

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

z dnia ..... 2016 r.

**zmieniające rozporządzenie w sprawie określenia jednostek chorobowych, sposobu  
prowadzenia kontroli oraz zakresu badań kontrolnych zakażeń zwierząt**

Na podstawie art. 58 ust. 3 pkt 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. z 2014 r. poz. 1539 oraz z 2015 r. poz. 266 i 470) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 17 grudnia 2004 r. w sprawie określenia jednostek chorobowych, sposobu prowadzenia kontroli oraz zakresu badań kontrolnych zakażeń zwierząt (Dz. U. poz. 2813, z 2006 r. poz. 315 oraz z 2010 r. poz. 838) wprowadza się następujące zmiany:

1) w § 2 kropkę zastępuje się średnikiem i dodaje się pkt 19 w brzmieniu:

„19) choroba Aujeszkyego u świń (Aujeszky's disease in pigs).”;

2) w § 10 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. W celu kontroli występowania wścieklizny u lisów wolnożyjących do badań pobiera się tkankę mózgową, surowicę i żuchwę od 4 lisów odstrzelonych na każdym 100 km<sup>2</sup> obszaru, na którym lisy zostały objęte szczepieniem ochronnym przeciw wściekliznie.”;

3) po § 14c dodaje się § 14d w brzmieniu:

„§ 14d. W celu kontroli występowania choroby Aujeszkyego u świń w regionach uznanych za urzędowo wolne od tej choroby przez Komisję Europejską wymienionych w załączniku I do decyzji 2008/185/WE z dnia 21 lutego 2008 r. w sprawie dodatkowych gwarancji w wewnątrzspółnotowym handlu trzodą chlewną odnoszących się do choroby

---

<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 17 listopada 2015 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. poz. 1906).

Aujeszkyego oraz kryteriów przekazywania informacji o tej chorobie (Dz. Urz. UE L 59 z 04.03.2008, str. 19, z późn. zm.<sup>2)</sup>) bada się:

1) minimalną liczbę stad w ciągu roku pozwalającą na wykrycie, z 95% prawdopodobieństwem, stad zakażonych na poziomie występowania 0,05%;

2) minimalną liczbę próbek krwi pobraną w stadzie umożliwiającą wykrycie, z 95% prawdopodobieństwem, 20% zwierząt zakażonych w stadzie.”.

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

**MINISTER ROLNICTWA I ROZWOJU  
WSI**

---

<sup>2)</sup> Zmiany wymienionej decyzji zostały ogłoszone w Dz. Urz. UE L 163 z 24.06.2008, str. 34, Dz. Urz. UE L 352 z 31.12.2008, str. 52, Dz. Urz. UE L 73 z 19.03.2009, str. 22, Dz. Urz. UE L 217 z 21.08.2009, str. 5, Dz. Urz. UE L 118 z 12.05.2010, str. 63, Dz. Urz. UE L 208 z 07.08.2010, str. 5, Dz. Urz. UE L 32 z 08.02.2011, str. 24, Dz. Urz. UE L 260 z 05.10.2011, str. 19, Dz. Urz. UE L 318 z 15.11.2012, str. 68 oraz Dz. Urz. UE L 66 z 11.03.2015, str. 16.

## Uzasadnienie

Projekt rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi zmieniającego rozporządzenie w sprawie określenia jednostek chorobowych, sposobu prowadzenia kontroli oraz zakresu badań kontrolnych zakażeń zwierząt stanowi wykonanie upoważnienia zawartego w art. 58 ust. 3 pkt 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. z 2014 r. poz. 1539, z późn. zm.).

Zgodnie z obecnym brzmieniem § 10 ust. 1 rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 17 grudnia 2004 r. w sprawie określenia jednostek chorobowych, sposobu prowadzenia kontroli oraz zakresu badań kontrolnych zakażeń zwierząt (Dz. U. poz. 2813, z późn. zm.) w celu kontroli występowania wścieklizny u lisów wolnożyjących do badań pobiera się tkanki od 8 lisów odstrzelonych na każdym 100 km<sup>2</sup> obszaru, na którym lisy zostały objęte szczepieniem ochronnym przeciw wściekliźnie.

Według następujących opracowań:

- 1) WHO Expert Consultation on Rabies. First Report, WHO Technical Report Series 931, 2005,
  - 2) WHO Expert Consultation on Rabies. Second report, WHO Technical Report Series 982, 2013,
  - 3) EFSA Scientific Report: Development of harmonised schemes for monitoring and reporting of rabies in animals in the European Union, 2010,
  - 4) EFSA Scientific Opinion: Update on oral vaccination of foxes and raccoon dogs against rabies - Scientific Panel on Animal Health and Welfare (AHAW), 2015
- do monitorowania skuteczności doustnych szczepień lisów wolnożyjących przeciwko wściekliźnie zalecane jest pozyskanie rocznie 4 lisów na każde 100 km<sup>2</sup> obszaru objętego szczepieniami.

W związku z powyższym, Główny Lekarz Weterynarii zaproponował w tym zakresie zmianę obowiązującego rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 17 grudnia 2004 r. w sprawie określenia jednostek chorobowych, sposobu prowadzenia kontroli oraz zakresu badań kontrolnych zakażeń zwierząt polegającą na zmniejszeniu liczby lisów pozyskiwanych do badań kontrolnych z ośmiu do czterech sztuk na 100 km<sup>2</sup> obszaru.

W opinii Państwowego Instytutu Weterynaryjnego – Państwowego Instytutu Badawczego w Puławach sytuacja epizootyczna w zakresie wścieklizny na obszarze całego kraju nadzorowana jest poprzez przesyłanie do badań w kierunku wścieklizny tzw. zwierząt wskaźnikowych (m. in. zwierząt padłych, zwierząt podejrzanych o zarażenie się wścieklizną). W związku z tym zmniejszenie liczby lisów pozyskiwanych do badań kontrolnych z obszarów objętych szczepieniami nie powinno mieć negatywnego wpływu na zdrowie publiczne.

Zmiany polegające na wprowadzeniu do obowiązującego rozporządzenia regulacji dotyczących choroby Aujeszkyego u świń są związane ze zgłoszeniem przez Polskę do Komisji Europejskiej wniosku o uznanie części województwa podlaskiego za urzędowo wolne od choroby Aujeszkyego. Z informacji uzyskanych z Komisji Europejskiej w maju br. wynika, że ww. region spełnia warunki uznania go za urzędowo wolny od tej choroby.

Zgodnie z Wytycznymi Komisji Europejskiej *dotyczącymi dodatkowych gwarancji w wewnątrzspółnotowym handlu trzodą chlewną związanych z chorobą Aujeszkyego oraz kryteriów uznania państwa lub jego regionu za wolne od choroby Aujeszkyego lub posiadające zatwierdzony program zwalczania tej choroby* (dokument SANCO/3023/2008) w celu utrzymania statusu państwa/regionu wolnego od choroby Aujeszkyego w danym państwie/regionie powinny być corocznie prowadzone badania serologiczne w celu wykrywania przeciwciał wirusa choroby Aujeszkyego w wybranych gospodarstwach. Państwa członkowskie lub regiony, które zwalczyły chorobę powinny w drodze badań serologicznych wykazać brak zakażeń. W związku z powyższym konieczne jest wprowadzenie obowiązku badań kontrolnych w kierunku choroby Aujeszkyego w regionach urzędowo wolnych od tej choroby, tak aby możliwe było spełnienie wymagań stawianych w ww. wytycznych Komisji Europejskiej dla potwierdzenia statusu regionu urzędowo wolnego od tej choroby. Planuje się badać minimalną liczbę stad w ciągu roku pozwalającą na wykrycie, z 95% prawdopodobieństwem, stad zakażonych na poziomie występowania 0,05% oraz minimalną liczbę próbek krwi pobraną w stadzie umożliwiającą wykrycie, z 95% prawdopodobieństwem, 20% zwierząt zakażonych w stadzie.

Obowiązujące rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 27 stycznia 2015 r. w sprawie wprowadzenia programu zwalczania i monitorowania

choroby Aujeszkyego u świń (Dz. U. poz. 189) nie reguluje sposobu i zakresu prowadzenia badań w kierunku choroby Aujeszkyego po uzyskaniu przez państwo lub region statusu urzędowo wolnego od choroby Aujeszkyego u świń.

W związku z powyższym konieczne jest wprowadzenie projektowanym rozporządzeniem obowiązku badań kontrolnych, które muszą być prowadzone w celu utrzymania przez państwo lub region statusu urzędowo wolnego od choroby Aujeszkyego u świń.

Projektowane rozporządzenie wdraża przepisy Unii Europejskiej, w związku z tym nie podlega 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. poz. 2039 oraz z 2004 r. poz. 597).

Projekt rozporządzenia jest zgodny z prawem Unii Europejskiej.

Zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingskiej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. poz. 1414, z późn. zm.) projekt rozporządzenia udostępnia się na stronie Biuletynu Informacji Publicznej Rządowego Centrum Legislacji.

Projekt rozporządzenia zamieszcza się w Wykazie prac legislacyjnych Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi.

Opracowano w Departamencie

Bezpieczeństwa Żywności i Weterynarii:

Opini 13.09.16r.

DYREKTOR DEPARTAMENTU  
Bezpieczeństwa Żywności i Weterynarii

Krystian Popławski

Za zgodność pod względem

prawnym, legislacyjnym i redakcyjnym:

SPECJALISTA ds. LEGISLACJI

Krzysztof Nurzyński

PODSEKRETARZ STANU

Ewa Lech

Akceptował

Z-CA DYREKTORA DEPARTAMENTU  
PRAWNO-LEGISLACYJNEGO

Mariusz Gorzowski

<p><b>Nazwa projektu</b> Projekt rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi zmieniającego rozporządzenie w sprawie określenia jednostek chorobowych, sposobu prowadzenia kontroli oraz zakresu badań kontrolnych zakażeń zwierząt</p> <p><b>Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące</b> Ministerstwo Rolnictwa i Rozwoju Wsi</p> <p><b>Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu</b> Ewa Lech Podsekretarz Stanu w Ministerstwie Rolnictwa i Rozwoju Wsi</p> <p><b>Kontakt do opiekuna merytorycznego projektu</b> Jacek Ostapczuk tel. 22 623 13 74, Jacek.Ostapczuk@minrol.gov.pl</p>	<p><b>Data sporządzenia</b> 29.08.2016 r.</p> <p><b>Źródło:</b> ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. z 2014 r. poz. 1539, z późn. zm.)</p> <p><b>Nr w wykazie prac:</b> 28</p>
---	--

## OCENA SKUTKÓW REGULACJI

### 1. Jaki problem jest rozwiązywany?

Zmiana liczby lisów pozyskiwanych do badań kontrolnych z 8 szt. do 4 szt. na 100 km<sup>2</sup> (zgodnie z rekomendacjami WHO, EFSA oraz wnioskiem Głównego Lekarza Weterynarii).

Zapewnienie bezpieczeństwa epizootycznego populacji zwierząt z rodziny *Suidae*, z wyjątkiem dzików, na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, a co za tym idzie ochrona terytorium RP oraz terytorium Unii Europejskiej przed rozprzestrzenieniem się wirusa choroby Aujeszkyego.

### 2. Rekomendowane rozwiązanie, w tym planowane narzędzia interwencji, i oczekiwany efekt

Należy dokonać zmiany rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 17 grudnia 2004 r. w sprawie określenia jednostek chorobowych, sposobu prowadzenia kontroli oraz zakresu badań kontrolnych zakażeń zwierząt zgodnie z propozycją Głównego Lekarza Weterynarii w celu zmniejszenia liczby lisów pozyskiwanych do badań kontrolnych z ośmiu do czterech sztuk na 100 km<sup>2</sup> obszaru. Proponowana zmiana dostosuje obowiązujący przepis do zaleceń WHO i EFSA oraz zmniejszy koszty badań laboratoryjnych.

W regionach, które uzyskały status wolnych od choroby Aujeszkyego, należy prowadzić badania serologiczne zwierząt z rodziny *Suidae*, z wyjątkiem dzików, wg następującego modelu próbkobrania:

- 1) minimalna liczba stad do zbadania w ciągu roku powinna pozwolić na wykrycie, z 95% prawdopodobieństwem stad zakażonych na poziomie występowania 0,05%;
- 2) minimalna liczba próbek krwi do pobrania w stadzie musi umożliwić wykrycie, z 95% prawdopodobieństwem, 20% zwierząt zakażonych w gospodarstwie.

### 3. Jak problem został rozwiązany w innych krajach, w szczególności krajach członkowskich OECD/UE?

Liczba lisów pozyskiwanych do badań kontrolnych zależy od decyzji zainteresowanych państw.

Zgodnie z wytycznymi Komisji Europejskiej dotyczącymi dodatkowych gwarancji w wewnątrzwspólnotowym handlu trzodą chlewną związanych z chorobą Aujeszkyego oraz kryteriów uznania państwa lub jego regionu za wolne od choroby Aujeszkyego lub posiadające zatwierdzony program zwalczania tej choroby (dokument SANCO/3023/2008 (Rev 9) w celu utrzymania statusu państwa/regionu wolnego od choroby Aujeszkyego w państwie/regionie tym powinny być corocznie prowadzone badania serologiczne w celu wykrywania przeciwciał dla wirusa choroby Aujeszkyego w wybranych gospodarstwach.

### 4. Podmioty, na które oddziałuje projekt

Grupa	Wielkość	Źródło danych	Oddziaływanie
Posiadacze świń			
Organy Inspekcji Weterynaryjnej	Główny Lekarz Weterynarii, 16 wojewódzkich lekarzy weterynarii, 305 powiatowych lekarzy weterynarii	dane GIW za 2015 r.	Organy te będą bezpośrednio odpowiedzialne za realizację rozporządzenia.

Lekarza weterynarii wyznaczeni do wykonywania czynności urzędowych			
Koła Łowieckie	2554	dane PZŁ. za 2015 r.	

Laboratoria wyznaczone

### 5. Informacje na temat zakresu, czasu trwania i podsumowanie wyników konsultacji

Ze względu na materię objętą proponowaną regulacją, projekt nie będzie podlegał konsultacjom społecznym.

### 6. Wpływ na sektor finansów publicznych

(ceny stałe z ..... r.)	Skutki w okresie 10 lat od wejścia w życie zmian											Łącznie (0-10)
	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	
<b>Dochody ogółem</b>												
budżet państwa												
JST												
pozostałe jednostki (oddzielnie)												
<b>Wydatki ogółem</b>		352 077,00										352 077,00
budżet państwa		352 077,00										352 077,00
JST												
pozostałe jednostki (oddzielnie)												
<b>Saldo ogółem</b>		352 077,00										352 077,00
budżet państwa		352 077,00										352 077,00
JST												
pozostałe jednostki (oddzielnie)												

Źródła finansowania	<p>Finansowanie odbywa się ze środków budżetowych określonych w części 83 – rezerwy celowe, działu 758 – różne rozliczenia, rozdziału 75818 – rezerwy ogólne i celowe poz. 12, zwalczanie chorób zakaźnych zwierząt, badania monitoringowe pozostałości chemicznych i biologicznych w tkankach zwierząt, produktach pochodzenia zwierzęcego i paszach oraz dofinansowanie kosztów realizacji zadań Inspekcji Weterynaryjnej oraz w części 85 – budżety wojewodów, działu 010 – rolnictwo i łowiectwo, rozdziału 01022 – zwalczanie chorób zakaźnych zwierząt oraz badania monitoringowe pozostałości chemicznych i biologicznych w tkankach zwierząt i produktach pochodzenia zwierzęcego.</p>
---------------------	--

Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń	<p>Zakłada się, że wprowadzenie w życie projektowanej regulacji zmniejszy koszty dostarczenia lisów przez myśliwych oraz wykonywanych badań laboratoryjnych. Opierając się na danych za 2015 r., szacuje się, że koszty zmniejszyłyby się o ok. 800 000 zł.</p> <p>Zakłada się, że koszt corocznego prowadzenia badań serologicznych mających na celu wykrycie przeciwciał dla wirusa choroby Aujeszkiego w wybranych gospodarstwach wyniesie 447 923 zł.</p>
--	---

### 7. Wpływ na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na rodzinę, obywateli i gospodarstwa domowe

Skutki							
Czas w latach od wejścia w życie zmian	0	1	2	3	5	10	Łącznie (0-10)

W ujęciu pieniężnym (w mln zł, ceny stałe z ..... r.)	duże przedsiębiorstwa								
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw								
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe								
	(dodaj/usuń)								
W ujęciu niepieniężnym	duże przedsiębiorstwa	Projektowane rozporządzenie będzie miało korzystny wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa epizootycznego populacji zwierząt z rodziny <i>Suidae</i> , z wyjątkiem dzików na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, a tym samym na funkcjonowanie gospodarstw i przedsiębiorstw związanych z branżą mięsną, co przyczyni się do utrzymania ich konkurencyjności na rynku unijnym i rynkach państw trzecich. Badania laboratoryjne przeprowadzone w ramach rozporządzenia pozwolą na wykrycie wirusa choroby Aujeszkyego, co umożliwi niezwłoczne zastosowanie środków administracyjnych przewidzianych w przepisach o zwalczaniu tej choroby, w celu likwidacji jej ognisk. Pozwoli to na minimalizację strat wynikających ze stwierdzenia ogniska choroby oraz z konieczności wykonania przez posiadaczy świń nałożonych nakazów i zakazów.							
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw								
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe								
	(dodaj/usuń)								
Niemierzalne	(dodaj/usuń)								
	(dodaj/usuń)								

Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń

### 8. Zmiana obciążeń regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych) wynikających z projektu

x nie dotyczy

Wprowadzane są obciążenia poza bezwzględnie wymaganymi przez UE (szczegóły w odwróconej tabeli zgodności).

<input type="checkbox"/> tak	<input type="checkbox"/> nie	<input type="checkbox"/> nie dotyczy
------------------------------	------------------------------	--------------------------------------

<input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby dokumentów	<input type="checkbox"/> zwiększenie liczby dokumentów
<input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby procedur	<input type="checkbox"/> zwiększenie liczby procedur
<input type="checkbox"/> skrócenie czasu na załatwienie sprawy	<input type="checkbox"/> wydłużenie czasu na załatwienie sprawy
<input type="checkbox"/> inne:	<input type="checkbox"/> inne:

Wprowadzane obciążenia są przystosowane do ich elektroniczności.

<input type="checkbox"/> tak	<input type="checkbox"/> nie	<input checked="" type="checkbox"/> nie dotyczy
------------------------------	------------------------------	---

Komentarz:  
Brak

### 9. Wpływ na rynek pracy

Projektowana regulacja nie będzie miała wpływu na rynek pracy.

### 10. Wpływ na pozostałe obszary

<input type="checkbox"/> środowisko naturalne	<input type="checkbox"/> demografia	<input type="checkbox"/> informatyzacja
<input type="checkbox"/> sytuacja i rozwój regionalny	<input type="checkbox"/> mienie państwowe	<input type="checkbox"/> zdrowie
<input type="checkbox"/> inne:		

Omówienie wpływu: Nie ma wpływu

### 11. Planowane wykonanie przepisów aktu prawnego

Wykonanie przepisów nastąpi po wejściu w życie projektowanego rozporządzenia.



**12. W jaki sposób i kiedy nastąpi ewaluacja efektów projektu oraz jakie mierniki zostaną zastosowane?**

Nie dotyczy.

**13. Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)**

Brak