

**ROZPORZĄDZENIE  
MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI<sup>1)</sup>**

z dnia..... 2006 r.

**w sprawie wymagań weterynaryjnych przy produkcji oraz dla niektórych  
produktów pochodzenia zwierzęcego wprowadzanych na rynek<sup>2)</sup>**

Na podstawie art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 grudnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. z 2006 r. Nr 17, poz. 127) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa wymagania weterynaryjne przy produkcji i dla wprowadzanych na rynek, włącznie z próbkami handlowymi, następujących produktów pochodzenia zwierzęcego:

- 1) jelit, żołądków i pęcherzy;
- 2) kości i produktów z kości, z wyłączeniem mączki kostnej;
- 3) rogów i produktów z rogów, z wyłączeniem mączki rogowej;
- 4) kopyt i produktów z kopyt, z wyłączeniem mączki z kopyt;
- 5) skwarek, mączki mięsnej oraz mączki ze skór wieprzowych;
- 6) świeżej krwi i produktów krwiopochodnych drobiu i zwierząt kopytnych, z wyłączeniem surowicy koniowatych;
- 7) wytopionego tłuszczu zwierzęcego;
- 8) mięsa króliczego, mięsa zwierząt dzikich utrzymywanych przez człowieka oraz mięsa ptaków zaliczanych do zwierząt łownych utrzymywanych przez człowieka;
- 9) ekstraktów mięsnych.

§ 2. 1. Produkty pochodzenia zwierzęcego, o których mowa w § 1, mogą być przedmiotem handlu, jeżeli:

- 1) nie pochodzą z obszaru podlegającego ograniczeniom związanym ze zwalczaniem chorób zakaźnych zwierząt, na które są wrażliwe gatunki zwierząt, z których jest pozyskiwany produkt, w tym z gospodarstwa lub zakładu znajdującego się na takim obszarze;
- 2) spełniają wymagania weterynaryjne określone dla danego produktu w § 3 – 7;

3) pochodzą z zakładów zatwierdzonych, w których:

- a) są spełniane wymagania weterynaryjne przy produkcji produktów pochodzenia zwierzęcego określone w rozporządzeniu,
- b) jest prowadzona kontrola wewnętrzna,
- c) są pobierane próbki, których analiza jest przeprowadzana w laboratoriach określonych w ustawie z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. Nr 33, poz. 287, z późn. zm.<sup>3)</sup>),
- d) jest prowadzona dokumentacja, w formie papierowej lub elektronicznej, obejmująca informacje z przeprowadzonych kontroli oraz wyniki badań laboratoryjnych; dokumentację tę przechowuje się przez 2 lata,
- e) podmiot prowadzący zakład, w przypadku uzyskania informacji o zagrożeniu dla zdrowia publicznego lub gdy wyniki badań laboratoryjnych wykażą takie zagrożenie, jest obowiązany poinformować o tym powiatowego lekarza weterynarii,
- f) produkty zaopatruje się w handlowy dokument identyfikacyjny albo świadectwo zdrowia.

2. Przepisu ust. 1 pkt 1 nie stosuje się do produktów pochodzenia zwierzęcego, które zostały poddane obróbce cieplnej określonej w rozporządzeniu Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 6 kwietnia 2005 r. w sprawie produkcji oraz umieszczania na rynku niektórych produktów pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. Nr 69, poz. 616).

3. Do podmiotów dostarczających produkty pochodzenia zwierzęcego, o których mowa w § 1, stosuje się przepisy art. 20 i art. 21 ust. 1, 2, 4 i 5 ustawy z dnia 10 grudnia 2003 r. o kontroli weterynaryjnej w handlu (Dz. U. z 2004 r. Nr 16, poz. 145 oraz z 2006 r. Nr 17, poz. 127).

§ 3. Jelita, żołądki i pęcherze, zwane dalej „osłonkami naturalnymi”, mogą być przedmiotem handlu, jeżeli są zaopatrzone w handlowy dokument identyfikacyjny zawierający określenie zakładu pochodzenia zatwierdzonego zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającym szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 55, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3. t. 45, str. 14, z późn. zm.), zwanym dalej „rozporządzeniem nr 853/2004”, na zasadach i w trybie

rozporządzenia (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 206, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 45, str. 75, z późn. zm.), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 854/2004”.

§ 4. Kości, produkty z kości, z wyłączeniem mączki kostnej, rogi, produkty z rogów, z wyłączeniem mączki rogowej oraz kopyta i produkty z kopyt, z wyłączeniem mączki z kopyt mogą być przedmiotem handlu, jeżeli spełniają wymagania weterynaryjne określone w art. 9 i art. 10 ustawy z dnia 16 grudnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego.

§ 5. Skwarki, mączka mięsna oraz mączka ze skór wieprzowych, zwane dalej „przetworzonym białkiem zwierzęcym” mogą być wprowadzone na rynek, jeżeli spełniają wymagania weterynaryjne określone w przepisach:

- 1) rozporządzenia;
- 2) w sprawie ograniczeń związanych z gąbczastą encefalopatią bydła oraz żywieniem przeżuwaczy paszami zawierającymi białko przeżuwaczy.

§ 6. Przetworzone białko zwierzęce może być przedmiotem handlu, jeżeli zostało zaopatrzone w handlowy dokument identyfikacyjny albo świadectwo zdrowia potwierdzające spełnienie przez produkt wymagań określonych w:

- 1) rozporządzeniu nr 853/2004 lub
- 2) art. 9 i art. 10 ustawy z dnia 16 grudnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego.

§ 7. Świeża krew i produkty krwiopochodne drobiu i zwierząt kopytnych, z wyłączeniem surowicy koniowatych, mogą być przedmiotem handlu, jeżeli spełniają wymagania weterynaryjne określone w art. 9 i art. 10 ustawy z dnia 16 grudnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego.

§ 8. Produkty pochodzenia zwierzęcego, o których mowa w § 1, mogą być przywożone z państw trzecich, jeżeli:

- 1) spełniają wymagania, o których mowa w § 2;
- 2) pochodzą z państw trzecich lub ich części oraz z zakładów, znajdujących się na listach ogłoszonych przez Komisję Europejską, z zastrzeżeniem przepisów rozporządzenia nr 853/2004 i nr 854/2004.

§ 9. 1. Osłonki naturalne mogą być przywożone z państw trzecich, jeżeli są zaopatrzone w świadectwo zdrowia wystawione przez urzędowego lekarza weterynarii państwa pochodzenia, poświadczające, że:

- 1) osłonki naturalne:
  - a) pochodzą z zakładów zatwierdzonych przez urzędowego lekarza weterynarii,
  - b) zostały oczyszczone, szlamowane, a następnie solone albo wybielone chemicznie albo suszone;
- 2) zostały podjęte środki zabezpieczające osłonki naturalne przed ponownym zanieczyszczeniem.

2. Wzór świadectwa zdrowia jest określony w decyzji Komisji 2003/779/WE z dnia 31 października 2003 r. ustanawiającej wymagania dotyczące zdrowia zwierząt i świadectwa weterynaryjne dla przywozu osłonek zwierzęcych z państw trzecich (Dz. Urz. UE L 285 z 1.11.2003, str. 38; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 40, str. 463).

§ 10. Kości, produkty z kości, z wyłączeniem mączki kostnej, rogi, produkty z rogów, z wyłączeniem mączki rogowej oraz kopyta i produkty z kopyt, z wyłączeniem mączki z kopyt mogą być przywożone z państw trzecich, jeżeli spełniają wymagania dotyczące przywozu określone w przepisach rozporządzenia nr 853/2004 i nr 854/2004.

§ 11. 1. Przetworzone białko zwierzęce może być przywożone z państw trzecich, jeżeli:

- 1) jest zaopatrzone w świadectwo zdrowia, wystawione przez urzędowego lekarza weterynarii państwa pochodzenia, poświadczające, że:
  - a) przetworzone białko zwierzęce spełnia wymagania weterynaryjne określone w art. 9 i art. 10 ustawy z dnia 16 grudnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego,
  - b) po dokonaniu obróbki zostały podjęte środki zabezpieczające produkt przed

zanieczyszczeniem,

- c) wyniki badań na obecność Salmonelli sp., przeprowadzonych na próbkach pobranych przed opuszczeniem przez partię wysyłkową państwa pochodzenia, są ujemne;
- 2) po przeprowadzeniu kontroli świadectwa zdrowia, o którym mowa w pkt 1, urzędowy lekarz weterynarii pobrał w punkcie kontroli granicznej próbki produktów:
- a) z każdej partii wysyłkowej produktów nieopakowanych,
  - b) wrywkowo z partii wysyłkowych produktów pakowanych w zakładzie produkcyjnym;
- 3) wyniki próbek pobranych w sposób określony w pkt 1 lit. c, były ujemne – w przypadku dopuszczenia do handlu partii wysyłkowej zawierającej przetworzone białko zwierzęce, także po powtórным przetworzeniu, jeżeli jest to konieczne.

2. Jeżeli wyniki kolejnych 6 badań, o których mowa w ust. 1 pkt 2 lit. a, przeprowadzonych na partiach wysyłkowych pochodzących z tego samego państwa trzeciego są ujemne, badania następnych partii wysyłkowych pochodzących z tego państwa przeprowadza się wrywkowo.

3. Jeżeli wyniki badania wrywkowego, o którym mowa w ust. 1, są dodatnie, w punkcie kontroli granicznej:

- 1) bada się każdą partię wysyłkową do czasu uzyskania kolejnych 6 wyników ujemnych;
- 2) o fakcie tym informuje się właściwy organ państwa pochodzenia.

4. Po uzyskaniu wyników, o których mowa w ust. 3 pkt 1, badanie następnych partii wysyłkowych przeprowadza się wrywkowo; w przypadku ponownego uzyskania wyniku dodatniego przepis ust. 3 stosuje się odpowiednio.

5. W przypadku uzyskania dodatniego wyniku badań na obecność Salmonelli sp. przeprowadzonych na próbce pobranej z partii wysyłkowej przetworzonego białka zwierzęcego pochodzącej z państwa trzeciego, partia wysyłkowa:

- 1) opuszcza terytorium Unii Europejskiej albo
- 2) opuszcza port lub magazyn, jeżeli jest przeznaczona do celów innych niż produkcja pasz zwierzęcych, albo
- 3) jest poddawana obróbce w zakładzie zatwierdzonym zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1774/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 3 października 2002 r. ustanawiającym przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia

zwierzęcego nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. WE L 273 z 10.10.2002, str. 1, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 37, str. 92, z późn. zm.), albo w innym zakładzie zatwierdzonym do przeprowadzenia takiej obróbki.

6. Partia wysyłkowa, o której mowa w ust. 5 pkt 3, nie może opuścić zakładu do czasu:

- 1) przeprowadzenia przez urzędowego lekarza weterynarii obróbki zgodnie z rozporządzeniem, o którym mowa w ust. 5 pkt 3;
- 2) uzyskania ujemnych wyników badań na obecność *Salmonelli* sp.

7. Partia wysyłkowa przetworzonego białka zwierzęcego przeznaczona do obróbki, o której mowa w ust. 5 pkt 3, może być transportowana z portu lub magazynu do zakładu po wyrażeniu zgody przez urzędowego lekarza weterynarii.

8. Wyniki badań, o których mowa w ust. 1 pkt 2 i ust. 2 – 6, przechowuje się przez rok.

9. Zgodnie z przepisami art. 23 ust. 3 – 5 ustawy z 10 grudnia 2003 r. o kontroli weterynaryjnej w handlu (Dz. U. z 2004 Nr 16, poz. 145 oraz z 2006 r. Nr 17, poz. 127) przeładunek partii wysyłkowej, zawierającej przetworzone białko zwierzęce, przywożonej z państwa trzeciego jest dopuszczalny:

- 1) wyłącznie w portach, które zostały zatwierdzone zgodnie z przepisami Unii Europejskiej;
- 2) jeżeli zawarto dwustronną umowę między państwami członkowskimi Unii Europejskiej w sprawie odroczenia terminu przeprowadzenia kontroli partii wysyłkowej do czasu, gdy zostanie przywieziona do punktu kontroli granicznej państwa członkowskiego Unii Europejskiej miejsca przeznaczenia.

§ 12. 1. Świeża krew drobiu może być przywożona z państw trzecich, jeżeli spełnia wymagania weterynaryjne określone w art. 9 i art. 10 ustawy z dnia 16 grudnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego.

2. Świeża krew zwierząt dzikich utrzymywanych przez człowieka oraz ptaków zaliczanych do zwierząt łownych utrzymywanych przez człowieka, może być przywożona z państw trzecich, jeżeli spełnia wymagania weterynaryjne określone w § 14.

3. Produkty krwiopochodne zwierząt kopytnych i drobiu mogą być przywożone z państw trzecich, jeżeli spełniają wymagania weterynaryjne określone w art. 9 i art.

10 ustawy z dnia 16 grudnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego.

4. Przetworzone produkty krwiopochodne mogą być przywożone z państw trzecich, jeżeli spełniają wymagania określone w § 5 i 6 oraz 11.

5. Niedopuszczalny jest przywóz z państw trzecich świeżej krwi domowych zwierząt kopytnych.

§ 13. 1. Wytopiony tłuszcz zwierzęcy może być przywożony z państw trzecich, jeżeli:

- 1) państwa te znajdują się na listach określonych w decyzji Rady 79/542/EWG z dnia 21 grudnia 1976 r. ustalającej wykaz państw trzecich, z których Państwa Członkowskie dopuszczają przywóz bydła, trzody chlewnej oraz świeżego mięsa (Dz. Urz. WE L 146 z 14.06.1979, str. 15; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3. t. 4, str. 75);
- 2) partia tego tłuszczu jest zaopatrzona w świadectwo zdrowia – w przypadku wystąpienia w państwie, o którym mowa w pkt 1, ogniska choroby zakaźnej zwierząt podlegającej obowiązkowi notyfikacji w Unii Europejskiej określonej w rozporządzeniu Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 1 lutego 2006 r. w sprawie wykazu chorób zakaźnych zwierząt podlegających notyfikacji w Unii Europejskiej oraz zakresu, sposobu i terminów przekazywania informacji o tych chorobach (Dz. U. Nr 24, poz. 182), w okresie 12 miesięcy poprzedzających wysyłkę takiej partii.

2. Świadectwo zdrowia, o którym mowa w ust. 1 pkt 2, powinno poświadczать, że:

- 1) wytopiony tłuszcz zwierzęcy został:
  - a) poddany jednemu z procesów obróbki cieplnej w temperaturze wynoszącej co najmniej:
    - 70°C, przez co najmniej 30 minut lub
    - 90°C, przez co najmniej 15 minut, lub
    - 80°C, w systemie ciągłego wytapiania tłuszczu,
  - b) zapakowany do nowych pojemników w warunkach zapobiegających ich zanieczyszczeniu – w przypadku pakowanego wytopionego tłuszczu zwierzęcego;
- 2) rury, pompy, zbiorniki do transportu nieopakowanego wytopionego tłuszczu zwierzęcego lub samochody cysterny używane do ich transportu z zakładu, w

którym zostały wyprodukowane do innego zakładu, bezpośrednio na statek albo do zbiorników nabrzeżnych, zostały poddane kontroli przed użyciem i zostały w jej wyniku uznane za czyste – w przypadku nieopakowanego wytopionego tłuszczu zwierzęcego.

§ 14. Mięso królicze i mięso zwierząt dzikich utrzymywanych przez człowieka oraz mięso ptaków zaliczanych do zwierząt łownych utrzymywanych przez człowieka może być przywożone z państw trzecich, jeżeli:

1) państwa te znajdują się:

a) na listach państw, z których może być przywożone świeże mięso odpowiednich gatunków zwierząt zgodnie z przepisami rozporządzenia nr 853/2004 i nr 854/2004 – w przypadku zwierząt dzikich utrzymywanych przez człowieka oraz mięsa ptaków zaliczanych do zwierząt łownych utrzymywanych przez człowieka,

b) na liście państw określonej w decyzji Komisji 2003/812 z dnia 17 listopada 2003 r. ustalającej wykaz państw trzecich, z których Państwa Członkowskie dopuszczają przywóz niektórych produktów przeznaczonych do spożycia przez ludzi objętych dyrektywą Rady 92/118/EWG (Dz. Urz. UE L 305 z 22.11.2003, str. 17; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 40, str. 540) – w przypadku mięsa króliczego;

2) spełniają wymagania dla mięsa króliczego i mięsa zwierząt dzikich utrzymywanych przez człowieka oraz mięsa ptaków zaliczanych do zwierząt łownych utrzymywanych przez człowieka określone w przepisach rozporządzenia nr 853/2004 i nr 854/2004;

3) pochodzą z zakładów spełniających wymagania określone w rozporządzeniu nr 853/2004 i nr 854/2004;

4) są zaopatrzone w świadectwo zdrowia, którego wzór jest określony w decyzji Komisji 2000/585/WE z dnia 7 września 2000 r. ustanawiającej warunki zdrowotne zwierząt i warunki zdrowia publicznego oraz świadectwa weterynaryjne przy przywozie mięsa zwierząt łownych, mięsa zwierząt dzikich utrzymywanych przez człowieka i mięsa króliczego z państw trzecich oraz uchylającej decyzje Komisji 97/217/WE, 97/218/WE, 97/219/WE i 97/220/WE (Dz. Urz. WE L 251 z 06.10.2000, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 30, str. 332).



§ 15. Traci moc rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 21 lipca 2004 r. w sprawie wymagań weterynaryjnych przy produkcji oraz dla niektórych produktów pochodzenia zwierzęcego umieszczanych na rynku (Dz. U. Nr 175, poz. 1822).

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

**MINISTER ROLNICTWA  
I ROZWOJU WSI**

<sup>1)</sup> Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działem administracji rządowej – rolnictwo, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 31 października 2005 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 220, poz. 1892).

<sup>2)</sup> Przepisy niniejszego rozporządzenia wdrażają postanowienia dyrektywy Rady 92/118/EWG z dnia 17 grudnia 1992 r. ustanawiającej warunki zdrowotne zwierząt i zdrowia publicznego regulujące handel i przywóz do Wspólnoty produktów nieobjętych wyżej wymienionymi warunkami ustanowionymi w szczególnych zasadach wspólnotowych określonych w załączniku A pkt I do dyrektywy 89/662/EWG oraz w zakresie czynników chorobotwórczych do dyrektywy 90/425/EWG (Dz. Urz. WE L 62 z 15.03.1993, str. 49, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 14, str. 51, z późn. zm.).

<sup>3)</sup> Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2004 r. Nr 91, poz. 877 i Nr 273, poz. 2703 oraz z 2005 r. Nr 23, poz. 188, Nr 33, poz. 289, Nr 163, poz. 1362 i Nr 178, poz. 1480 oraz z 2006 r. Nr 17, poz. 127.

## UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi w sprawie wymagań weterynaryjnych przy produkcji oraz dla niektórych produktów pochodzenia zwierzęcego wprowadzanych na rynek stanowi wykonanie upoważnienia zawartego w art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 grudnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. z 2006 r. Nr 17, poz. 127).

Projekt rozporządzenia jest zgodny z prawem Unii Europejskiej, ponieważ wdraża postanowienia dyrektywy Rady 92/118 z dnia 17 grudnia 1992 r. ustanawiającej warunki zdrowotne zwierząt i zdrowia publicznego regulujące handel i przywóz do Wspólnoty produktów nieobjętych wyżej wymienionymi warunkami ustanowionymi w szczególnych zasadach wspólnotowych określonych w załączniku A pkt I do dyrektywy 89/662/EWG oraz w zakresie czynników chorobotwórczych do dyrektywy 90/425/EWG (Dz. Urz. WE L 62 z 15.03.1993, str. 49, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 14, str. 51, z późn. zm.).

Wraz z wydaniem rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 55, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 45, str. 14, z późn. zm.) oraz rozporządzenia (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004, str. 206, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 45, str. 75, z późn. zm.) wydano dyrektywę 2004/41/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 21 kwietnia 2004 r. uchylającą niektóre dyrektywy dotyczące higieny i warunków zdrowia przy produkcji i wprowadzania do obrotu niektórych produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi i zmieniającej dyrektywy Rady 89/662/EWG i 92/118/EWG oraz decyzje Rady 95/408/WE (Dz. Urz. UE L 195 z 30.04.2004, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 44, str. 407). Zgodnie z art. 3 tej dyrektywy załącznik II do dyrektywy 92/118/EWG traci moc, a wszelkie odniesienia w dyrektywie 92/118/EWG do załączników I i II zastępuje się odniesieniami do załącznika I. Ponadto zgodnie z art. 4 dyrektywy 2004/41 począwszy od dnia 1 stycznia 2006 r. odnośniki do dyrektyw wdrożonych przepisami wydanymi na podstawie art. 5 ust. 2

uchylonej ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. o wymaganiach weterynaryjnych dla produktów pochodzenia zwierzęcego, powołane w art. 2 tej dyrektywy lub w załączniku II do dyrektywy 92/118/EWG są uważane za odnoszące się według kontekstu odpowiednio do rozporządzenia nr 853/2004, nr 854/2004 lub dyrektywy Rady 2002/99/WE z dnia 16 grudnia 2002 r. ustanawiającej przepisy sanitarne regulujące produkcję, przetwarzanie, dystrybucję oraz wprowadzanie produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. WE L 18 z 23. 01.2003, str. 11; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 38, str. 124) wdrożonej w art. 9 i art. 10 ustawy z dnia 16 grudnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego.

Wymagania weterynaryjne przy produkcji oraz dla produktów pochodzenia zwierzęcego wymienionych w § 1 projektowanego rozporządzenia nie są uregulowane w rozporządzeniu nr 853/2004 i nr 854/2004, a jedynie w pewnym zakresie odsyłają do tych przepisów.

Przy opracowywaniu projektu rozporządzenia wzięto pod uwagę wymagania, jakie powinny spełniać poszczególne produkty, aby zapewnić ochronę zdrowia zwierząt i ludzi przez wyeliminowanie do minimum ryzyka rozprzestrzeniania się chorób zakaźnych zwierząt, które mogą być przenoszone przez produkty pochodzenia zwierzęcego.

Przepisy rozporządzenia wdrożą przepisy Unii Europejskiej, w związku z tym jego projekt nie podlega procedurze notyfikacji w rozumieniu przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597).

## **OCENA SKUTKÓW REGULACJI**

### **1. Podmioty, na które oddziałuje akt normatywny**

Przepisy rozporządzenia oddziałują na podmioty zajmujące się pozyskiwaniem, wytwarzaniem i przetwarzaniem oraz umieszczaniem na rynku produktów pochodzenia zwierzęcego określonych w niniejszym projekcie rozporządzenia.

### **2. Wpływ aktu normatywnego na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość**

Przepisy rozporządzenia dostosowuje prawo weterynaryjne do standardów Unii Europejskiej, co jest warunkiem wprowadzenia do handlu na terytorium Wspólnoty Europejskiej produktów pochodzenia zwierzęcego i umożliwi rozwój przedsiębiorczości w tym zakresie.

### **3. Wpływ aktu normatywnego na rynek pracy**

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na rynek pracy.

### **4. Wpływ aktu normatywnego na sektor finansów publicznych**

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego.

### **5. Wpływ aktu normatywnego na sytuację i rozwój regionalny**

Wejście w życie rozporządzenia nie będzie miało wpływu na sytuację i rozwój regionalny.

### **6. Konsultacje społeczne**

Projekt rozporządzenia zostanie przesłany do konsultacji między innymi do: Krajowej Izby Lekarsko – Weterynaryjnej, Polskiej Konfederacji Pracodawców Prywatnych, Polskiego Związku Producentów, Eksporterów i Importerów Mięsa, Stowarzyszenia Rzeźników i Wędliniarzy, Polskiej Organizacji Handlu i Dystrybucji, Przedsiębiorstwa Produkcyjno- Handlowemu „MG” Sp. z o. o. oraz NSZZ Rolników Indywidualnych „Solidarność” i Związku Zawodowego Pracowników Rolnictwa RP.

Opracowano w Departamencie  
Bezpieczeństwa Żywności i Weterynarii:

Akceptował:

Za zgodność pod względem  
prawnym i redakcyjnym: