszowego i niezgodności z obowiązującymi w tym zakresie wymaganiami. Wszczęte zostało postępowanie administracyjne lub karne w stosunku do 1427 przedsiębiorców lub podmiotów prowadzących działalność gospodarczą w zakresie wytwarzania lub wprowadzania do obrotu pasz. W stosunku do podmiotów, u których zostały stwierdzone nieprawidłowości Inspekcja Weterynaryjna podjęła działania zmierzające do wyeliminowania nieprawidłowości i uchybień jak również został zwiększony nadzór polegający na zwiększeniu częstotliwości pobierania próbek pasz do badań.

W ramach przeprowadzonej przez Inspekcję Weterynaryjną urzędowej kontroli środków żywienia zwierząt w 2008 roku pobrano 14 276 próbek do badań laboratoryjnych.

Materiał do badań stanowiły próbki pasz pobierane w ramach urzędowej kontroli z krajowych zakładów paszowych, z produktów importowanych oraz próbki pobrane u podmiotów wytwarzających pasze nieprzeznaczone do obrotu.

Do badań analitycznych pasz stosuje się metody uznane przez Wspólnotę, których przepisy zostały implementowane przez rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 27 czerwca 2007 r. w sprawie metodyki postępowania analitycznego w zakresie określania zawartości składników pokarmowych i dodatków paszowych w materiałach paszowych, premiksach, mieszankach paszowych i paszach leczniczych (Dz. U. Nr 154 poz. 1086).

W 2008 r. przeprowadzono kontrolę prawidłowości oznakowania zarówno pasz wytwarzanych w kraju, w innych krajach członkowskich jak również pochodzących z krajów trzecich. Łącznie w tym zakresie przeprowadzonych zostało 10.174 kontroli. Nieprawidłowości zostały stwierdzone w 528 przypadkach. Najczęstszymi stwierdzonymi nieprawidłowościami były błędne informacje dotyczące deklaracji zawartości składników pokarmowych oraz zamieszczanie na etykietach nie wszystkich danych określonych w przepisach wspólnotowych implementowanych do polskiego porządku prawnego poprzez rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 29 maja 2007 r. w sprawie *oznakowania pasz* (Dz. U. Nr 102, poz. 703) oraz rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 12 maja 2005 r. w sprawie *dodatkowych informacji umieszczanych na oznakowaniu pasz* (Dz. U. Nr 92, poz. 773).

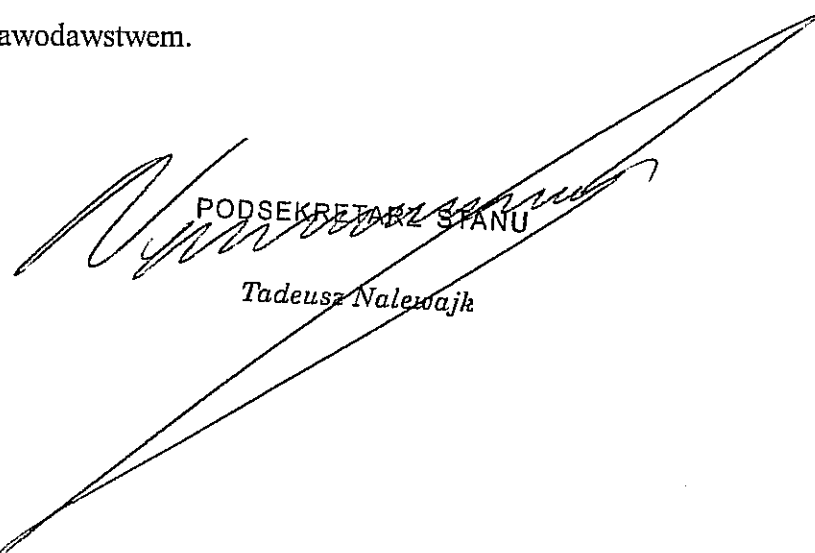
W planie kontroli pasz przewidziano pobranie 160 prób celem określenia poziomu białka natomiast pobrano i wykonano stosowne badania w odniesieniu do 219 prób. W tym

zakresie stwierdzono tylko 3 próby niespełniające deklarowanych przez wytwórców parametrów tj. 1,37 %.

Uprzejmie informuję, że Polska w pełni przejęła prawodawstwo Wspólnoty obowiązujące w tym zakresie i procedura postępowania w przypadkach stwierdzenia ewentualnych zafałszowań dotyczących deklarowanych przez wytwórcę pasz wartości, m. in. zawartości białka, jest identyczna we wszystkich państwach członkowskich. Podstawą postępowania jest jednak urzędowe pobranie próby kwestionowanego produktu, przeprowadzenie badania w uprawnionym laboratorium i wg metody określonej w odpowiednim przepisie prawnym. Jeżeli otrzymany wynik jest niezgodny z parametrami deklarowanymi wówczas nabywca powinien złożyć stosowną reklamację. W przypadku gdy reklamacja nie zostanie uznana kupujący może dochodzić swoich praw na drodze postępowania sądowego. Wskazany powyżej tryb postępowania obowiązuje w całej Wspólnocie.

W związku z powyższym chciałbym podkreślić, że urzędowa kontrola pasz pod kątem zawartości białka przeprowadzona została z konieczności ze względu na bardzo ograniczone środki finansowe na stosunkowej niewielkiej ilości prób. Stwierdzenie w ramach kontroli urzędowej 1,37 % prób niezgodnych z deklarowanymi przez producenta wartościami nie odbiega od wartości uzyskiwanych w innych krajach członkowskich. W przypadku stwierdzenia niedoboru białka w paszach, których próbki zostały pobrane urzędowo i zbadane w upoważnionych laboratoriach z reguły dochodzi do porozumienia między producentem kwestionowanej paszy a jej nabywcą, tj. poprzez udzielenie przez producenta stosownego upustu cenowego.

Celem minimalizacji występowania wskazanych przez Pana Senatora przypadków wprowadzania do obrotu pasz niezgodnych z deklarowanymi przez producenta parametrami niezbędne jest włączenie się nabywców pasz do postępowania reklamacyjnego zgodnie z obowiązującym w tym zakresie prawodawstwem.



PODSEKRETAŃZ STANU

Tadeusz Nalewajk