

ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI¹⁾

z dnia 2007 r.

w sprawie wymagań, jakie powinna spełniać dokumentacja dołączana do wniosku o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiału paszowego z grupy białka uzyskiwanego z mikroorganizmów należących do grup bakterii i drożdży²⁾

Na podstawie art. 24 ust. 7 ustawy z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach (Dz. U. Nr 144, poz. 1045) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa wymagania, jakie powinna spełniać dokumentacja dołączana do wniosku o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiału paszowego z grupy białka uzyskiwanego z mikroorganizmów należących do grup bakterii i drożdży, w tym zakres tej dokumentacji oraz zakres badań, których wyniki zamieszcza się w dokumentacji.

§ 2. 1. Dokumentacja dołączana do wniosku o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiału paszowego z grupy białka uzyskiwanego z mikroorganizmów należących do grup bakterii i drożdży zawiera:

- 1) informacje oraz wyniki badań materiału paszowego, dotyczące:
 - a) tożsamości mikroorganizmu wytwarzającego ten materiał,
 - b) składu pożywki mikrobiologicznej i procesu jej wytwarzania,
 - c) właściwości materiału paszowego,
 - d) identyfikacji tego materiału,
 - e) warunków stosowania tego materiału,
 - f) metod badań analitycznych,
 - g) wartości odżywczej tego materiału,
 - h) tolerancji tego materiału przez zwierzęta dla których ten materiał jest przeznaczony,
 - i) oddziaływania toksycznego na ludzi, środowisko i gatunki zwierząt dla których jest przeznaczony;

- 2) szczegółowe sprawozdanie zawierające informacje z wszystkich przeprowadzonych badań, ponumerowane i przedstawione w sposób, który jest określony w załączniku do rozporządzenia;
- 3) podsumowanie danych zawartych w dokumentacji oraz załączniki, w których są zawarte wymagania dotyczące zakresu dokumentacji i zakresu badań dołączanych do wniosku o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiału paszowego;
- 4) szczegółowe uzasadnienie – w przypadku braku wymaganych badań dotyczących materiału paszowego;
- 5) publikacje naukowe zawierające informacje mające znaczenie dla oceny materiału paszowego.

2. Dokumentację składa się w formie papierowej i na elektronicznym nośniku informacji.

3. W przypadku konieczności uzupełnienia dokumentacji wnioskodawca dostarcza dodatkowe informacje.

§ 3. W przypadku dokumentacji dotyczącej bezpieczeństwa stosowania materiału paszowego zakres badań oddziaływania toksycznego na ludzi i środowisko zależy od:

- 1) charakteru materiału paszowego;
- 2) zwierzęcia dla którego ten materiał jest przeznaczony;
- 3) metabolizmu materiału paszowego u zwierząt laboratoryjnych.

§ 4. Do dokumentacji, o której mowa w § 1, dołącza się:

- 1) raporty ekspertów zawierające ocenę wyników badań dotyczących jakości materiału paszowego oraz skuteczności i bezpieczeństwa jego stosowania;
- 2) próbki materiału paszowego w różnych postaciach, zawierające informacje dotyczące jego identyfikacji, które są określone w załączniku do rozporządzenia w części I w ust. 5.

§ 5. Szczegółowe wymagania dotyczące zakresu dokumentacji dołączanej do wniosku o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiału paszowego z grupy białka uzyskiwanego z mikroorganizmów należących do grup bakterii i drożdży oraz zakresu badań, których wyniki zamieszcza się w dokumentacji, są określone w załączniku do rozporządzenia.

§ 6. Przepisy § 2 – 5 do zmiany procesu wytwarzania materiału paszowego lub warunków jego stosowania stosuje się odpowiednio.

§ 7. Wymagania dotyczące dokumentacji dołączanej do wniosku o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiału paszowego zawierającego, składającego się lub pochodzącego z organizmów genetycznie zmodyfikowanych (GMO) określa rozporządzenie 1829/2003/WE z dnia 22 września 2003 r. w sprawie genetycznie zmodyfikowanej żywności i paszy (Dz. Urz. UE L 268 z 18.10.2003 r., str. 1, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 32, str. 432).

§ 8. Traci moc rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 6 maja 2004 r. w sprawie wymagań dotyczących dokumentacji dołączanej do wniosku o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiału paszowego z grupy białka, uzyskiwanego z mikroorganizmów należących do grup bakterii i drożdży (Dz. U. Nr 122, poz. 1279).

§ 9. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 30 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 oraz z 2007 r. Nr 38, poz. 244).

²⁾ Przepisy niniejszego rozporządzenia wdrażają postanowienia dyrektywy 83/228/EWG z dnia 18 kwietnia 1983 r. w sprawie ustalenia wskazówek dotyczących oceny niektórych produktów stosowanych w żywieniu zwierząt (Dz. Urz. WE L 126 z 13.05.1983, str. 23; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 5, str. 261).

Szczegółowe wymagania dotyczące zakresu dokumentacji dołączanej do wniosku o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiału paszowego z grupy białka uzyskiwanego z mikroorganizmów należących do grup bakterii i drożdży oraz zakresu badań, których wyniki zamieszcza się w dokumentacji

I. Zakres dokumentacji zawierającej informacje dotyczące tożsamości mikroorganizmu, składu pożywki mikrobiologicznej i procesu jej wytwarzania, właściwości i identyfikacji materiału paszowego oraz warunków jego stosowania i metod badań analitycznych

1. Informacje dotyczące tożsamości mikroorganizmu wytwarzającego materiał paszowy obejmują:

1.1. klasyfikację, pochodzenie, cechy morfologiczne i właściwości biologiczne mikroorganizmu oraz modyfikację genetyczną w przypadku szczepów modyfikowanych genetycznie;

1.2. wskazanie nieszkodliwości i zachowania aktywności biologicznej mikroorganizmu w warunkach innych niż w jego hodowli oraz wpływ mikroorganizmu na środowisko;

1.3. wskazanie stałości i czystości hodowanych szczepów oraz opis metod badań analitycznych stosowanych do określenia tych cech.

2. Informacje dotyczące użytej pożywki mikrobiologicznej do hodowli mikroorganizmu oraz procesu jej wytwarzania zawierają opis:

2.1. składu substratu, substancji dodatkowych i innych;

2.2. procesu wytwarzania, suszenia i oczyszczania pożywki mikrobiologicznej oraz procesu pozbawiania żywotności mikroorganizmu, metody badań analitycznych stosowanych w celu określenia stałości składu produktu otrzymanego z hodowli mikroorganizmu oraz zawartości zanieczyszczeń, uszkodzeń chemicznych, fizycznych lub biologicznych powstałych w procesie jego wytwarzania;

2.3. procesów technicznych stosowanych w celu przygotowania pożywki mikrobiologicznej do stosowania.

3. Informacje dotyczące charakterystyki materiału paszowego zawierają określenia:

3.1. właściwości fizycznych i fizykochemicznych, w tym: budowę makroskopową i mikroskopową, wielkość cząstek, gęstość, ciężar właściwy, higroskopijność, rozpuszczalność, właściwości elektrostatyczne;

3.2. składu chemicznego obejmującego:

3.2.1. zawartość wody, białka ogólnego, tłuszczu surowego, celulozy surowej, popiołu surowego, węglowodanów oraz granice zmienności zawartości tych składników,

3.2.2. zawartość azotu ogólnego, azotu amoniakalnego, azotu amidowego, azotanów i azotynów, kwasów nukleinowych i białka, skład jakościowy i ilościowy aminokwasów ogólnych i wolnych oraz zasad purynowych i pirymidynowych,

3.2.3. skład jakościowy i ilościowy tłuszczowców, w tym kwasów tłuszczowych, składników nieulegających zmydlaniu, barwników rozpuszczalnych w tłuszczach i fosfolipidów,

3.2.4. skład frakcji węglowodanowej,

3.2.5. skład jakościowy i ilościowy składników nieorganicznych,

3.2.6. jakościowy i ilościowy skład witamin,

3.2.7. skład jakościowy i ilościowy innych składników, w tym dodatków, pozostałości substratu i rozpuszczalników oraz innych potencjalnie szkodliwych pozostałości metabolizmu pożywki użytej do hodowli mikroorganizmu i procesu wytwarzania;

3.3. mikrobiologicznego zanieczyszczenia materiału paszowego;

3.4. trwałości materiału paszowego w określonych warunkach jego przechowywania oraz w mieszankach paszowych.

4. Informacje dotyczące identyfikacji materiału paszowego i warunków jego stosowania obejmują:

4.1. nazwę handlową tego materiału;

4.2. postać handlową tego materiału;

4.3. wskazanie zastosowania tego materiału w żywieniu zwierząt, z uwzględnieniem zawartości materiału paszowego w mieszankach paszowych pełnoporcjowych i dziennych dawkach pokarmowych dla zwierząt dla których ten materiał jest przeznaczony.

5. Informacje dotyczące metod kontroli materiału paszowego obejmują opis jakościowych i ilościowych metod badań analitycznych stosowanych przy kontroli zawartości materiału paszowego w mieszankach paszowych pełnoporcjowych i uzupełniających, w tym informacje na temat specyficzności, czułości, granic wykrywalności, granicy błędu i możliwych interferencji.

II. Zakres badań dotyczących skuteczności działania materiału paszowego

1. Badania ustalające wartość odżywczą materiału paszowego jako źródła białka obejmują badania:

1.1. chemiczne, biochemiczne i mikrobiologiczne;

1.2. przeprowadzane na zwierzętach laboratoryjnych w celu ustalenia wartości białka, w porównaniu z białkiem wzorcowym.

2. Badania wykonywane na zwierzętach, dla których jest przeznaczony materiał paszowy, w porównaniu z grupą kontrolną zwierząt, otrzymującą w tych samych warunkach bilansu żywieniowego paszę zawierającą równoważne ilości azotu białkowego, a w przypadku zwierząt przeżuwających - azotu ogólnego, obejmują badania ustalające:

2.1. wartość odżywczą materiału paszowego jako źródła białka i energii w proponowanych warunkach zastosowania oraz w dawkach pokarmowych przeznaczonych dla zwierząt w różnych stanach fizjologicznych, w tym w okresie wzrostu, ciąży i nieśności;

2.2. wpływ materiału paszowego, w proponowanych warunkach zastosowania na wzrost zwierząt, zużycie paszy, zachorowalność, śmiertelność;

2.3. optymalną zawartość materiału paszowego w dawkach pokarmowych;

2.4. wpływ materiału paszowego na cechy technologiczne, organoleptyczne lub inne mające wpływ na jakość produktów pochodzenia zwierzęcego w proponowanych warunkach zastosowania.

3. Informacje dotyczące warunków badań przeprowadzanych na zwierzętach, dla których jest przeznaczony materiał paszowy, z uwzględnieniem szczegółowego opisu tych badań, obejmują:

3.1. wskazanie zwierząt użytych w badaniach, z wyszczególnieniem: gatunku, rasy, wieku, płci i sposobu ich identyfikowania;

3.2. liczbę grup doświadczalnych i grup kontrolnych oraz liczbę zwierząt w każdej grupie, z uwzględnieniem możliwości dokonania analizy statystycznej przy zastosowaniu odpowiednich parametrów statystycznych;

3.3. wskazanie zawartości materiału paszowego oraz ilościowego i jakościowego składu dawki pokarmowej wraz z analizą tej dawki;

3.4. wskazanie miejsca przeprowadzonych badań, stanu fizjologicznego i ogólnego stanu zdrowia zwierząt oraz warunków chowu;

- 3.5 wskazanie dokładnego czasu trwania badań oraz datę wykonanych badań;
- 3.6. wskazanie niekorzystnych efektów, które wystąpiły w czasie doświadczenia i okres ich występowania.

III. Zakres badań dotyczących bezpieczeństwa materiału paszowego

1. Badania biologiczne wykonywane na zwierzętach, dla których jest przeznaczony materiał paszowy, w porównaniu z grupą kontrolną zwierząt, otrzymującą w tych samych warunkach bilansu żywieniowego paszę zawierającą równoważne ilości azotu białkowego, a w przypadku zwierząt przeżuwających - azotu ogólnego, obejmują badania:

1.1. mające na celu ustalenie maksymalnej zawartości materiału paszowego w dziennej dawce pokarmowej niepowodującej niekorzystnych efektów;

1.2. wpływu materiału paszowego na rozród i płodność zwierząt, gdzie stosowne;

1.3. wpływu materiału paszowego na drobnoustroje flory jelitowej przewodu pokarmowego oraz na zasiedlenie przewodu pokarmowego przez drobnoustroje chorobotwórcze, wykonywane z uwzględnieniem proponowanych warunków zastosowania;

1.4. pozostałości materiału paszowego, w tym substratu, pożywki mikrobiologicznej, rozpuszczalników i zanieczyszczeń w produktach pochodzenia zwierzęcego, wykonywane z uwzględnieniem proponowanych warunków zastosowania;

1.5. pozostałości materiału paszowego, w tym substratu, pożywki mikrobiologicznej, rozpuszczalników i zanieczyszczeń, w wydalinach zwierząt, wykonywane z uwzględnieniem proponowanych warunków zastosowania.

2. Badania biologiczne wykonywane na zwierzętach laboratoryjnych obejmują:

2.1. badania metaboliczne materiału paszowego w organizmie zwierząt mające na celu ustalenie jego wchłaniania, rozmieszczenia, metabolizmu, wydalania;

2.2. badania mające na celu ustalenie działania mutagennego w odniesieniu do zanieczyszczeń, w szczególności zanieczyszczeń mikotoksynami i zanieczyszczeń mikrobiologicznych lub pozostałości materiału paszowego, w tym substratu, pożywki mikrobiologicznej, rozpuszczalników i zanieczyszczeń, z uwzględnieniem testów monitoringowych *in vitro* z zastosowaniem systemów aktywacji metabolizmu;

2.3. badania toksykologiczne ustalające przyczynę i mechanizm powstania skutków toksycznych oraz potwierdzające, że skutki te nie wystąpiły w wyniku nieprawidłowego zbilansowania paszy lub przekroczenia dopuszczalnej zawartości

materiału paszowego w diecie, wykonywane w porównaniu z grupą kontrolną zwierząt, otrzymującą w tych samych warunkach bilansu żywieniowego paszę zawierającą równoważne ilości azotu białkowego, a w przypadku zwierząt przeżuwiających - azotu ogólnego, w tym badania:

2.3.1. toksyczności podprzewlekłej, przy czym:

- czas tych badań wynosi co najmniej 90 dni,
- wykonuje się je na dwóch gatunkach zwierząt, z których jeden należy do gryzoni,
- grupy zwierząt obejmują odpowiednią liczbę zwierząt obu płci,
- badania uwzględniające grupę kontrolną, wykonuje się na małych podgrupach zwierząt, wyodrębnionych z grup podstawowych w odpowiednich odstępach czasu i na zwierzętach, które przeżyły do końca badań,
- materiał paszowy jest podawany w dziennej dawce pokarmowej co najmniej w dwóch różnych dawkach, dobranych w sposób umożliwiający ustalenie zarówno dawki niepowodującej żadnych efektów jak i dawki powodującej niekorzystne efekty,
- dane uzyskane w wyniku tych badań, zapisywane w odpowiednich odstępach czasu, w szczególności dotyczą wskaźnika wzrostu, pobrania paszy, hematologii, analizy moczu, parametrów biochemicznych, śmiertelności, wagi narządów zwierzęcia, zmian ogólnych i histologicznych głównych narządów i tkanek,
- szczegółowe wyniki badań zawierają ocenę statystyczną,

2.3.2. toksyczności przewlekłej, przy czym:

- czas badania na szczurach wynosi co najmniej 2 lata, na myszach co najmniej 80 tygodni,
- wykonuje się je na dwóch gatunkach zwierząt, z których jeden należy do gryzoni,
- grupy zwierząt obejmują odpowiednią liczbę zwierząt obu płci,
- materiał paszowy jest podawany w dziennej dawce pokarmowej co najmniej w dwóch różnych dawkach,
- badania zawsze uwzględniają grupę kontrolną,

2.3.3. działania rakotwórczego, przy czym:

- wyniki tych badań w szczególności dotyczą czasu i miejsca wystąpienia guzów oraz ich typów histologicznych,
- wpływ na występowanie guzów oraz występowanie lub rozwój chorób ocenia się w odniesieniu do grup kontrolnych,
- szczegółowe wyniki badań zawierają ocenę statystyczną;

2.4. badania nad wpływem materiału paszowego na rozród i płodność, obejmujące co najmniej dwa pokolenia zwierząt, w połączeniu z badaniem działania teratogennego obejmującym badanie embriotoksyczności, przy czym:

- ocena wpływu na rozród jest dokonywana na podstawie oceny płodności zwierząt i rozwoju potomstwa,
- może być stosowana inna metoda badań, naukowo uzasadniona mająca znaczenie dla oceny materiału paszowego;

2.5. warunki badań przeprowadzanych na zwierzętach laboratoryjnych, z uwzględnieniem szczegółowego opisu tych badań, w tym:

2.5.1. zwierząt użytych w badaniach, z wyszczególnieniem: gatunku, rasy, szczepu i płci,

2.5.2. liczby grup doświadczalnych i grup kontrolnych oraz liczby zwierząt w każdej grupie, z uwzględnieniem możliwości dokonania analizy statystycznej przy zastosowaniu odpowiednich parametrów statystycznych,

2.5.3. zawartości materiału paszowego oraz ilościowego i jakościowego składu dawki pokarmowej wraz z analizą tej dawki,

2.5.4. warunków chowu w czasie całego okresu badań,

2.5.5. dokładnego czasu trwania badań oraz daty wykonanych badań,

2.5.6. wskaźnika śmiertelności i daty występowania padnięć w obrębie badanych grup zwierząt,

2.5.7. objawy kliniczne i zmiany patologiczne, które wystąpiły w trakcie badań wraz ze wskazaniem czasu ich wystąpienia.

3. Badania mające na celu ustalenie oddziaływania na środowisko pozostałości materiału paszowego w tym substratu, pożywki, rozpuszczalników i zanieczyszczeń w wydalinach zwierząt dla których ten materiał jest przeznaczony, obejmują badania ustalające przemiany pozostałości materiału paszowego w nawozie naturalnym oraz środowisku glebowym i wodnym oraz wpływu ich na organizmy środowiska glebowego i wodnego oraz wzrost roślin.

IV. Badania inne, niż wymienione w częściach II i III

Badania ustalające bezpieczeństwo stosowania materiału paszowego dla pracowników zatrudnionych przy produkcji, obsłudze lub stosowaniu materiału paszowego w zależności od charakteru materiału paszowego i warunków jego

zastosowania, obejmują badania uczuleniowe, drażnienie skóry oraz drażnienie błon śluzowych, w tym oczu, dróg oddechowych, przewodu pokarmowego.

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi w sprawie wymagań dotyczących dokumentacji dołączanej do wniosku o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiału paszowego z grupy białka, uzyskiwanego z mikroorganizmów należących do grup bakterii i drożdży, stanowi wykonanie upoważnienia zawartego w art. 24 ust. 7 ustawy z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach (Dz. U. Nr 144, poz. 1045).

Niniejszy projekt rozporządzenia był poprzedzony rozporządzeniem Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 6 maja 2004 r. w sprawie wymagań dotyczących dokumentacji dołączanej do wniosku o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiału paszowego z grupy białka, uzyskiwanego z mikroorganizmów należących do grup bakterii i drożdży (Dz. U. Nr 122, poz. 1279), stanowiącym wypełnienie upoważnienia zawartego w art. 30p ust. 5 ustawy z dnia 23 sierpnia 2001 r. o środkach żywienia zwierząt (Dz. U. z 2005 r. Nr 255, poz. 2143). Jednakże z uwagi na konieczność dostosowania polskich przepisów do obowiązujących we Wspólnocie uchwalono ustawę o paszach, uchylającą dotychczas obowiązującą ustawę z dnia 23 sierpnia 2001 r. o środkach żywienia zwierząt. Do czasu wejścia w życie projektowanego rozporządzenia obowiązywać będą zachowane czasowo w mocy, przepisy powołanego na wstępie rozporządzenia z dnia 6 maja 2004 r.

Do opracowania niniejszego projektu rozporządzenia wykorzystano dyrektywę Rady 83/228/EWG z dnia 18 kwietnia 1983 r. w sprawie ustalenia wskazówek dotyczących oceny niektórych produktów używanych w żywieniu zwierząt (Dz. Urz. WE L 126, z 13.05.1983; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3.t. 5, str. 261).

W w/w dyrektywie zostały określone wytyczne w zakresie wymagań, jakim powinna odpowiadać dokumentacja dołączana do wniosku o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiałów paszowych wymienionych w pkt 1.1 i 1.2 załącznika do dyrektywy 82/471/EWG z dnia 30 czerwca 1982 r. dotyczącej niektórych produktów stosowanych w żywieniu zwierząt (Dz. Urz. WE L 213 z 21.07. 1982), której przepisy przewidują, że ocena nowych materiałów paszowych przeprowadzana jest na podstawie dokumentacji przekazanej oficjalnie państwowym członkowskim i Komisji Europejskiej. Zawartość dokumentacji ma umożliwić sprawdzenie, czy określony materiał paszowy odpowiada ogólnym zasadom ustanowionym w dyrektywie 82/471/EWG w celu zamieszczenia tych materiałów w załączniku do tej dyrektywy. Jednocześnie zgodnie z art. 1 dyrektywy 83/228/EWG

państwa członkowskie są obowiązane do przyjęcia takich przepisów krajowych, w których ustanowią, że dokumentację dla środków wymienionych w pkt 1.1 i 1.2 załącznika do dyrektywy 82/471/EWG sporządza się według wytycznych wymienionych w załączniku do tej dyrektywy. Ze względu na konieczność stosowania jednolitych zasad sporządzania takiej dokumentacji we wszystkich państwach członkowskich koniecznym jest, aby w przepisach projektowanego rozporządzenia, oprócz określenia zakresu tej dokumentacji zgodnie z załącznikiem do tej dyrektywy, określić również analogiczny do wskazanego w załączniku do tej dyrektywy sposób numeracji informacji zawartych w tej dokumentacji oraz kolejność zamieszczania tych informacji. Dlatego też w załączniku do projektowanego rozporządzenia użyto specyficznej numeracji poszczególnych jednostek redakcyjnych.

Projekt rozporządzenia nie podlega notyfikacji na podstawie 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) ponieważ nie zawiera zmian w stosunku do obowiązujących przepisów technicznych.

Projekt rozporządzenia został zamieszczony w Programie prac legislacyjnych Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi na okres styczeń – czerwiec 2007 r. dotyczącym projektów rozporządzeń.

Stosownie do art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414) projekt niniejszego rozporządzenia został zamieszczony w Biuletynie Informacji Publicznej Ministerstwa Rolnictwa i Rozwoju Wsi.

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Podmioty, na które będzie oddziaływał akt normatywny

Projektowane rozporządzenie będzie oddziaływać na podmioty, które zamierzają wprowadzać do obrotu lub stosować w żywieniu zwierząt materiał paszowy, którego dokumentacja musi spełniać wymagania określone w przepisach Wspólnotowych. Podmioty te są zobowiązane dołączyć do wniosku o dopuszczenie do obrotu w Unii Europejskiej materiału paszowego wyniki badań oraz zawierać między innymi raporty ekspertów.

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

Wejście w życie projektowanego rozporządzenia nie wpłynie na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego.

3. Wpływ aktu normatywnego na rynek pracy.

Wejście w życie projektowanego rozporządzenia nie wpłynie na rynek pracy.

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

Wejście w życie przepisów projektowanego rozporządzenia spowoduje, że podmioty wprowadzające do obrotu materiały paszowe przeznaczone dla zwierząt będą o odpowiedniej jakości, co w konsekwencji wpłynie na jakość uzyskanych produktów pochodzenia zwierzęcego jak również wpłyną na wzrost ich konkurencyjności

5. Wpływ aktu normatywnego na sytuację i rozwój regionalny.

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

6. Konsultacje społeczne.

W zakresie konsultacji społecznych projekt rozporządzenia został przesłany do: Federacji Branżowych Związków Producentów Rolnych, Federacji Związków Pracodawców-Dzierżawców i Właścicieli Rolnych, Izby Gospodarczej Handlowców, Przetwórców Zbóż i Producentów Pasz, Krajowej Izby Producentów Drobiu i Pasz, Krajowej Rady Drobiarstwa – Izby Gospodarczej, Krajowej Rady Izb Rolniczych, Krajowego Związku Rolników, Kółek i Organizacji Rolniczych, Niezależnego Samorządnego Związku Zawodowego Rolników Indywidualnych „Solidarność”, Związku Zawodowego Rolników Rzeczypospolitej „Solidarni”, Krajowej Komisji NSZZ „Solidarność” Pracowników Weterynarii, Ogólnopolskiego Związku Zawodowego Lekarzy Weterynarii Inspekcji Weterynaryjnej, Sekretariatu Rolnictwa Komisji Krajowej NSZZ „Solidarność”, Polskiego Związku Producentów Pasz, Związku Zawodowego Rolnictwa „Samoobrona”, Związku Zawodowego Rolników „Ojczyzna”, Rady Gospodarki Żywnościowej, Krajowej Izby Lekarsko – Weterynaryjnej, Polskiego

Stowarzyszenia Producentów Karmy dla Zwierząt Domowych „Polkarma”, Polskiego Związku Hodowców i Producentów Trzody Chlewnej „POLSUS”, Polskiej Federacji Hodowców Bydła i Producentów Mleka, Polskiego Zrzeszenia Producentów Bydła Mlecznego, Polskiego Związku Hodowców i Producentów Bydła Mięsnego, Polskiego Związku Zrzeszeń Hodowców i Producentów Drobiu, Polskiego Związku Owczarskiego, Polskiego Związku Hodowców Koni, Polskiego Związku Hodowców i Producentów Zwierząt Futerkowych, Zarządu Głównego Związku Zawodowego Pracowników Rolnictwa RP, Polskiej Konfederacji Pracowników Prywatnych LEWIATAN oraz Konfederacji Pracodawców Polskich.

Opracowano w Departamencie
Bezpieczeństwa Żywności i Weterynarii

Akceptował :

Za zgodność pod względem
prawnym i redakcyjnym