

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI¹⁾**

z dnia 2013 r.

**w sprawie szczegółowych wymagań weterynaryjnych mających zastosowanie do
drobiu i jaj wylęgowych²⁾**

Na podstawie art. 10 ust. 1 pkt 1, art. 18 oraz art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. z 2008 r. Nr 213, poz. 1342, z późn. zm.³⁾) zarządza się, co następuje:

Rozdział 1

Przepisy ogólne

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) szczegółowe wymagania weterynaryjne:
 - a) dla prowadzenia zakładu drobiu,
 - b) w handlu drobiem i jajami wylęgowymi,
 - c) przy przywozie drobiu i jaj wylęgowych ;
- 2) szczegółowe wymagania oraz sposób wystawiania i wzory świadectw zdrowia dla drobiu i jaj wylęgowych, w handlu i przy przywozie.

§ 2. Przepisów rozporządzenia nie stosuje się do drobiu przeznaczonego na targi, wystawy, pokazy lub konkursy.

§ 3. Użyte w rozporządzeniu określenia oznaczają:

- 1) jaja wylęgowe - jaja zniesione przez drób przeznaczone do inkubacji;
- 2) pisklęta jednodniowe - drób poniżej 72 godzin życia, jeszcze nie karmiony, z wyjątkiem kaczek piżmowych (*Cairina moschata*) lub ich krzyżówek, u których dopuszcza się karmienie;
- 3) drób hodowlany - drób przeznaczony do produkcji jaj wylęgowych;
- 4) drób użytkowy - drób, z którego pozyskiwane jest mięso lub jaja przeznaczone do spożycia przez ludzi, albo przeznaczony do odtworzenia zasobów ptactwa łownego;
- 5) drób przeznaczony do uboju - drób przeznaczony do uboju przeprowadzanego w rzeźni, niezwłocznie po jego przybyciu, jednak nie później niż przed upływem 72 godzin.

§ 4. Szczegółowe wymagania weterynaryjne dla prowadzenia zakładu drobiu są określone w załączniku nr 1 do rozporządzenia.

Rozdział 2

Wymagania weterynaryjne dla drobiu i jaj wylęgowych przeznaczonych do handlu

§ 5. 1. Jaja wylęgowe, pisklęta jednodniowe, drób hodowlany i drób użytkowy będące przedmiotem handlu:

- 1) pochodzą z zatwierdzonych zakładów drobiu - zwanych dalej "zakładami", które:
 - a) spełniają warunki określone w rozdziale I załącznika nr 1 do rozporządzenia,
 - b) stosują zatwierdzony program kontroli chorób, o którym mowa w załączniku nr 2 do rozporządzenia,
 - c) pozostają pod nadzorem powiatowego lekarza weterynarii, który w szczególności obejmuje:
 - co najmniej jedną kontrolę w roku potwierdzającą przestrzeganie warunków określonych w rozdziale I załącznika nr 1 do rozporządzenia,
 - kontrolę weterynaryjnej dokumentacji działalności prowadzonej w zakładzie.

2) pochodzą ze stada, którego drób w chwili wysyłki nie wykazywał żadnych objawów uzasadniających podejrzenie wystąpienia choroby zakaźnej drobiu.

2. Zakłady:

- 1) nie są podczas przesyłki przedmiotem jakichkolwiek ograniczeń zdrowotnych mających zastosowanie do drobiu;
- 2) nie znajdują się na obszarze, którego dotyczą nakazy lub zakazy wydane na podstawie przepisów o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, stosowane do drobiu.

§ 6. 1. Jaja wylęgowe będące przedmiotem handlu powinny być:

- 1) pozyskane ze stad które:
 - a) przebywały w okresie co najmniej 6 tygodni przed wysyłką w jednym lub więcej zakładach położonych na terenie Unii Europejskiej,
 - b) zostały zaszczepione, jeżeli miało to miejsce, zgodnie z wymaganiami dla szczepień określonymi w załączniku nr 3 do rozporządzenia;
- 2) oznakowane zgodnie z rozporządzeniem (UE) nr 617/2008 z dnia 27 czerwca 2008 r. ustanawiającym szczegółowe zasady wykonania rozporządzenia Rady (UE) nr 1234/2007 w zakresie norm handlowych w odniesieniu do jaj wylęgowych i piskląt drobiu hodowlanego (Dz. Urz. UE L 168 z 28.6.2008, str. 5);
- 3) odkażone w sposób określony przez urzędowego lekarza weterynarii.

2. Drób w stadach, o których mowa w ust. 1 pkt 1:

- 1) został zbadany przez urzędowego lekarza weterynarii w okresie 72 godzin poprzedzających wysyłkę i podczas tego badania nie wykazywał żadnych objawów uzasadniających podejrzenie wystąpienia choroby zakaźnej drobiu albo
- 2) był poddawany comiesięcznym kontrolom zdrowia przeprowadzanym przez urzędowego lekarza weterynarii, przy czym:
 - a) ostatnia kontrola została przeprowadzona w okresie 31 dni przed wysyłką,
 - b) urzędowy lekarz weterynarii w okresie 72 godzin poprzedzających wysyłkę sprawdził zapisy dotyczące stanu zdrowia stada oraz ocenił bieżący stan zdrowia na podstawie aktualnych informacji, udzielonych przez osobę

odpowiedzialną za stado, a w przypadku podejrzenia wystąpienia choroby zakaźnej drobiu urzędowy lekarz weterynarii przeprowadził badanie kliniczne zwierząt w stadzie i wykluczył wystąpienie choroby zakaźnej drobiu.

§ 7. Pisklęta jednodniowe będące przedmiotem handlu powinny:

- 1) pochodzić z jaj wylęgowych spełniających wymagania określone w § 5 i 6;
- 2) spełniać wymagania dla szczepień, jeżeli zostały zaszczepione, określone w załączniku nr 3 do rozporządzenia;
- 3) przed wysyłką nie wykazywać żadnych objawów uzasadniających podejrzenie wystąpienia choroby zakaźnej drobiu.

§ 8. Drób hodowlany i drób użytkowy będące przedmiotem handlu powinny:

- 1) przebywać od wylęgu lub w okresie co najmniej 6 tygodni przed wysyłką w jednym lub więcej zakładach położonych na terenie Unii Europejskiej;
- 2) spełniać wymagania dla szczepień, jeżeli został zaszczepiony, określone w załączniku nr 3 do rozporządzenia;
- 3) być zbadany przez urzędowego lekarza weterynarii w okresie 48 godzin poprzedzających wysyłkę i podczas tego badania nie wykazywać żadnych objawów uzasadniających podejrzenie wystąpienia choroby zakaźnej drobiu.

§ 9. Drób przeznaczony do uboju będący przedmiotem handlu powinien pochodzić z gospodarstw:

- 1) w których przebywał od wylęgu lub w okresie co najmniej 21 dni od dnia wprowadzenia do tego gospodarstwa;
- 2) których nie dotyczą nakazy lub zakazy wydane na podstawie przepisów o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, stosowane do drobiu;
- 3) w których drób w stadzie, z którego ma zostać wysłana partia drobiu, został zbadany przez urzędowego lekarza weterynarii w okresie 5 dni poprzedzających wysyłkę i podczas tego badania nie wykazywał żadnych objawów uzasadniających podejrzenie wystąpienia choroby zakaźnej drobiu.

§ 10. 1. Drób powyżej 72 godzin życia, przeznaczony do odtworzenia zasobów stada, będący przedmiotem handlu, powinien pochodzić z gospodarstw:

- 1) w których przebywał od wylęgu lub w okresie co najmniej 21 dni od dnia wprowadzenia do tego gospodarstwa i w których nie miał kontaktu z nowo przybyłym do tego gospodarstwa drobiem w okresie 2 tygodni poprzedzających wysyłkę;
- 2) których nie dotyczą nakazy lub zakazy wydane na podstawie przepisów o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, stosowane do drobiu;
- 3) w których drób w stadzie, z którego ma zostać wysłana partia drobiu, został zbadany przez urzędowego lekarza weterynarii w okresie 48 godzin poprzedzających wysyłkę i podczas tego badania nie wykazywał żadnych objawów uzasadniających podejrzenie wystąpienia choroby zakaźnej drobiu;
- 4) nie znajdujących się na obszarze, którego dotyczą nakazy lub zakazy wydane na podstawie przepisów o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, stosowane do drobiu.

2. Wymagań określonych w § 5 nie stosuje się do drobiu, o którym mowa w ust. 1.

§ 11. 1. Wymogów zawartych w § 5 – 9 oraz § 14 - 18 nie stosuje się do handlu drobiem i jajami wylęgowymi jeżeli wysyłka nie przekracza 20 sztuk, pod warunkiem, że spełniają one wymagania zawarte w ust. 2.

2. Partie zawierające drób i jaja wylęgowe w liczbie do 20 sztuk, przeznaczone do wysyłki lub handlu, powinny pochodzić ze stad:

- 1) które przebywały na terytorium Unii Europejskiej od wylęgu lub przez okres co najmniej 3 miesięcy do dnia poprzedzającego wysyłkę;
- 2) w których drób nie wykazywał żadnych objawów uzasadniających podejrzenie wystąpienia choroby zakaźnej drobiu przed wysyłką lub w jej trakcie;
- 3) spełniających wymagania dla szczepień, jeżeli zostały zaszczepione, określone w załączniku nr 3 do rozporządzenia;
- 4) nie podlegających nakazom lub zakazom wydanych na podstawie przepisów o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, stosowanych do drobiu ;

5) nie znajdujących się na obszarze którego dotyczą nakazy lub zakazy wydane na podstawie przepisów o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, stosowane do drobiu.

3. Wszystkie sztuki drobiu z wysyłanej partii, w miesiącu poprzedzającym wysyłkę, powinny mieć ujemne wyniki testów serologicznych na obecność przeciwciał *Salmonella pullorum* i *Salmonella gallinarum*.

4. Testy, o których mowa w ust. 3, są przeprowadzane w sposób określony w załączniku nr 2 w rozdziale III do dyrektywy Rady nr 2009/158/WE z dnia 30 listopada 2009 r. w sprawie warunków zdrowotnych zwierząt, regulujących handel wewnątrzwspólnotowy i przywóz z państw trzecich drobiu i jaj wylęgowych (Dz. Urz. UE L 343 z 22.12.2009, str. 74, z późn. zm.), zwanej dalej „dyrektywą nr 2009/158/WE”.

5. Stado, z którego pochodzą jaja wylęgowe lub pisklęta jednodniowe, powinno zostać poddane testom serologicznym w kierunku *Salmonella pullorum* i *Salmonella gallinarum* na poziomie pozwalającym na wykrycie, z 95 % prawdopodobieństwem, 5 % drobiu zakażonego w stadzie w okresie 3 miesięcy poprzedzających wysyłkę i otrzymać wynik ujemny.

6. Przepisów ust. 1-5 nie stosuje się do wysyłek zawierających bezgrzebieniowce lub ich jaja wylęgowe.

§ 12. Przy wysyłce drobiu i jaj wylęgowych określonych w § 5 ust. 1, z obszaru Rzeczypospolitej Polskiej lub jego części, na których stosuje się szczepienia drobiu przeciw rzekomemu pomorowi drobiu, do państwa członkowskiego Unii Europejskiej lub regionu tego państwa, które posiada, zatwierdzony przez Komisję Europejską, status państwa nieprzeprowadzającego szczepień przeciw rzekomemu pomorowi drobiu, powinny być spełnione następujące wymagania:

- 1) jaja wylęgowe są pozyskane ze stad, które:
 - a) nie są szczepione lub
 - b) są szczepione przy użyciu:
 - szczepionki inaktywowanej lub
 - żywej szczepionki, jeżeli szczepienie to miało miejsce co najmniej na 30 dni przed zebraniem jaj wylęgowych przeznaczonych do wysyłki;
- 2) pisklęta jednodniowe łącznie z pisklętami przeznaczonymi do odnowy stada:

- a) nie są szczepione przeciwko rzekomemu pomorowi drobiu;
 - b) pochodzą z:
 - jaj wylęgowych spełniających wymagania określone w pkt 1,
 - zakładu wylęgu drobiu, w którym jaja te były inkubowane w innym czasie i miejscu niż jaja niespełniające wymagań określonych w pkt 1;
- 3) drób hodowlany i drób użytkowy nie mogą być szczepione przeciwko rzekomemu pomorowi drobiu, ponadto drób ten powinien:
- a) być odizolowany przez 14 dni przed wysyłką w gospodarstwie albo w stacji kwarantanny pod nadzorem urzędowego lekarza weterynarii, przy czym w okresie 21 dni poprzedzających wysyłkę:
 - drobiu tego nie szczepi się przeciwko rzekomemu pomorowi drobiu w gospodarstwie pochodzenia lub w stacji kwarantanny,
 - niedopuszczalne jest wprowadzanie na teren gospodarstwa lub stacji kwarantanny drobiu nieprzeznaczonego do wysyłki,
 - w stacji kwarantanny nie przeprowadza się żadnych szczepień,
 - b) przejść, w okresie 14 dni poprzedzających wysyłkę, reprezentatywne testy serologiczne, z ujemnymi wynikami, w celu wykrycia przeciwciał rzekomego pomoru drobiu;
- 4) drób przeznaczony do uboju powinien pochodzić ze stad, które w przypadku gdy:
- a) nie są szczepione przeciwko rzekomemu pomorowi drobiu - powinny przejść, w okresie 14 dni poprzedzających wysyłkę, reprezentatywne testy serologiczne, z ujemnymi wynikami,
 - b) są szczepione przeciwko rzekomemu pomorowi drobiu - powinny przejść, w okresie 14 dni poprzedzających wysyłkę, test przeprowadzony na reprezentatywnej próbce, w celu wyizolowania wirusa rzekomego pomoru drobiu.

§ 13. Pisklęta jednodniowe i jaja wylęgowe przewozi się w przeznaczonych do tego celu:

- 1) pojemnikach jednorazowych, które po użyciu niszczy się, albo
- 2) pojemnikach, które mogą być ponownie użyte, jeżeli zostaną przedtem oczyszczone i odkażone.

§ 14. 1. W pojemnikach, o których mowa w § 13, przewozi się wyłącznie pisklęta jednodniowe lub jaja wylęgowe tego samego gatunku, kategorii i rodzaju drobiu, pochodzące z tego samego zakładu.

2. Na pojemnikach umieszcza się:

- 1) nazwę państwa członkowskiego Unii Europejskiej i region pochodzenia;
- 2) weterynaryjny numer identyfikacyjny zakładu pochodzenia;
- 3) liczbę piskląt lub jaj w pojemniku;
- 4) gatunek drobiu, do którego należą jaja lub pisklęta.

§ 15. 1. Pojemniki, w których przewozi się pisklęta jednodniowe lub jaja wylęgowe, powinny być pogrupowane do transportu w opakowaniach zbiorczych służących do tego celu.

2. Liczbę pojemników oraz ich oznaczenie, o którym mowa w § 14 ust. 2, umieszcza się na opakowaniach zbiorczych.

§ 16. Drób hodowlany i drób użytkowy przewozi się w skrzyniach lub klatkach:

- 1) które zawierają tylko drób tego samego gatunku, kategorii i rodzaju, pochodzący z tego samego zakładu;
- 2) na których umieszcza się weterynaryjny numer identyfikacyjny zakładu pochodzenia.

§ 17. 1. Drób hodowlany i drób użytkowy oraz pisklęta jednodniowe, będące przedmiotem wysyłki, niezwłocznie dostarcza się do zakładu przeznaczenia, przy czym podczas wysyłki drób ten nie powinien mieć kontaktu z innymi ptakami, z wyłączeniem drobiu hodowlanego i drobiu użytkowego oraz piskląt jednodniowych spełniających te same wymagania.

2. Drób przeznaczony do uboju, będący przedmiotem wysyłki, niezwłocznie dostarcza się do rzeźni przeznaczenia, przy czym podczas wysyłki drób ten nie powinien mieć kontaktu z innymi ptakami, z wyłączeniem drobiu przeznaczonego do uboju spełniającego te same wymagania.

3. Drób przeznaczony do odtworzenia zasobów ptactwa łownego, będący przedmiotem wysyłki, niezwłocznie dostarcza się do miejsca przeznaczenia, przy czym

podczas wysyłki drób ten nie powinien mieć kontaktu z innymi ptakami, z wyłączeniem drobiu przeznaczonego do odtworzenia zasobów ptactwa łownego spełniającego te same wymagania.

4. Niedopuszczalne jest przewożenie piskląt jednodniowych i drobiu, o których mowa w ust. 1-3, przez obszar poddany środkom określonym w przepisach o zwalczaniu grypy ptaków oraz o zwalczaniu rzekomego pomoru drobiu, z wyłączeniem przewozów drogą główną lub kolejną.

§ 18. 1. Skrzynie, klatki oraz środki transportu powinny być zaprojektowane w sposób:

- 1) zabezpieczający przed wydostawaniem się odchodów drobiu i minimalizujący możliwość utraty piór przez transportowany drób;
- 2) umożliwiające:
 - a) wzrokową kontrolę drobiu,
 - b) ich oczyszczanie i odkażanie.

2. Pojemniki, skrzynie, klatki i opakowania zbiorcze, jeżeli nie są jednorazowego użytku, oraz środki transportu przed załadowaniem drobiu lub jaj wylęgowych oczyszczają się i odkażają w sposób określony przez urzędowego lekarza weterynarii.

