

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 2010 r.

w sprawie wzoru formularza powiadomienia o produktach wprowadzanych po raz pierwszy do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, rejestru produktów objętych powiadomieniem oraz wykazu krajowych jednostek naukowych właściwych do wydawania opinii²⁾

Na podstawie art. 31 ust. 6 ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz. U. z 2010 r. Nr 136, poz. 914) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) wzór formularza powiadomienia, o którym mowa w art. 29 ust. 4 ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia, zwanej dalej „ustawą”;
- 2) dane zawarte w rejestrze produktów objętych powiadomieniem umożliwiające ich identyfikację;
- 3) wzór rejestru, o którym mowa w pkt 2;
- 4) wykaz krajowych jednostek naukowych właściwych do wydawania opinii, o której mowa w art. 31 ust. 1 pkt 2 ustawy, zwanej dalej „opinią”;
- 5) metody obliczania kosztów ponoszonych przez krajową jednostkę naukową w związku z wydaniem opinii;

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej - zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 16 listopada 2007 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 216, poz. 1607).

²⁾ Rozporządzenie wdraża częściowo w zakresie swojej właściwości następujące dyrektywy:

1) dyrektywę Komisji 1999/21/WE z dnia 25 marca 1999 r. w sprawie dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego (Dz. Urz. WE L 91 z 07.04.1999, str. 29; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, Rozdz. 13, t. 23, str. 273),

2) dyrektywę 2002/46/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 10 czerwca 2002 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do suplementów żywnościowych (Dz. Urz. WE L 183 z 12.07.2002, str. 51, z późn.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, Rozdz. 13, t. 29, str. 490),

3) dyrektywę Parlamentu Europejskiego i Rady 2009/39/WE z dnia 6 maja 2009 r. w sprawie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego (Dz. Urz. UE L 124 z 20.05.2009, str. 21),

4) dyrektywę Komisji 2006/141/WE z dnia 22 grudnia 2006 r. w sprawie preparatów do początkowego żywienia niemowląt i preparatów do dalszego żywienia niemowląt oraz zmieniającą dyrektywę 1999/21/WE (Dz. Urz. WE L 401 z 30.12.2006, str. 1).

6) wysokość opłaty pobieranej przy wydawaniu opinii przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

§ 2. 1. Wzór elektronicznego formularza powiadomienia Głównego Inspektora Sanitarnego przez podmiot działający na rynku spożywczym o pierwszym wprowadzeniu lub o zamiarze wprowadzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej produktu jako środka spożywczego, zwanego dalej „powiadomieniem”, został określony w załączniku nr 1 do rozporządzenia.

2. Elektroniczny formularz powiadomienia, o którym mowa w ust. 1, znajduje się na stronie internetowej Głównego Inspektoratu Sanitarnego w Biuletynie Informacji Publicznej.

§ 3.1. Rejestr produktów objętych powiadomieniem zawiera następujące dane:

- 1) nazwę produktu;
- 2) postać produktu, w jakiej jest on wprowadzany do obrotu;
- 3) kwalifikację lub rodzaj środka spożywczego przyjętą przez podmiot działający na rynku spożywczym;
- 4) skład jakościowy obejmujący dane dotyczące składników zawartych w produkcie, w tym substancji czynnych;
- 5) skład ilościowy składników;
- 6) imię i nazwisko albo nazwa, i adres podmiotu powiadamiającego o pierwszym wprowadzeniu do obrotu;
- 7) producenta;
- 8) wynik postępowania wyjaśniającego Głównego Inspektora Sanitarnego, jeżeli było prowadzone.

2. Dane z rejestru, o którym mowa w ust. 1, są publikowane na stronie internetowej Głównego Inspektoratu Sanitarnego, z wyłączeniem danych stanowiących tajemnicę przedsiębiorcy.

§ 4. Wzór rejestru produktów, o którym mowa w § 3, został określony w załączniku nr 2 do rozporządzenia.

§ 5. Wykaz krajowych jednostek naukowych właściwych do wydania opinii został określony w załączniku nr 3 do rozporządzenia.

§ 6. Koszty ponoszone przez krajową jednostkę naukową wydającą opinię obejmują koszty osobowe i rzeczowe.

§ 7. Koszty osobowe obejmują koszty wynagrodzeń pracowników opracowujących opinie, w tym koszty opłacane przez pracodawcę, zgodnie z obowiązującymi przepisami dotyczącymi wypłaty wynagrodzeń, podatki i inne opłaty stanowiące należności od tych wynagrodzeń.

§ 8. Przyjmuje się, że czas niezbędny do przygotowania opinii o jednym produkcie wynosi średnio 10 – 15 godzin pracy pracowników.

§ 9. Koszty rzeczowe obejmują koszty administracyjno-biurowe utrzymania krajowej jednostki naukowej obliczane proporcjonalnie do nakładu czasu pracy niezbędnego do przygotowania opinii.

§ 10. 1. Wysokość opłaty pobieranej przy wydawaniu opinii przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych wynosi 2700 złotych.

2. Opłata, o której mowa w ust. 1, dotyczy jednego produktu.

§ 11. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia³⁾.

Minister Zdrowia

Za zgodność pod względem
prawnym i redakcyjnym

DYREKTOR
Departamentu Prawnego

Władysław Puzon
radca prawny

7. Biadun _____
³⁾ Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 20 czerwca 2007 r. w sprawie rejestru produktów wprowadzanych po raz pierwszy do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej jako środki spożywcze, wzoru powiadomienia oraz metod obliczania kosztów związanych z wydaniem opinii o tych produktach (Dz. U. z 2007 r. Nr 120, poz. 830), które traci moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia.

NACZELNIK
Wydziału ds. Niebezpiecznych w zakresie
Prawa Żywnościowego

Katarzyna Poskoczym

DYREKTOR
Biura Higieny i Żywności
Departamentu Żywności i Żywienia

INSPEKTOR SANITARNY
13.06.2007 r. 32/13
Wojtyła

**Załączniki do rozporządzenia
Ministra Zdrowia
z dnia (poz. ...)**

Załącznik nr 1

Wzór

....., dnia

**Główny Inspektor Sanitarny
ul. Długa 38/40
00-238 Warszawa**

POWIADOMIENIE

**o wprowadzeniu/o zamiarze wprowadzenia^{*)} po raz pierwszy do obrotu na terytorium
Rzeczypospolitej Polskiej**

.....

*(imię i nazwisko albo nazwa , i adres podmiotu powiadamiającego o pierwszym wprowadzeniu do obrotu oraz
numer NIP, jeżeli taki numer podmiot powiadamiający posiada¹⁾)*

zgodnie z art. 29 ust. 1 ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz. U. z 2010 r. Nr 136, poz. 914) powiadamia o wprowadzeniu/o zamiarze wprowadzenia^{*)} po raz pierwszy do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:

.....

(podać kwalifikację/rodzaj środka spożywczego przyjętą przez podmiot działający na rynku spożywczym²⁾)

^{*)} wybrać odpowiednie

pod nazwą :

(nazwa produktu)

w postaci:

(postać w jakiej jest on wprowadzany do obrotu)

skład jakościowy³⁾:

.....
.....
.....

skład ilościowy składników:

.....
.....

Producent:

(imię i nazwisko albo nazwa , i adres producenta)

Właściwy organ państwa członkowskiego Unii Europejskiej, który został powiadomiony o wprowadzeniu środka spożywczego do obrotu lub zezwolił na wprowadzenie środka spożywczego do obrotu w tym państwie⁴⁾:

.....
.....
.....

.....
(czytelny podpis osoby upoważnionej do reprezentowania podmiotu powiadamiającego o pierwszym wprowadzeniu/zamiarze wprowadzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej)

Załączniki:

1. Wzór oznakowania w języku polskim⁵⁾
2. Kopia powiadomienia lub zezwolenia złożonego/uzyskanego w innym państwie członkowskim Unii Europejskiej
3.
4.

Objaśnienia:

- ¹⁾ należy podać pełną nazwę podmiotu wraz z określeniem formy prawnej, np. sp. z o.o., S.A., osoba fizyczna prowadząca działalność gospodarczą;
- ²⁾ środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, w szczególności preparaty do początkowego żywienia niemowląt; dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego; środki spożywcze zaspokajające zapotrzebowanie organizmu przy intensywnym wysiłku fizycznym, zwłaszcza sportowców; środki spożywcze dla osób z zaburzeniami metabolizmu węglowodanów (cukrzyca); środki spożywcze niskosodowe, w tym sole dietetyczne o niskiej zawartości sodu lub bezsodowe; środki spożywcze bezglutenowe;
 - suplementy diety;
 - środki spożywcze, do których dodawane są witaminy, składniki mineralne lub substancje, o których mowa w załączniku III część B i C do rozporządzenia nr 1925/2006
- ³⁾ należy podać nazwę łacińską; w przypadku produktów roślinnych- część rośliny; rodzaj wyciągu, itp.
- ⁴⁾ należy podać nazwę i adres właściwego organu tylko w przypadku, gdy środek spożywczy został już wprowadzony do obrotu w państwach członkowskich Unii Europejskiej i zgodnie z obowiązującym stanem prawnym tego państwa członkowskiego istnieje obowiązek powiadamiania lub informacje o braku takiego obowiązku;
- ⁵⁾ etykieta powinna być zgodna z przepisami dotyczącymi znakowania środków spożywczych wydanymi na podstawie art. 26 ust. 1 pkt 4 , art. 27 ust. 6 pkt 2, art. 50 ust. 1 i art. 51 ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia

Załącznik nr 2

Wzór

Rejestr produktów objętych powiadomieniem o pierwszym wprowadzeniu do obrotu jako środki spożywcze

Lp.	Nazwa produktu	Postać produktu, w jakiej jest on wprowadzany do obrotu	Kwalifikacja/ rodzaj środka spożywczego przyjęta przez podmiot działający na rynku spożywczym S/ZW/SSSPZ ¹⁾	Skład jakościowy obejmujący dane dotyczące składników, w tym substancji czynnych	Skład ilościowy składników ²⁾	Imię i nazwisko albo nazwa, i adres podmiotu powiadamiającego o pierwszym wprowadzeniu do obrotu	Producent	Wyniki postępowania GIS ³⁾ Przyjęcie do wiadomości jako S/ZW/SSSPZ ¹⁾ lub NZ Postępowanie w toku (PWT)
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Objaśnienia:

¹⁾ S – suplement diety, ZW – żywność wzbogacana, SSSPZ- środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, w tym - preparaty do początkowego żywienia niemowląt, dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego, środki spożywcze zaspokajające zapotrzebowanie organizmu przy intensywnym wysiłku fizycznym, zwłaszcza sportowców, środki spożywcze dla osób z zaburzeniami metabolizmu węglowodanów (cukrzyca), środki spożywcze niskosodowe, w tym sole dietetyczne o niskiej zawartości sodu lub bezsodowe, środki spożywcze bezglutenowe; NZ – składnik nowej żywności.

²⁾ Dane dotyczące składu ilościowego nie są objęte publikacją na stronie internetowej Głównego Inspektoratu Sanitarnego.

³⁾ Główny Inspektor Sanitarny informuje podmiot powiadamiający o przyjęciu do wiadomości powiadomienia o produkcie, gdy ze względu na jego skład i właściwości w dacie powiadomienia, produkt spełnia wymagania kwalifikacji przyjęte przez producenta lub importera tego produktu.

Wykaz krajowych jednostek naukowych właściwych do wydawania opinii

Nazwa krajowej jednostki naukowej	Adres
Instytut Matki i Dziecka	ul. Kasprzaka 17a, 01-211 Warszawa
Instytut Żywności i Żywienia	ul. Powsińska 61/63, 02-903 Warszawa
Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego - Państwowy Zakład Higieny	ul. Chocimska 24, 00-791 Warszawa
Instytut „Pomnik - Centrum Zdrowia Dziecka”	al. Dzieci Polskich 20, 04-730 Warszawa - Międzylesie
Instytut Włókien Naturalnych i Roślin Zielarskich	ul. Wojska Polskiego 71B, 60-630 Poznań
Narodowy Instytut Leków	ul. Chełmska 30/34, 00-725 Warszawa
Państwowy Instytut Weterynaryjny – Państwowy Instytut Badawczy	ul. Al. Partyzantów 57, 24-100 Puławy

Uzasadnienie

Konieczność opracowania projektu rozporządzenia wynika ze zmiany upoważnienia zawartego w art. 31 ust. 6 ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz. U. z 2010 r. Nr 136, poz. 914) wprowadzonej ustawą z dnia 8 stycznia 2010 r. o zmianie ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. Nr 21, poz. 105).

Przepisy ustawy dotyczące powiadamiania o pierwszym wprowadzaniu do obrotu środków spożywczych wdrażają częściowo do przepisów krajowych regulacje dotyczące monitorowania środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, dla których nie są określone szczegółowe wymagania zdrowotne oraz suplementów diety zawarte w następujących dyrektywach wspólnotowych:

- dyrektywie Komisji 1999/21/WE z dnia 25 marca 1999 r. w sprawie dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego (Dz. Urz. WE L 91 z 07.04.1999, str. 29; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 23, str. 273),
- dyrektywie 2002/46/EWG Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 10 czerwca 2002 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do suplementów żywnościowych (Dz. Urz. WE L 183 z 12.07.2002, str. 51, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 29, str. 490),
- dyrektywie Parlamentu Europejskiego i Rady 2009/39/WE z dnia 6 maja 2009 r. w sprawie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego (Dz. Urz. UE L 124 z 20.05.2009, str. 21),
- dyrektywie Komisji 2006/141/WE z dnia 22 grudnia 2006 r. w sprawie preparatów do początkowego żywienia niemowląt i preparatów do dalszego żywienia niemowląt oraz zmieniającej dyrektywę 1999/21/WE (Dz. Urz. WE L 401 z 30.12.2006, str. 1).

W odniesieniu do żywności wzbogacanej możliwość monitorowania wynika z art. 15 rozporządzenia (WE) nr 1925/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 20 grudnia 2006 r. w sprawie dodawania do żywności witamin i składników mineralnych oraz niektórych innych substancji (Dz. Urz. UE L 404 z 30.12.2006, str. 26, z późn. zm.).

Zgodnie z projektem, rozporządzenie określi, w załączniku nr 1, wzór powiadomienia o pierwszym wprowadzeniu lub zamiarze wprowadzenia do obrotu na terytorium RP środków spożywczych określonych w art. 29 ust. 1 ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia. Obowiązek powiadomienia dotyczy podmiotów działających na rynku spożywczym wprowadzających te środki spożywcze do obrotu. Powiadomienie odnosi się do środków

www.inforlex.pl

spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, dla których nie są określone szczegółowe wymagania zdrowotne na podstawie art. 26 ust. 1 ustawy, preparatów do początkowego żywienia niemowląt, suplementów diety oraz żywności wzbogacanej.

Dane, które zawierać będzie rejestr Głównego Inspektora Sanitarnego dotyczący produktów objętych powiadomieniem o wprowadzeniu po raz pierwszy do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej jako środki spożywcze, określa § 3 projektu.

Wzór rejestru określi załącznik nr 2 do rozporządzenia.

Wykaz krajowych jednostek naukowych, które będą właściwe do wydawania opinii w zakresie określonym w art. 31 ust. 1 pkt 2 ustawy określony jest w załączniku nr 3 do rozporządzenia. Ustalając wykaz jednostek naukowych, zgodnie z wytycznymi do wydania przedmiotowego rozporządzenia, uwzględniono kompetencje tych jednostek i zakresy zadań określone w statutach oraz kwalifikacje personelu.

W odniesieniu do obecnie obowiązującego rozporządzenia do wykazu krajowych jednostek naukowych właściwych do wydawania opinii dodany został Narodowy Instytut Leków oraz Państwowy Instytut Weterynaryjny – Państwowy Instytut Badawczy. Rozszerzenie wykazu jest uzasadnione tym bardziej, że ciągle wzrasta ilość powiadomień przesyłanych do Głównego Inspektoratu Sanitarnego o środkach spożywczych, w skład których wchodzi różny składniki, w tym komponenty pochodzenia zwierzęcego czy też składniki roślinne mogące mieć właściwości lecznicze, co do których istnieje konieczność zasięgnięcia przez przedsiębiorców opinii odnośnie bezpieczeństwa stosowania i właściwej kwalifikacji.

Narodowy Instytut Leków oraz Państwowy Instytut Weterynaryjny – Państwowy Instytut Badawczy posiadają odpowiednie zaplecze naukowe oraz wykwalifikowanych ekspertów z zakresu farmakologii i toksykologii żywności oraz farmacji weterynaryjnej.

Zgodnie z art. 31 ust. 2 opinię, że środek spożywczy objęty powiadomieniem nie spełnia wymagań produktu leczniczego w rozumieniu przepisów prawa farmaceutycznego lub wymagań wyrobu medycznego w rozumieniu przepisów o wyrobach medycznych wydawać będzie Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Urząd ten pobierać będzie, zgodnie z § 10 projektu, opłatę w wysokości 2700 zł od jednego produktu.

Na koszt sporządzenia opinii Urzędu składają się następujące składowe:

1. Wynagrodzenie osobowe bezpośrednie (5000,- zł : 168 h x 15 h) - 446,40 zł
2. Narzuty ZUS: fundusz pracy (18,69%) - 83,43 zł
3. Koszty zespołu doradczego (7 osób x 600,- zł : 168 h x 9 h) - 225 zł

4. Koszty oceny zewnętrznej – ekspertyza	- 1500 zł
5. Koszty utrzymania stanowiska pracy (5000,- zł : 168 h x 15 h)	- 446,40
Razem	- 2701,23 zł
	≈ 2700,- zł

W paragrafach 6 – 9 projektu określone zostały metody obliczania kosztów, które ponosić będą podmioty zobowiązane przez Głównego Inspektora Sanitarnego do przedłożenia opinii opracowanej przez jednostki naukowe krajowe. Przyjmuje się zgodnie z projektem, że średni czas niezbędny do przygotowania opinii wynosić powinien 10 – 15 godzin pracy pracowników. Proponowane regulacje § 6 – 9 mają na względzie określenie metod obliczania kosztów za ww. opinie oraz składników uwzględnianych przy ich obliczaniu. Celem projektu jest uniemożliwienie stosowania dowolności w kształtowaniu wysokości tych opłat ponoszonych przez przedsiębiorców.

Niniejsze rozporządzenie zastąpi rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 20 czerwca 2007 r. w sprawie rejestru produktów wprowadzanych po raz pierwszy do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej jako środki spożywcze, wzoru powiadomienia oraz metod obliczania kosztów związanych z wydaniem opinii o tych produktach (Dz. U. z 2007 r. Nr 120, poz. 830).

Projektowane rozporządzenie 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).

Projektowane rozporządzenie nie spowoduje skutków finansowych dla budżetu państwa.

Projekt rozporządzenia jest zgodny z prawem Unii Europejskiej.

Ocena Skutków Regulacji

1. Podmioty, na które oddziałują projektowane regulacje

Projektowane rozporządzenie obejmuje zakresem regulacji podmioty wprowadzające żywność do obrotu środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego, suplementy diety oraz środki spożywcze wzbogacane witaminami lub składnikami mineralnymi oraz konsumentów.

2. Wyniki przeprowadzonych konsultacji społecznych

W ramach konsultacji projekt został przekazany związkom i zrzeszeniom przedsiębiorców branży spożywczej zajmujących się produkcją i obrotem żywnością, w tym Radzie Gospodarki Żywnościowej oraz organizacjom konsumentów – Radzie Krajowej Federacji Konsumentów, Stowarzyszeniu Konsumentów Polskich i Stowarzyszeniu Ochrony Zdrowia Konsumentów. Wyniki konsultacji zostaną omówionej w niniejszej ocenie po ich zakończeniu.

Projekt został również opublikowany na stronach Biuletynu Informacji Publicznej Ministerstwa Zdrowia, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414 oraz z 2009 r. Nr 42, poz. 337).

3. Wpływ regulacji na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego

Projektowane regulacje spowodują zwiększenie dochodów budżetu państwa z tytułu opłat pobranych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Planowane dochody z tego tytułu wynoszą 135.000 zł.

Wydatki Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych związane z wydawaniem opinii będą pokrywane w ramach posiadanego budżetu.

4. Wpływ regulacji na rynek pracy

Regulacje zaproponowane w projekcie rozporządzenia nie będą miały wpływu na rynek pracy.

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

Projektowane regulacje nie będą miały wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw.

6. Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionalny

Regulacje zaproponowane w projekcie rozporządzenia nie będą miały wpływu na sytuację i rozwój regionalny.

7. Wpływ regulacji na zdrowie ludzi

Wejście w życie rozporządzenia pozytywnie wpłynie na bezpieczeństwo wprowadzanej po raz pierwszy do obrotu żywności, ponieważ produkty te objęte będą weryfikacją dokonywaną przez uprawnione organy we współpracy z wyspecjalizowanymi w tym zakresie jednostkami naukowymi. Tym samym projektowane regulacje pozytywnie wpłyną na stan zdrowia społeczeństwa.

