

(Projekt)

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI¹⁾**

z dnia..... 2006 r.

**w sprawie wzoru zlecenia na wprowadzanie do obrotu pasz leczniczych
i produktów pośrednich²⁾**

Na podstawie art. 22 ust. 3 ustawy z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach (Dz. U. Nr 144, poz. 1045) zarządza się, co następuje:

§ 1. Określa się wzór zlecenia na wprowadzenie do obrotu pasz leczniczych i produktów pośrednich, stanowiący załącznik 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 18 lipca 2006 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 131, poz. 915).

²⁾ Przepisy niniejszego rozporządzenia wdrażają postanowienia dyrektywy Rady 90/167/WE z dnia 26 marca 1990 r. w sprawie ustanowienia warunków przygotowania, wprowadzania do obrotu i użycia pasz leczniczych (Dz. Urz. WE L 92 z 07.04.1990, str. 42; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne rozdz. 3, t. 10, str. 57).

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

WZÓR

ZLECENIE

A. Część, którą wypełnia lekarz weterynarii					
1. Imię i nazwisko lekarza weterynarii wystawiającego zlecenie, adres zakładu leczniczego dla zwierząt oraz numer wpisu na listę lekarzy weterynarii posiadających prawo wykonywania zawodu				2. Kolejny numer zlecenia	
3. Adres właściwego miejscowo dla danego stada zwierząt powiatowego inspektoratu weterynarii				4. Data wystawienia zlecenia	
5. Zlecam zastosowanie paszy leczniczej/produktu pośredniego * dla					
(gatunek zwierząt i grupa technologiczna)					
w ilości kg,					
(ilość paszy leczniczej/produktu pośredniego* w kg)					
z zastosowaniem premiksu leczniczego					
(nazwa premiksu leczniczego)					
6. Ilość sztuk zwierząt, dla których jest przeznaczona pasza lecznicza/produkt pośredni*			7. Średni wiek i średnia waga zwierząt, dla których jest przeznaczona pasza lecznicza/produkt pośredni*		
8. Firma lub nazwa posiadacza zwierzęcia, dla którego jest przeznaczona pasza lecznicza/produkt pośredni*, jego siedziba i adres oraz oznaczenie formy prawnej prowadzonej działalności, a w przypadku osoby fizycznej - imię, nazwisko, miejsce zamieszkania i adres					
9. Wskazania lecznicze zastosowania paszy leczniczej		10. Czas podawania paszy leczniczej		11. Okres karencji paszy leczniczej	
12. ** Identyfikacja premiksów leczniczych wchodzących w skład paszy leczniczej/produktu pośredniego*:					
Lp.	a) nazwa premiksu leczniczego, numer serii i data ważności	b) firma lub nazwa wytwórcy premiksu leczniczego, jego siedziba i adres oraz oznaczenie formy prawnej prowadzonej działalności, a w przypadku	c) numer premiksu leczniczego w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej	d) ilość premiksu leczniczego w paszy leczniczej/produkcie pośrednim*	e) firma lub nazwa dostawcy premiksu leczniczego, jego siedziba i adres oraz oznaczenie formy prawnej prowadzonej działalności, a w przypadku

		osoby fizycznej - imię, nazwisko, miejsce zamieszkania i adres			osoby fizycznej - imię, nazwisko, miejsce zamieszkania i adres
13. Rodzaj paszy w paszy leczniczej/produkcie pośrednim*					
14. Procentowy udział paszy leczniczej w dziennej dawce pokarmowej przeżuwaczy, zaspokajający zapotrzebowanie na dodatki mineralne					
15. Nazwa kokcydiostatyku stosowanego w paszy					
16. Podpis właściciela zwierząt, dla których wystawione jest zlecenie, potwierdzający nazwę kokcydiostatyku stosowanego w paszy					
17. Wskazania dotyczące stosowania paszy leczniczej: data rozpoczęcia i zakończenia podawania paszy leczniczej, przeciwwskazania, działania uboczne, interakcje z innymi środkami, inne wskazania					
<p>.....</p> <p>(podpis i pieczęć lekarza weterynarii wystawiającego zlecenie)</p>					
B. Część, którą wypełnia wytwórca paszy leczniczej/produktu pośredniego					
18. Firma lub nazwa wytwórcy paszy leczniczej/produktu pośredniego jego siedziba i adres oraz oznaczenie formy prawnej prowadzonej działalności, a w przypadku osoby fizycznej - jej imię i nazwisko oraz miejsce zamieszkania i adres					
19. Data i miejsce wytworzenia paszy leczniczej/produktu pośredniego*		20. Data wydania paszy leczniczej/produktu pośredniego		21. Okres trwałości paszy leczniczej	
22. Imię i nazwisko osoby kierującej procesem produkcji paszy leczniczej/produktu pośredniego			24. Numer partii wytworzonej paszy leczniczej/produktu pośredniego * pokrywający się z numerem pobranej próby		
<p>.....</p> <p>(podpis, pieczęć i data)</p>					
23. Numer i data wydania decyzji wojewódzkiego lekarza weterynarii zatwierdzającej zakład do wytwarzania pasz leczniczych przeznaczonych do obrotu					
25. Potwierdzam wydanie paszy leczniczej /produktu pośredniego* zgodnie ze zleceniem					
<p>.....</p> <p>(podpis osoby upoważnionej do wydania paszy leczniczej/ produktu pośredniego)</p>					

* Niepotrzebne skreślić

** Wypełnia nabywca premiksu leczniczego

UZASADNIENIE

W obecnym stanie prawnym wzór zlecenia na wprowadzenie do obrotu pasz leczniczych jest określony w załączniku do rozporządzenia z dnia 25 maja 2004 r. w sprawie pasz leczniczych (Dz. U. Nr 140, poz. 1489), które, zgodnie z art. 63 ustawy z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach (Dz. U. Nr 144, poz. 1045), zostało czasowo zachowane w mocy do czasu wejścia w życie odpowiednich przepisów wykonawczych, wydanych na podstawie art. 18 ust. 4 w/w ustawy stanowiącego, iż minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia:

- 1) szczegółowe warunki techniczne i organizacyjne, jakie powinien spełniać zakład, w którym wytwarza się pasze lecznicze przeznaczone do obrotu oraz produkty pośrednie, a także sposób ich produkcji,
 - 2) stężenie produktu pośredniego,
 - 3) sposób prowadzenia raportu wytwarzania i raportu obrotu,
 - 4) warunki, sposób przechowywania i wprowadzania do obrotu pasz leczniczych przeznaczonych do obrotu oraz produktów pośrednich przez wytwórcę pasz leczniczych przeznaczonych do obrotu,
 - 5) sposób znakowania i transportu pasz leczniczych przeznaczonych do obrotu oraz produktów pośrednich przez wytwórcę pasz leczniczych przeznaczonych do obrotu, a także sposób dokumentowania użycia premiksów leczniczych do wytwarzania tych pasz i przechowywania tych premiksów,
 - 6) warunki i sposób pobierania próbek pasz leczniczych przeznaczonych do obrotu oraz produktów pośrednich
- mając na względzie zapewnienie właściwej jakości pasz leczniczych przeznaczonych do obrotu i produktów pośrednich, ich bezpieczeństwo dla zdrowia ludzi i zwierząt oraz ich skuteczność w leczeniu zwierząt.

Mając na uwadze potrzebę jednoczesnego wejścia w życie projektowanego i w/w rozporządzenia, prace nad tymi rozporządzeniami będą toczyły się równolegle.

Projektowane rozporządzenia stanowi wykonanie upoważnienia zawartego w art. 22 ust. 3 ustawy z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach, zgodnie z którym minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia, wzór zlecenia na wprowadzenie do obrotu pasz leczniczych i produktów pośrednich, mając na

względnie bezpieczeństwo tych pasz i produktów dla zdrowia ludzi i zwierząt oraz ich skuteczność w leczeniu zwierząt.

Przedstawiony w projekcie rozporządzenia wzór zlecenia jest odpowiednikiem dotychczas obowiązującego wzoru zlecenia, jednak został tak zmodyfikowany aby mógł być stosowany w przypadku wprowadzania do obrotu zarówno pasz leczniczych jak i produktów pośrednich. Wzór zlecenia określa szczegółowy sposób identyfikuje lekarza weterynarii ordynującego paszę leczniczą lub produkt pośredni, a także zawiera istotne informacje na temat pochodzenia, stosowania i składu przepisanej paszy leczniczej lub produktu pośredniego. Powyższa regulacja korzystnie wpłynie na bezpieczeństwo dystrybucji i stosowania pasz leczniczych i produktów pośrednich, a przede wszystkim na bezpieczeństwo produktów pochodzenia zwierzęcego.

Projektowane rozporządzenie jest zgodne z prawem Unii Europejskiej.

Projektowane rozporządzenie znajduje się w Programie prac legislacyjnych Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi.

Projekt rozporządzenia, zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o *działalności lobbingskiej w procesie stanowienia prawa* (Dz. U. Nr 169, poz. 1414), zostanie udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej Ministerstwa Rolnictwa i Rozwoju Wsi z chwilą przekazania go do konsultacji międzyresortowych.

Projektowane rozporządzenie nie zawiera norm krajowych, przepisów technicznych ani przepisów dotyczących usług, w związku z tym nie podlega obowiązkowi notyfikacji zgodnie z rozporządzeniem 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 projektowana regulacja.

Projektowane rozporządzenie oddziaływać będzie na lekarzy weterynarii wystawiających zlecenie na wprowadzenie do obrotu pasz leczniczych i produktów pośrednich, oraz na wytwórców pasz leczniczych. Proponowana regulacja ma być elementem gwarantującym bezpieczeństwo produktów pochodzenia zwierzęcego poprzez pełny monitoring dystrybucji pasz leczniczych i produktów pośrednich.

2. Konsultacje społeczne.

W ramach prowadzonych uzgodnień projekt rozporządzenia zostanie przekazany do konsultacji 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, Związku Zawodowego Rolnictwa „Samoobrona”, „Polkarma” Polskiego Stowarzyszenia Producentów Karmy dla Zwierząt Domowych, Krajowej Rady Drobiarstwa, Związku Zawodowego Rolników „Ojczyzna”, Polskiego Związku Hodowców i Producentów Trzody Chlewnej „Polsus”, Rady Gospodarki Żywnościowej, Polskiej Federacji Hodowców Bydła i Producentów Mleka oraz Polskiego Związku Zrzeszeń Hodowców i Producentów Drobiu.

3. Wpływ regulacji na budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego.

Wejście w życie projektowanego rozporządzenia nie spowoduje skutków finansowych dla budżetu państwa oraz dla budżetów jednostek samorządu terytorialnego.

4. Wpływ regulacji na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw.

Wejście w życie projektowanego rozporządzenia spowoduje, że wytwarzane w Polsce pasze lecznicze i produkty pośrednie będą spełniać wszelkie wymagania stanowiące o ich bezpieczeństwie dla zdrowia ludzi, zwierząt oraz dla środowiska naturalnego. W związku z powyższym pasze lecznicze i produkty pośrednie wyprodukowane w Polsce będą mogły być wprowadzane do obrotu i stosowane w

żywieniu zwierząt w innych państwach członkowskich Unii Europejskiej oraz w państwach trzecich.

5. Wpływ regulacji na rynek pracy.

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

6. Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionalny.

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

Opracowano
w Departamencie Bezpieczeństwa
Żywności i Weterynarii

Akceptował

Za zgodność pod względem
prawnym i redakcyjnym