§ 19. Drób i jaja wylęgowe podczas przewozu do miejsca przeznaczenia powinny być zaopatrzone w świadectwo zdrowia, którego wzór określony jest w załączniku nr 4 do dyrektywy nr 2009/158/WE, które:

- 1) jest podpisane przez urzędowego lekarza weterynarii;
- 2) jest sporządzone w dniu załadunku w języku lub językach urzędowych państwa członkowskiego wysyłki i państwa członkowskiego przeznaczenia;
- 3) ważne jest przez pięć dni;
- 4) składa się z pojedynczego arkusza;
- 5) powinno być sporządzone dla jednego odbiorcy;
- 6) posiada pieczęć i podpis w innym kolorze niż kolor świadectwa.

Rozdział 3

Wymagania weterynaryjne przy przywozie drobiu i jaj wylęgowych

§ 20. Dopuszcza się przywóz drobiu i jaj wylęgowych z państw trzecich, jeżeli:

- 1) znajdują się one na listach ogłaszanych przez Komisję Europejską;
- 2) są one wolne od grypy ptaków i rzekomego pomoru drobiu lub które, w przypadku gdy nie są wolne od tych chorób, stosują środki określone w przepisach o zwalczaniu grypy ptaków oraz o zwalczaniu rzekomego pomoru drobiu;
- 3) pochodzą ze stad, które spełniają wymagania określone w rozporządzeniu Komisji (UE) nr 798/2008 z dnia 8 sierpnia 2008 r. ustanawiającym wykaz państw trzecich, terytoriów, stref lub grup, z których dopuszczalny jest przywóz do i tranzyt przez terytorium Wspólnoty drobiu i produktów drobiowych oraz wymogów dotyczących świadectw weterynaryjnych (Dz. Urz. UE L 226 z 23.8.2008, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 798/2008”.

§ 21. 1. Każda partia drobiu i jaj wylęgowych powinna być zaopatrzona w wystawiony przez urzędowego lekarza weterynarii państwa trzeciego wysyłki oryginał świadectwa zdrowia, którego wzór jest określony w rozporządzeniu nr 798/2008.

2. Świadectwo zdrowia, o którym mowa w ust. 1:

- 1) jest wystawione w dniu załadunku przesyłki do państwa członkowskiego miejsca przeznaczenia;
- 2) jest sporządzone w języku urzędowym lub językach urzędowych państwa członkowskiego miejsca przeznaczenia;
- 3) poświadcza, że drób i jaja wylęgowe spełniają wymogi niniejszego rozporządzenia w odniesieniu do przywozu z państw trzecich;
- 4) jest ważne przez pięć dni;
- 5) składa się z pojedynczego arkusza;
- 6) jest sporządzone dla jednego odbiorcy;
- 7) jest zaopatrzone w pieczęć i podpis w innym kolorze niż kolor świadectwa.

§ 22. Drób przeznaczony do uboju pochodzący z państwa trzeciego po przybyciu do państwa członkowskiego miejsca przeznaczenia przewozi się bezpośrednio i bezzwłocznie do rzeźni.

Rozdział 4

Przepisy końcowe

§ 23. Traci moc rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 16 września 2004 r. w sprawie szczegółowych wymagań weterynaryjnych mających zastosowanie do drobiu i jaj wylęgowych (Dz. U. Nr 219, poz. 2225 i Nr 281, poz. 2792).

§ 24. 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 listopada 2011 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 248, poz. 1486).
- ²⁾ Przepisy niniejszego rozporządzenia wdrażają postanowienia dyrektywy Rady 2009/158/WE z dnia 30 listopada 2009 r. w sprawie warunków zdrowotnych zwierząt, regulujących handel wewnątrzspółnotowy i przywóz z państw trzecich drobiu i jaj wylęgowych (Dz. Urz. UE L 343 z 22.12.2009, str. 74, z późn. zm.).
- ³⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2010 r. Nr 47, poz. 278, Nr 60, poz. 372 i Nr 78, poz. 513.

Załączniki do rozporządzenia
Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi
z dnia.....2013 r. (poz. ...)

ZAŁĄCZNIK Nr 1

SZCZEGÓŁOWE WYMAGANIA WETERYNARYJNE DLA PROWADZENIA ZAKŁADU DROBIU

Rozdział 1

Wymagania weterynaryjne dla zatwierdzenia zakładu drobiu

I. Zakład hodowli zarodowej, zakład reprodukcyjny oraz zakład odchowu drobiu

A. Wymagania dla pomieszczeń zakładu

1. Położenie zakładu oraz układ pomieszczeń w tym zakładzie powinny być zgodne z typem prowadzonej produkcji i zapobiegać przeniesieniu choroby. W przypadku gdy w zakładzie znajduje się kilka gatunków drobiu, zapewnia się wyraźne ich oddzielenie.

2. W pomieszczeniach zakładu zapewnia się warunki higieniczne dostosowane do typu prowadzonej produkcji oraz umożliwia prowadzenie kontroli stanu zdrowia drobiu.

3. Wyposażenie zakładu powinno być zgodne z typem prowadzonej produkcji oraz umożliwiać oczyszczanie i odkażanie pomieszczeń, środków transportu oraz pojemników, skrzynek, klatek i opakowań zbiorczych przeznaczonych do przewozu drobiu i jaj.

B. Wymagania dla hodowli

1. Przy hodowli drobiu zapewnia się spełnienie następujących wymagań:

1) nie wprowadza się nowej partii drobiu do stada już hodowanego (zasada hodowli zamkniętej);

2) pomieszczenia zakładu przed każdym umieszczeniem w nim drobiu:

a) opróżnia się całkowicie z drobiu,

b) oczyszcza się i odkaża.

2. W zakładzie hodowli zarodowej, zakładzie reprodukcyjnym i zakładzie odchowu drobiu powinien znajdować się wyłącznie drób:

- 1) z tego samego zakładu lub
- 2) z innych zatwierdzonych zakładów prowadzących hodowlę zarodową, reprodukcyjną, utrzymujących drób w celach produkcyjnych lub
- 3) przywieziony z państw trzecich po spełnieniu wymagań określonych w rozdziale 3 rozporządzenia.

3. W zakładzie powinny być przestrzegane zasady higieny; osoby w nim zatrudnione powinny nosić obuwie i ubrania robocze, a osoby odwiedzające - ubrania ochronne.

4. Budynek i wyposażenie zakładu utrzymuje się w dobrym stanie technicznym.

5. Jaja muszą być:

- 1) zbierane przynajmniej raz dziennie, jak najszybciej po ich zniesieniu;
- 2) bezzwłocznie oczyszczone i odkażone, chyba że odkażanie ma miejsce w wylęgarni w tym samym państwie członkowskim;
- 3) umieszczone w nowym lub czystym i odkażonym opakowaniu;

6. W zakładzie prowadzi się dokumentację dla każdego stada, którą przechowuje przez co najmniej 2 lata od dnia rozdysponowania stada.

7. Dokumentacja, o której mowa w ust. 6, zawiera informacje o:

- 1) dacie przywozu do zakładu i wywozu z zakładu drobiu i jaj;
- 2) przebiegu i przeznaczeniu produkcji;
- 3) zachorowalności i śmiertelności drobiu z określeniem ich przyczyn;
- 4) wykonywanych laboratoryjnych badaniach diagnostycznych i ich wynikach;
- 5) miejscu pochodzenia drobiu, firmie lub nazwie producenta, a w przypadku osoby fizycznej o jej imieniu, nazwisku oraz miejscu zamieszkania i adresie;
- 6) miejscu przeznaczenia jaj lub drobiu.

II. Zakład wylęgu drobiu

1. Wylęg drobiu prowadzi się w budynku lub jego części.

2. Budynek, w którym prowadzi się wylęg drobiu, powinien:

- 1) znajdować się na terenie ogrodzonym;
 - 2) być zabezpieczony przed dostępem z zewnątrz ptaków, gryzoni i owadów;
 - 3) być utrzymywany w dobrym stanie technicznym.
3. Pomieszczenia, w których prowadzi się wylęg drobiu, powinny być wyraźnie oddzielone od pomieszczeń, w których odbywa się chów i hodowla drobiu.
4. Zakład wylęgu drobiu powinien posiadać odrębne, niekrzyżujące się, utwardzone drogi przeznaczone do:
- 1) dojazdu do pomieszczeń przyjęcia jaj wylęgowych;
 - 2) wywozu piskląt.
5. Na terenie, o którym mowa w ust. 2 pkt 1, wyznacza się miejsce przeznaczone do:
- 1) mycia i odkażania środków transportu;
 - 2) przechowywania ubocznych produktów pochodzenia zwierzęcego z cyklu produkcyjnego przed ich wywozem.
6. W zakładzie wylęgu drobiu zapewnia się:
- 1) oświetlenie naturalne lub sztuczne;
 - 2) bieżącą wodę nadającą się do spożycia przez ludzi;
 - 3) instalację kanalizacyjną;
 - 4) sprawną wentylację.
7. W zakładzie wylęgu drobiu:
- 1) podłogi, ściany, drzwi i okna powinny być wykonane z materiałów nieprzepuszczalnych, nienasiąkliwych i łatwo zmywalnych;
 - 2) urządzenia i sprzęt używany do wylęgu drobiu powinny być wykonane z materiału nierdzewnego i posiadać gładkie powierzchnie.
8. W zakładzie wylęgu drobiu wyodrębnia się pomieszczenia przeznaczone do:
- 1) przyjmowania, segregowania i magazynowania jaj wylęgowych;
 - 2) odkażania jaj wylęgowych;
 - 3) inkubacji jaj wylęgowych;
 - 4) klucia piskląt;
 - 5) brakowania, segregowania, szczepienia, seksowania, magazynowania i wydawania piskląt.

9. Układ pomieszczeń w zakładzie wylęgu drobiu:

- 1) dostosowuje się do jednokierunkowego cyklu produkcyjnego, podczas którego każda partia jaj wylęgowych, a następnie partia wyklutych z tych jaj piskląt, jest przemieszczana kolejno przez pomieszczenia wymienione w ust. 8;
- 2) powinien uniemożliwiać kontakt przyjmowanych jaj wylęgowych z wydawanymi pisklętami.

10. Do wylęgu mogą być przeznaczone jaja wylęgowe, które pochodzą z:

- 1) zakładów hodowli zarodowej, zakładów reprodukcyjnych;
- 2) państw trzecich jeżeli spełniają wymagania dla przywozu jaj wylęgowych.

11. W zakładzie wylęgu drobiu powinny być przestrzegane zasady higieny; osoby w nim zatrudnione powinny nosić obuwie i ubrania robocze, a osoby odwiedzające - ubrania ochronne.

12. Odkażeniu podlegają:

1) jaja:

- a) w okresie pomiędzy ich dostarczeniem do zakładu wylęgu drobiu a nałożeniem do wylęgu lub
- b) przed wysyłką do handlu lub wywozu do państwa trzeciego, chyba że były one wcześniej odkażone w zakładzie hodowli zarodowej miejsca pochodzenia.

2) inkubatory,

3) klujniki i ich sprzęt, po wylęgu każdej nałożonej partii jaj.

13. Odkażanie, o którym mowa w ust. 12 pkt 2, przeprowadza się przed każdym nałożeniem jaj.

14. Dla oceny stanu zdrowia wylęgu, pobiera się:

- 1) wymazy powierzchniowe z podłogi i ścian pomieszczeń, o których mowa w ust. 8 pkt 5, oraz powierzchni wewnętrznej każdej komory lęgowej i klujnikowej,
- 2) puch z komory klujnikowej

- do badań w laboratoriach, o których mowa w art. 25 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. z 2010 r. Nr 112, poz. 744 oraz z 2011 r. Nr 54, poz. 278).

15. W zakładzie wylęgu drobiu prowadzi się kartę wylęgu drobiu zawierającą informacje dotyczące każdej partii jaj wylęgowych umieszczonych w komorze lęgowej, w tym:

- 1) firmę lub nazwę producenta jaj wylęgowych, jego siedzibę i adres oraz oznaczenie formy prawnej prowadzonej działalności, a w przypadku osoby fizycznej - jej imię, nazwisko, miejsce zamieszkania i adres;
- 2) datę dostarczenia jaj do zakładu wylęgu drobiu;
- 3) liczbę wylężonych piskląt;
- 4) zaobserwowane nieprawidłowości;
- 5) wyniki badań laboratoryjnych;
- 6) informacje odnośnie przeprowadzanych szczepień;
- 7) liczbę i przeznaczenie jaj wylęgowych, z których nic się nie wylęgło;
- 8) miejsce przeznaczenia piskląt.

16. Kartę wylęgu drobiu prowadzi się oddzielnie dla jaj wylęgowych pochodzących z poszczególnych stad drobiu i przechowuje się przez 2 lata od dnia dokonania w niej wpisu.

Rozdział 2

Szczegółowe warunki, po zaistnieniu których wydaje się decyzje: nakazującą usunięcie uchybień, nakazującą wstrzymanie działalności zakładu lub zakazującą prowadzenia zakładu

1. Powiatowy lekarz weterynarii wydaje decyzję nakazującą usunięcie uchybień w określonym terminie - w przypadku niespełnienia wymagań określonych rozdziale 1.

2. Powiatowy lekarz weterynarii wydaje decyzję nakazującą wstrzymanie działalności zakładu do czasu usunięcia uchybień:

- 1) w przypadku, gdy wymagania określone w rozdziale 1 nie są spełniane;
- 2) do czasu zakończenia badania w przypadku, gdy:

- a) w zakładzie podejrzewa się wystąpienie grypy ptaków lub rzekomego pomoru drobiu,
- b) zakład otrzymał drób lub jaja wylęgowe z zakładu, w którym wystąpiło podejrzenie lub w którym stwierdzono grypę ptaków lub rzekomy pomór drobiu,
- c) w wyniku kontaktu między zakładem i ogniskiem grypy ptaków lub rzekomego pomoru drobiu mogło nastąpić przeniesienie zakażenia;

3) do czasu wykonania nowych testów, jeżeli wyniki kontroli przeprowadzonej zgodnie z wymaganiami określonymi w rozdziale 1 oraz w załączniku nr 2 do rozporządzenia, dla zakażenia *Salmonella pullorum*, *Salmonella gallinarum*, *Salmonella arizonae*, *Mycoplasma gallisepticum* czy *Mycoplasma meleagridis*, uzasadniają podejrzenie zakażenia;

4) do czasu zastosowania odpowiednich środków wymaganych przez powiatowego lekarza weterynarii, w przypadku gdy zakład nie spełnia wymagań określonych w rozdziale 1 oraz w załączniku nr 2 do rozporządzenia.

3. Powiatowy lekarz weterynarii wydaje decyzję zakazującą prowadzenia zakładu w przypadku:

- 1) wystąpienia w zakładzie grypy ptaków lub rzekomego pomoru drobiu;
- 2) gdy drugi test potwierdzi obecność zakażenia *Salmonella pullorum*, *Salmonella gallinarum*, *Salmonella arizonae*, *Mycoplasma gallisepticum* czy *Mycoplasma meleagridis*;
- 3) gdy po decyzji powiatowego lekarza weterynarii nakazującej usunięcie uchybień nie podjęto działań w celu ich usunięcia.

4. Jeżeli decyzja, o której mowa w ust. 3, została wydana z powodu, o którym mowa w ust. 3 pkt 1 - zakład może zostać ponownie zatwierdzony po upływie 21 dni od dnia przeprowadzenia oczyszczania i odkażania po zabiciu wszystkich sztuk drobiu w ognisku choroby.

5. Jeżeli decyzja, o której mowa w ust. 3, została wydana z powodu zakażenia wywołanego przez:

- 1) *Salmonella pullorum*, *Salmonella gallinarum* lub *Salmonella arizonae* - zakład może zostać ponownie zatwierdzony, jeżeli otrzymano ujemne wyniki w 2

testach:

- a) w odstępie co najmniej 21 dni i
- b) po odkażeniu przeprowadzonym w tym zakładzie po zabiciu wszystkich sztuk drobiu;

2) *Mycoplasma gallisepticum* lub *Mycoplasma meleagridis* - zakład może zostać ponownie zatwierdzony jeżeli otrzymano ujemne wyniki w 2 testach wykonanych w odstępie co najmniej:

- a) 60 dni na całym stadzie lub
- b) 21 dni po odkażeniu przeprowadzonym w tym zakładzie po zabiciu wszystkich sztuk drobiu.

6. W przypadku gospodarstw, w których znajdują się dwa lub więcej oddzielne stada, powiatowy lekarz weterynarii może nie wydawać decyzji, o której mowa w ust. 2, w stosunku do zdrowych stad w gospodarstwie zarażonym, jeżeli urzędowy lekarz weterynarii potwierdzi, że:

- 1) stada te są utrzymywane i karmione w oddzielnych pomieszczeniach dostosowanych do struktury i wielkości tych stad;
- 2) czynności tam wykonywane uniemożliwiają przenoszenie się chorób z jednego stada do drugiego.

PROGRAM KONTROLI CHORÓB

**I. Minimalny zakres programu kontroli chorób w przypadku zakażenia
*Salmonella pullorum, Salmonella gallinarum i Salmonella arizonae***

W przypadku zakażenia *Salmonella pullorum* lub *Salmonella gallinarum* kur, indyków, perliczek, przepiórek, bażantów, kuropatw i kaczek lub zakażenia *Salmonella arizonae* indyków - program kontroli chorób jest prowadzony zgodnie z załącznikiem nr 2 do dyrektywy nr 2009/158/WE rozdziałem III częścią A.

**II. Minimalny zakres programu kontroli chorób w przypadku zakażenia
*Mycoplasma gallisepticum i Mycoplasma meleagridis***

W przypadku zakażenia *Mycoplasma gallisepticum* kur i indyków lub zakażenia *Mycoplasma meleagridis* indyków - program kontroli chorób jest prowadzony zgodnie z załącznikiem nr 2 do dyrektywy nr 2009/158/WE rozdziałem III częścią B.

WYMAGANIA DLA SZCZEPIEŃ U DROBIU

1. Szczepionki używane do szczepienia drobiu lub drobiu hodowlanego muszą posiadać pozwolenie na dopuszczenie do obrotu, wydane zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, z późn. zm.¹⁾).

2. Przy stosowaniu szczepionek przeciwko dowolnemu serotypowi Salmonelli muszą być spełnione następujące wymagania:

- 1) programy szczepień należy prowadzić tak aby nie kolidowały z badaniami serologicznymi wykonywanymi w zakładzie oraz aby nie dawały wyników fałszywie dodatnich;
- 2) szczepionki zawierające żywe szczepy Salmonelli nie mogą być stosowane w ramach krajowych programów kontroli:
 - a) w przypadku drobiu hodowlanego lub drobiu użytkowego w okresie reprodukcji lub nieśności, chyba że wykazano, że ich stosowanie jest bezpieczne i zostały one zatwierdzone w tym celu zgodnie z dyrektywą 2001/82/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do weterynaryjnych produktów leczniczych (Dz. Urz. UE L 311 z 28.11.2001, str. 1, z późn. zm.);
 - b) jeśli producent szczepionki nie przedstawi właściwej metody rozróżniania bakteriologicznego dzikich szczepów Salmonelli od szczepów szczepionkowych.

¹⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2008 r. Nr 227, poz. 1505 i Nr 234, poz. 1570, z 2009 r. Nr 18, poz. 97, Nr 31, poz. 206, Nr 92, poz. 753, Nr 95, poz. 788 i Nr 98, poz. 817, z 2010 r. Nr 78, poz. 513 i Nr 107, poz. 679 oraz z 2011 r. Nr 63, poz. 322, Nr 82, poz. 451, Nr 106, poz. 622, Nr 112, poz. 654, Nr 113, poz. 657 i Nr 122, poz. 696.

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi w sprawie szczegółowych wymagań weterynaryjnych mających zastosowanie do drobiu i jaj wylęgowych stanowi wykonanie upoważnienia zawartego w art. 10 ust. 1 pkt 1, art. 18 oraz art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. z 2008 r. Nr 213, poz. 1342, z późn. zm.).

Obecnie obowiązujące rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 16 września 2004 r. w sprawie szczegółowych wymagań weterynaryjnych mających zastosowanie do drobiu i jaj wylęgowych (Dz. U. Nr 219, poz. 2225, z późn. zm.) implementuje przepisy dyrektywy Rady 90/539/EWG z dnia 15 października 1990 r. w sprawie warunków zdrowotnych zwierząt, regulujących handel wewnątrzspółnotowy i przywóz z państw trzecich drobiu i jaj wylęgowych (Dz. Urz. UE L 303 z 31.10.1990, str. 6 z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 11, str. 3).

Ww. dyrektywa została zastąpiona dyrektywą Rady 2009/158/WE z dnia 30 listopada 2009 r. w sprawie warunków zdrowotnych zwierząt, regulujących handel wewnątrzspółnotowy i przywóz z państw trzecich drobiu i jaj wylęgowych (Dz. Urz. UE L 343 z 22.12.2009, str. 74, z późn. zm.), zwaną dalej „dyrektywą Rady 2009/158/WE”.

Dyrektywa Rady 2009/158/WE została zmodyfikowana dwoma decyzjami zmieniającymi jej załączniki, tj. :

- decyzją Komisji 2011/214/UE z dnia 1 kwietnia 2011 r. zmieniającą załączniki II–IV do dyrektywy Rady 2009/158/WE w sprawie warunków zdrowotnych zwierząt, regulujących handel wewnątrzspółnotowy i przywóz z państw trzecich drobiu i jaj wylęgowych (Dz. Urz. UE L 90 z 6.4.2011, str. 27) oraz

- decyzją wykonawczą Komisji 2011/879/UE z dnia 21 grudnia 2011 r. zmieniającą załączniki II oraz IV do dyrektywy Rady 2009/158/WE w sprawie warunków zdrowotnych zwierząt, regulujących handel wewnątrzspółnotowy i przywóz z państw trzecich drobiu i jaj wylęgowych (Dz. Urz. UE L 343 z 23.12.2011, str. 105).

Wprowadzone zmiany w powyższej dyrektywie uwzględniły realizację programów

zwalczania niektórych serotypów Salmonelli w stadach kur hodowlanych, kur niosek i brojlerów realizowanych na podstawie rozporządzenia WE nr 2160/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 17 listopada 2003 r. w sprawie zwalczania salmonelli i innych określonych odzwierzęcych czynników chorobotwórczych przenoszonych przez żywność (Dz. Urz. UE L 325 z 12.12.2003, str. 1), co znalazło swoje odzwierciedlenie w świadectwach zdrowia zwierząt.

W projektowanym rozporządzeniu zawarte są bezpośrednie odwołania do załączników ww. dyrektywy, co wiąże się z ich częstą aktualizacją przez Komisję Europejską.

Mając na uwadze aby przepisy krajowe były wciąż aktualne wobec najnowszych osiągnięć naukowych z zakresu chorób drobiu oraz podążających za nimi przepisów Unii Europejskiej zdecydowano się na takie odwołanie do przepisów określających programy nadzoru chorób oraz wzorów świadectw dla drobiu i jaj wylęgowych.

W projektowanym rozporządzeniu dopuszcza się możliwość dokonywania szczepień drobiu lub drobiu hodowlanego przeciwko dowolnym serotypom Salmonelli. Przy czym szczepionki używane do szczepienia drobiu lub drobiu hodowlanego muszą posiadać pozwolenie na dopuszczenie do obrotu, wydane zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, a programy szczepień nie mogą kolidować z badaniami serologicznymi wykonywanymi w zakładzie drobiu ani dawać wyników fałszywie dodatnich.

W związku z wprowadzonymi regulacjami w przepisach UE zaistniała konieczność ponownego wydania rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi w sprawie szczegółowych wymagań weterynaryjnych mających zastosowanie do drobiu i jaj wylęgowych i implementowania ww. dyrektywy oraz uchylecia obowiązującego rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 16 września 2004 r. w sprawie szczegółowych wymagań weterynaryjnych mających zastosowanie do drobiu i jaj wylęgowych.

Przyjęte rozwiązanie pozwoli uniknąć konieczności dokonywania zmian krajowych aktów prawnych, w związku z kolejnymi zmianami w załącznikach do dyrektywy Rady 2009/158/WE.

Zgodnie z wytycznymi polityki legislacyjnej i techniki prawodawczej, w

wyjatkowych sytuacjach, gdy załącznik do dyrektywy zawiera informacje bardzo szczegółowe lub techniczne i z tego powodu podlega częstym nowelizacjom, możliwe jest dokonanie jego transpozycji do prawa krajowego poprzez zamieszczenie w odpowiednim przepisie aktu wykonawczego odesłania do jego treści.

Projekt rozporządzenia zostanie uwzględniony w wykazie prac legislacyjnych Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi.

Projektowane rozporządzenie wdroży przepisy Unii Europejskiej, w związku z tym nie podlega procedurze notyfikacji w rozumieniu rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji i aktów normatywnych (Dz. U. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597).

Projektowane rozporządzenie jest zgodne z prawem Unii Europejskiej.

Zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingskiej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414 oraz z 2009 r. Nr 42, poz. 337) projekt rozporządzenia zostanie zamieszczony na stronie Biuletynu Informacji Publicznej Ministerstwa Rolnictwa i Rozwoju Wsi i Rządowego Centrum Legislacji.

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Podmioty, na które oddziałuje projektowane rozporządzenie

Projektowane rozporządzenie dotyczy podmiotów utrzymujących drób lub wykonujących czynności w zakładach drobiu, a także organów Inspekcji Weterynaryjnej nadzorujących tę działalność.

Projektowane regulacje oddziałują na podmioty zajmujące się produkcją drobiarską, handlem oraz przywozem drobiu i jaj wylęgowych.

2. Wpływ projektowanego rozporządzenia na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego

Wejście w życie projektowanego rozporządzenia nie spowoduje obciążeń dla budżetu państwa i budżetów jednostek samorządu terytorialnego.

3. Wpływ projektowanego rozporządzenia na rynek pracy

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

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

Zapewniając większą przejrzystość przepisów wejście w życie projektowanego rozporządzenia pozwoli na zapewnienie bezpieczeństwa epizootycznego w Polsce, a ponadto określi wymogi jakim powinien odpowiadać drób i jaja wylęgowe w handlu oraz przywozie z państw trzecich.

Spełnienie tych warunków umożliwi polskim producentom na wejście ich produktów na wspólny rynek oraz pozwoli na utrzymanie się na tym rynku, a tym samym zwiększy konkurencyjność produktów na rynkach Unii Europejskiej.

Projektowane rozporządzenie nie będzie miało wpływu na przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw.

5. Wpływ projektowanego rozporządzenia na sytuację i rozwój regionalny

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

Projektowana regulacja będzie miała korzystny wpływ na zdrowie ludzi i zwierząt poprzez określenie warunków weterynaryjnych przy produkcji drobiarskiej.

6. Konsultacje społeczne

Projekt do konsultacji otrzymają następujące organizacje:

Krajowa Rada Izb Rolniczych, Krajowy Związek Rolników Kółek i Organizacji Rolniczych, Sekretariat Rolnictwa Komisji Krajowej NSZZ „Solidarność”, Związek Zawodowy Rolników „Ojczyzna”, Rada Gospodarki Żywnościowej, Federacja Branżowych Związków Producentów Rolnych, NSZZ RI „Solidarność”, Niezależny Samorządny Związek Zawodowy Solidarność '80, Związek Zawodowy Rolnictwa „Samoobrona”, Związek Zawodowy Rolników Rzeczypospolitej „Solidarni”, Związek Zawodowy Pracowników Rolnictwa w RP, Związek Zawodowy Centrum Narodowe Młodych Rolników, Związek Zawodowy Wsi i Rolnictwa „Solidarność Wiejska”, Związek Zawodowy Rolnictwa i Obszarów Wiejskich „Regiony”, Ogólnopolskie Porozumienie Związków Zawodowych, Forum Związków Zawodowych, Polska Konfederacja Pracodawców Prywatnych LEWIATAN, Business Centre Club, Pracodawcy Rzeczypospolitej Polskiej, Federacja Związków Pracodawców-Dzierżawców i Właścicieli Rolnych, Krajowa Rada Spółdzielcza, Krajowy Związek Rewizyjny Rolniczych Spółdzielni Produkcyjnych, Ogólnopolskie Porozumienie Związków Zawodowych Rolników i Organizacji Rolniczych, Krajowe Centrum Hodowli Zwierząt, Krajowa Izba Producentów Drobiu i Pasz, Polski Związek Zrzeszeń Hodowców i Producentów Drobiu, Krajowa Rada Drobiarstwa- Izba Gospodarcza w Warszawie, Ogólnopolski Związek Producentów Drobiu „POLDRÓB”, Krajowa Federacja Hodowców Drobiu i Producentów Jaj.

Opracowano w Departamencie
Bezpieczeństwa Żywności i Weterynarii:

Akceptował:

Za zgodność pod względem
prawnym i redakcyjnym: