

(Projekt)

ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI ¹⁾

z dnia.....2006 r.

**w sprawie egzaminu ze znajomości zagadnień dotyczących wytwarzania pasz
leczniczych nieprzeznaczonych do obrotu z produktów pośrednich** ²⁾

Na podstawie art. 17 ust. 6 ustawy z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach (Dz. U. Nr 144, poz. 1045) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) szczegółowy zakres zagadnień objętych egzaminem ze znajomości zagadnień dotyczących wytwarzania pasz leczniczych nieprzeznaczonych do obrotu z produktów pośrednich, zwanym dalej „egzaminem”;
- 2) szczegółowe warunki i sposób przeprowadzania egzaminu, w tym sposób powoływania i skład komisji egzaminacyjnej;
- 3) wzór zaświadczenia potwierdzającego złożenie egzaminu z wynikiem pozytywnym;
- 4) wysokość opłaty za przeprowadzenie egzaminu.

§ 2. Szczegółowy zakres zagadnień objętych egzaminem określa załącznik nr 1 do rozporządzenia.

§ 3. 1. Egzamin przeprowadza komisja egzaminacyjna, powołana przez wojewódzkiego lekarza weterynarii właściwego ze względu na miejsce położenia zakładu, w którym są wytwarzane pasze lecznicze nieprzeznaczone do obrotu.

2. W skład komisji egzaminacyjnej wchodzi trzy osoby, w tym:

- 1) osoba posiadająca wykształcenie wyższe na kierunku weterynaria;

- 2) osoba posiadająca wykształcenie wyższe na kierunku rolnictwo lub zootechnika;
- 3) osoba posiadająca co najmniej średnie wykształcenie i pięcioletni staż pracy przy produkcji pasz przeznaczonych do obrotu.

§ 4. 1. Wojewódzki lekarz weterynarii przygotowuje harmonogram egzaminów obejmujący terminy ich przeprowadzenia w danym roku kalendarzowym, w terminie do dnia 30 stycznia.

2. Harmonogram egzaminów, o którym mowa w ust. 1, jest dostępny w wojewódzkich i powiatowych inspektoratach weterynarii.

§ 5. Osoby zamierzające przystąpić do egzaminu zgłaszają zamiar przystąpienia do egzaminu wojewódzkiemu lekarzowi weterynarii co najmniej 30 dni przed wybranym terminem egzaminu określonym w harmonogramie egzaminów, o którym mowa w § 4 ust. 1.

§ 6. 1. Komisja egzaminacyjna przeprowadza egzamin w formie testu pisemnego jednokrotnego wyboru przygotowanego przez komisję egzaminacyjną i zatwierdzonego przez wojewódzkiego lekarza weterynarii.

2. Warunkiem zdania egzaminu jest udzielenie co najmniej 75% poprawnych odpowiedzi.

3. Osoby, które nie uzyskały wymaganej ilości poprawnych odpowiedzi, mogą powtórnie przystąpić do egzaminu w terminie określonym w harmonogramie egzaminów, o którym mowa w § 4 ust. 1.

§ 7. 1. Z posiedzenia komisji egzaminacyjnej sporządza się protokół, który, po podpisaniu przez członków komisji egzaminacyjnej, komisja egzaminacyjna przekazuje wojewódzkiemu lekarzowi weterynarii.

2. Wojewódzki lekarz weterynarii przechowuje protokół, o którym mowa w ust. 1, przez okres 3 lat od dnia przeprowadzenia egzaminu.

§ 8. Wzór zaświadczenia potwierdzającego złożenie egzaminu z wynikiem pozytywnym określa załącznik nr 2 do rozporządzenia.

§ 9. Wysokość opłaty za przeprowadzenie egzaminu wynosi 200 zł.

§ 10. 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 092 z 07.04.1990, str. 42).

SZCZEGÓŁOWY ZAKRES ZAGADNIEŃ OBJĘTYCH EGZAMINEM

1. Zatwierdzenie zakładu jako zakładu produkującego pasze lecznicze nieprzenaczone do obrotu - warunki zatwierdzenia i wymagane dokumenty.
2. Produkty pośrednie - definicja, zastosowanie, substancje aktywne, oznakowanie, informacje, które umieszcza się na opakowaniu lub etykiecie, stężenie produktu pośredniego.
3. Zaopatrzenie w produkty pośrednie:
 - 1) zlecenie lekarza weterynarii na wprowadzenie do obrotu produktów pośrednich;
 - 2) źródła zaopatrzenia w produkty pośrednie.
4. Magazynowanie produktów pośrednich:
 - 1) wymagania dotyczące magazynu i sposobu magazynowania;
 - 2) okres trwałości produktów pośrednich;
 - 3) ewidencja stanów magazynowych.
5. Produkcja pasz leczniczych z użyciem produktów pośrednich – proces produkcji, pakowanie, przechowywanie i okres trwałości.
6. Kierowanie procesem produkcji i kontrola jakości pasz leczniczych, w tym zakres kontroli, analiza uzyskanych wyników badań i ich przechowywanie.
7. Zabezpieczenie i kontrola wtórnego zanieczyszczenia produktu.
8. Stosowanie pasz leczniczych w żywieniu zwierząt:
 - 1) wytyczne lekarza weterynarii określone w zleceniu;
 - 2) okres karencji paszy leczniczej;
 - 2) kontrola prawidłowości stosowania pasz leczniczych.
9. Raport wytwarzania pasz leczniczych.

WZÓR

.....
(pieczęć wojewódzkiego
lekarza weterynarii)

**ZAŚWIADCZENIE POTWIERDZAJĄCE ZŁOŻENIE EGZAMINU Z WYNIKIEM
POZYTYWNYM**

Pan/Pani.....
Urodzony/a w.....dnia.....
Imiona rodziców.....
PESEL
rodzaj i nr dokumentu tożsamości.....

Złożył/a egzamin ze znajomości zagadnień dotyczących wytwarzania pasz
lecniczych nieprzeznaczonych do obrotu z produktów pośrednich z wynikiem
pozytywnym.

.....
podpis i pieczęć okrągła
wojewódzkiego lekarza weterynarii

....., dnia

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia jest wykonaniem upoważnienia określonego w art. 17 ust. 6 ustawy z dnia 22 lipca 2006 r. o *paszach* (Dz. U. Nr 144, poz. 1045).

Projekt rozporządzenie określa szczegółowy zakres zagadnień objętych egzaminem w celu uzyskania zaświadczenia potwierdzającego złożenie egzaminu z wynikiem pozytywnym w zakresie wytwarzania pasz leczniczych nieopreznaczonych do obrotu oraz wzór tego zaświadczenia, a także szczegółowe warunki i sposób przeprowadzenia egzaminu wraz z wysokością opłaty za jego przeprowadzenie.

Powyższe zagadnienia nie były uprzednio przedmiotem regulacji prawnych. Projektowane rozporządzenie zwiększy produkcję pasz leczniczych nieprzeznaczonych do obrotu bowiem poprzez uregulowanie sposobu zdawania egzaminu w zakresie wytwarzania pasz leczniczych nieprzeznaczonych do obrotu z produktów pośrednich procesem produkcji pasz leczniczych będą mogły kierować osoby które nie spełniają warunków określonych w ustawie z dnia 22 lipca 2006 r. o *paszach*.

Projekt zawiera rozwiązania krajowe zgodne z przepisami Dyrektywy Rady 90/167/EWG z 26 marca 1990 r. *ustalającej warunki zarządzające wytwarzaniem, wprowadzeniem na rynek i użytkowaniem pasz leczniczych we Wspólnocie* (Dz. Urz. WE L 092 z 07.04.1990, str. 42).

Projektowane rozporządzenie nie 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).

Projektowane rozporządzenie jest zgodne z prawem Unii Europejskiej

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Podmioty, na które oddziałuje akt normatywny.

Projektowane rozporządzenie będzie oddziaływać na podmioty prowadzące działalność w zakresie wytwarzania i obrotu paszami leczniczymi oraz produktami pośrednimi.

Proponowana regulacja ma być elementem gwarantującym bezpieczeństwo żywności pochodzenia zwierzęcego poprzez pełny monitoring produkcji pasz leczniczych.

2. Zakres przeprowadzonych konsultacji społecznych.

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 aktu normatywnego na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżet samorządu terytorialnego.

Projektowane rozporządzenie nie wpłynie na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżet samorządu terytorialnego.

4. Wpływ aktu na rynek pracy.

Projektowane rozporządzenie nie wpłynie na rynek pracy.

5. Wpływ aktu normatywnego na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw.

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

6. Wpływ aktu normatywnego na rozwój regionalny.

Projektowane rozporządzenie nie będzie miało wpływu na sytuację i rozwój regionalny.

Opracowano
w Departamencie Bezpieczeństwa
Żywności i Weterynarii

Akceptował

Za zgodność pod względem
prawnym i redakcyjnym