

ROZPORZĄDZENIE

MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI¹⁾

z dnia 2006 r.

w sprawie szczegółowych warunków i sposobu pobierania próbek do badań oraz postępowania z próbkami pobranymi w ramach urzędowej kontroli pasz²⁾

Na podstawie art. 44 pkt 1 ustawy z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach (Dz. U. Nr 144, poz. 1045) zarządza się, co następuje:

§ 1. Ilekroć w rozporządzeniu jest mowa o:

- 1) partii – oznacza to określoną ilość paszy, jednolitą pod względem rodzaju i jakości, wytworzoną według tej samej receptury;
- 2) próbce pierwotnej – oznacza to próbkę pobraną losowo i jednorazowo z jednego miejsca partii;
- 3) próbce ogólnej – oznacza to próbkę otrzymaną w wyniku połączenia i wymieszania próbek pierwotnych pobranych z jednej partii;
- 4) próbce zredukowanej – oznacza to reprezentatywną część próbki ogólnej otrzymaną w wyniku jej podziału;
- 5) średniej próbce laboratoryjnej – oznacza to część próbki zredukowanej albo część próbki ogólnej.

§ 2. Próbkę pierwotną pobiera się w sposób:

- 1) zapewniający uzyskanie próbek mających właściwości organoleptyczne i fizykochemiczne charakterystyczne dla danej partii;
- 2) niepowodujący zanieczyszczenia partii, z której są pobierane;
- 3) dostosowany do postaci i rodzaju paszy oraz wielkości partii, z której są pobierane;
- 4) zapewniający możliwie taką samą masę próbek pobranych z danej partii.

§ 3. 1. Próbkę pierwotną pobiera się za pomocą:

- 1) szufelki o płaskim dnie i prostopadłych ściankach bocznych;
- 2) sondy z otwieranymi okienkami lub przegrodami, której wymiary są dostosowane do charakterystyki partii i do rodzaju paszy;
- 3) mechanicznej sondy do pobierania próbek;

- 4) otwartej rurki, butelki albo próbnika, które służą do pobierania próbek paszy w postaci płynnej lub półpłynnej.
2. Próbkę ogólną i próbki zredukowane dzieli się za pomocą rozdzielaczy stożkowych lub wielokanalikowych lub przyrządów dzielących na ćwiartki (krzyżaki).
 3. Narzędzia, o których mowa w ust. 1 i 2, powinny:
 - 1) być wykonane z materiałów niepowodujących zmian fizykochemicznych próbki;
 - 2) mieć kształt i rodzaj powierzchni dostosowany do rodzaju paszy, z której pobierane są próbki;
 - 3) być osuszone i wolne od zanieczyszczeń.

§ 4. 1. Minimalna liczba pobieranych próbek pierwotnych z nieopakowanej paszy w postaci stałej wynosi:

- 1) 7 próbek pierwotnych, w przypadku partii nie większej niż 2,5 t;
 - 2) pierwiastek kwadratowy z iloczynu liczby 20 i ilości ton stanowiących partię, nie więcej jednak niż 40 próbek pierwotnych, w przypadku partii większej niż 2,5 t; jeżeli obliczona liczba próbek pierwotnych nie stanowi liczby całkowitej, należy zaokrąglić ją do następującej po niej liczby całkowitej.
2. Minimalna liczba opakowań lub pojemników, z których pobiera się próbki pierwotne z opakowanej paszy w postaci stałej, płynnej albo półpłynnej, wynosi:
 - 1) w przypadku opakowań lub pojemników, jeżeli masa lub objętość ich zawartości jest większa niż kilogram albo litr:
 - a) wszystkie opakowania lub pojemniki, jeżeli partia zawiera do 4 opakowań lub pojemników,
 - b) 4 opakowania lub 4 pojemniki, jeżeli partia zawiera od 5 do 16 opakowań lub pojemników,
 - c) pierwiastek kwadratowy z liczby opakowań lub pojemników stanowiących partię, nie więcej jednak niż 20 opakowań lub pojemników, jeżeli partia zawiera ponad 16 opakowań lub pojemników; jeżeli obliczona liczba opakowań lub pojemników nie stanowi liczby całkowitej, należy zaokrąglić ją do następującej po niej liczby całkowitej;
 - 2) w przypadku opakowań lub pojemników, jeżeli masa lub objętość ich zawartości jest nie większa niż kilogram albo litr - 4 opakowania lub 4 pojemniki.
 3. Minimalna liczba próbek pierwotnych pobieranych w celu kontroli substancji niepożądanych lub substancji, które mogą być rozmieszczone niejednolicie, w

szczegółności takich jak aflatoksyny, sporysz, rącznik pospolity oraz crotalaria, z nieopakowanej paszy, w zależności od jej masy lub objętości, odpowiada minimalnej liczbie pobieranych próbek pierwotnych, o której mowa w ust. 1.

4. Minimalna liczba opakowań lub pojemników, z których pobiera się próbki pierwotne w celu kontroli substancji niepożądanych lub substancji, które mogą być rozmieszczone niejednolicie, w szczególności takich jak aflatoksyny, sporysz, rącznik pospolity oraz crotalaria, wynosi:

- 1) wszystkie opakowania lub pojemniki, jeżeli partia zawiera do 4 opakowań lub pojemników;
 - 2) 4 opakowania lub 4 pojemniki, jeżeli partia zawiera od 5 do 16 opakowań lub pojemników;
 - 3) pierwiastek kwadratowy z liczby opakowań lub pojemników stanowiących partię, nie więcej jednak niż 40 opakowań lub pojemników, jeżeli partia zawiera ponad 16 opakowań lub pojemników; jeżeli obliczona liczba opakowań lub pojemników nie stanowi liczby całkowitej, należy zaokrąglić ją do następującej po niej liczby całkowitej.
5. Z każdej części partii w postaci bloków lub lizawek, liczącej po 25 sztuk, pobiera się jedną próbkę pierwotną, nie więcej jednak niż 4 próbki z całej partii.

§ 5. 1. Próbki z nieopakowanej paszy w postaci stałej pobiera się następująco:

- 1) partię dzieli się, teoretycznie, na takie same części, których liczba odpowiada minimalnej liczbie pobieranych próbek pierwotnych, o której mowa w § 4 ust. 1;
 - 2) pobiera się co najmniej jedną próbkę pierwotną z każdej części, o której mowa w pkt 1.
2. Próbki z partii przemieszczanej (załadunek lub rozładunek), nieopakowanej paszy w postaci stałej pobiera się za pomocą zainstalowanych w przewodach sond mechanicznych lub przez zanurzenie narzędzi do pobierania próbek w strumieniu paszy, z całej głębokości i szerokości tego strumienia.
3. Z partii opakowanej paszy w postaci stałej, płynnej albo półpłynnej pobiera się co najmniej jedną próbkę pierwotną bezpośrednio z każdego opakowania lub pojemnika albo w trakcie ich opróżniania.
4. Pobieranie próbek pierwotnych z partii opakowanej, płynnej albo półpłynnej, jednorodnej lub możliwej do ujednorodnienia paszy obejmuje:
- 1) wymieszanie zawartości opakowania lub pojemnika, z którego będą pobierane próbki pierwotne;
 - 2) pobranie próbek pierwotnych bezpośrednio z opakowania lub pojemnika albo w

trakcie ich opróżniania.

5. W przypadku partii opakowanej, płynnej albo półpłynnej, nieulegającej ujednorodnieniu paszy:
 - 1) próbki pierwotne pobiera się bezpośrednio z różnych poziomów opakowania lub pojemnika lub w trakcie ich opróżniania, przy czym pierwszą frakcję odrzuca się;
 - 2) całkowita objętość próbek pierwotnych nie powinna być mniejsza niż 10 l.
6. W razie pobierania próbek pierwotnych z opakowanej albo nieopakowanej paszy w celu kontroli zawartości substancji niepożądanych lub substancji, które mogą być rozmieszczone niejednolicie, w szczególności takich jak aflatoksyny, sporysz, rącznik pospolity oraz crotalaria:
 - 1) partię dzieli się, teoretycznie, na takie same części, zwane dalej „częściami partii”, których liczba odpowiada minimalnej liczbie próbek ogólnych, o której mowa w § 6 ust. 2;
 - 2) liczbę pobieranych próbek pierwotnych rozdziela się możliwie równo na wszystkie części partii;
 - 3) próbki pierwotne pobiera się z każdej części partii;
 - 4) próbki pierwotne pobrane z różnych części partii nie mogą być łączone, zaś próbki pierwotne pobrane z jednej części partii łączy się przez ich staranne wymieszanie w celu otrzymania próbki ogólnej;
 - 5) masa próbek pierwotnych pobranych z jednej części partii nie powinna być mniejsza niż 4 kg.
7. W przypadku bloku lub lizawki o masie:
 - 1) większej niż kilogram – próbkę pierwotną stanowi odcięta część bloku lub lizawki;
 - 2) nie większej niż kilogram - próbkę pierwotną stanowi jeden blok albo jedna lizawka.

§ 6. 1. Pobrane próbki pierwotne należy połączyć i wymieszać w jedną dla każdej partii próbkę ogólną; nie dotyczy to próbek pierwotnych, o których mowa w § 5 ust. 6.

2. Minimalna liczba próbek ogólnych partii badanej w celu kontroli zawartości substancji niepożądanych lub substancji, które mogą być rozmieszczone niejednolicie wynosi:

- 1) w przypadku nieopakowanej paszy:
 - a) 1 - jeżeli partia ma masę do 1 tony,
 - b) 2 - jeżeli partia ma masę powyżej tony do 10 t,

- c) 3 - jeżeli partia ma masę powyżej 10 do 40 t,
 - d) 4 - jeżeli partia ma masę powyżej 40 t;
- 2) w przypadku opakowanej paszy:
- a) 1 - jeżeli partia liczy do 16 opakowań lub pojemników,
 - b) 2 - jeżeli partia liczy od 17 do 200 opakowań lub pojemników,
 - c) 3 - jeżeli partia liczy od 201 do 800 opakowań lub pojemników,
 - d) 4 - jeżeli partia liczy powyżej 800 opakowań lub pojemników.
3. Minimalna masa lub objętość próbki ogólnej wynosi:
- 1) w przypadku partii nieopakowanej paszy występującej w postaci stałej – 4 kg;
 - 2) w przypadku partii opakowanej paszy:
 - a) 4 opakowania lub 4 pojemniki, jeżeli pasza występuje w postaci stałej, płynnej albo półpłynnej, a masa lub objętość zawartości opakowania lub pojemnika jest nie większa niż kilogram albo litr,
 - b) 4 kg lub 4 l, jeżeli pasza występuje w postaci stałej, płynnej albo półpłynnej, a masa lub objętość zawartości opakowania lub pojemnika jest większa niż kilogram albo litr;
 - 3) w przypadku partii paszy występującej w postaci bloków lub lizawek:
 - a) 4 bloki lub 4 lizawki, jeżeli masa bloku lub lizawki jest nie większa niż kilogram,
 - b) 4 kg, jeżeli masa bloku lub lizawki jest większa niż kilogram.

§ 7. 1. Próbkę ogólną miesza się, rozdrabniając wszelkie zbrzylenia.

2. Jeżeli z zakresu badań wynika potrzeba zredukowania próbki ogólnej, to redukuje się ją w sposób pozwalający zachować jej reprezentatywność – nie mniej niż do 2 kg lub 2 l, w celu otrzymania próbki zredukowanej.

§ 8. 1. Próbkę ogólną albo próbkę zredukowaną dzieli się na nie mniej niż 3 części, o takiej samej masie, stanowiące średnie próbki laboratoryjne.

2. Masa lub objętość średniej próbki laboratoryjnej nie powinna być mniejsza niż 500g lub 500 ml.

3. Średnią próbkę laboratoryjną pakuje się i zabezpiecza przed zmianami jakościowymi i ilościowymi.

§ 9. 1. Opakowanie średniej próbki laboratoryjnej oraz jego zamknięcie powinny być szczelne, czyste, suche i bezwonne oraz zabezpieczać średnią próbkę laboratoryjną przed zmianami jakościowymi i ilościowymi.

2. Zamknięcie opakowania zabezpiecza się w taki sposób, aby niemożliwe było jego otwarcie bez naruszenia tego zabezpieczenia.

§ 10. 1. Opakowanie średniej próbki laboratoryjnej powinno zostać opatrzone informacją zawierającą w szczególności:

- 1) nazwę paszy, z której utworzono średnią próbkę laboratoryjną;
- 2) wielkość partii, z której utworzono średnią próbkę laboratoryjną;
- 3) dane umożliwiające identyfikację partii, z której utworzono średnią próbkę laboratoryjną;
- 4) datę i miejsce utworzenia średniej próbki laboratoryjnej;
- 5) imię i nazwisko osoby, która utworzyła średnią próbkę laboratoryjną;
- 6) numer protokołu pobrania próbek do badań, o którym mowa w §11 ust 1.

2. Informacja, o której mowa w ust. 1, powinna być umieszczona w sposób trwały, uniemożliwiający zmianę jej treści lub zniszczenie.

§ 11. 1. Po utworzeniu średniej próbki laboratoryjnej sporządza się protokół pobrania próbek do badań, którego wzór zawiera załącznik do rozporządzenia.

2. Co najmniej jedną średnią próbkę laboratoryjną wraz z protokołem dostarcza się niezwłocznie po jej utworzeniu do laboratorium upoważnionego do prowadzenia badań w ramach urzędowej kontroli.

§ 12. Traci moc rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 17 czerwca 2004 r. w sprawie szczegółowych warunków i sposobu pobierania próbek środków żywienia zwierząt i pasz leczniczych do badań oraz postępowania z pobranymi próbkami w ramach kontroli urzędowej (Dz. U. Nr 158, poz. 1654).

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

MINISTER ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

¹⁾ Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działem administracji rządowej – rolnictwo, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 lipca 2006 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 131, poz. 915).

²⁾ Przepisy niniejszego rozporządzenia wdrażają postanowienia pierwszej dyrektywy Komisji 76/371/EWG z dnia 1 marca 1976 r. ustanawiającej wspólnotowe metody pobierania próbek i dokonywania analizy do celów urzędowej kontroli pasz (Dz. Urz. WE L 102 z 15.04.1976, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 3, str. 21).

.....
(miejsowość, data)

PROTOKÓŁ Nr **POBRANIA PRÓBEK DO BADAŃ**
(kolejny numer)

1. Nazwa paszy
2. Osoba, która pobrała próbki pierwotne lub utworzyła średnią próbkę laboratoryjną
-
(imię i nazwisko)
3. Osoby obecne przy pobraniu próbek pierwotnych lub utworzeniu średniej próbki laboratoryjnej:
-
(imiona i nazwiska oraz stanowiska służbowe)
-
4. Zleceniodawca
-
(nazwa, adres)
5. Dane dotyczące miejsca i czasu pobrania próbek pierwotnych
-
(nazwa i adres jednostki)
-
(rodzaj i numer środka transportu /numer, nazwa magazynu)
-
(data) (godzina)
6. Producent
-
(nazwa producenta, adres)
7. Sprzedawca *
-
(nazwa sprzedawcy, adres)
8. Odbiorca*
-
(nazwa odbiorcy, adres)
9. Wielkość partii
10. Data produkcji partii
11. Dane identyfikacyjne partii.....
(numer identyfikacyjny, numer partii, oznaczenie kodowe)
12. Przeznaczenie paszy
13. Deklarowana jakość *
-
(norma, przepis lub deklaracja producenta)
-
14. Sposób składowania/transportu i rodzaj opakowania.....
.....
15. Stan ogólny partii.....
.....
.....
16. Wskazania dotyczące rodzaju badań
17. Sposób pobrania próbek pierwotnych.....
.....
18. Opis warunków mogących mieć wpływ na pobranie próbek pierwotnych lub utworzenie średniej próbki laboratoryjnej.....
.....
.....

19. Jednostkowa masa średniej próbki laboratoryjnej.....
20. Rodzaj opakowania średniej próbki laboratoryjnej
 (np. butelka, słoik, torebka papierowa, foliowa, opakowanie sterylne)
21. Sposób zabezpieczenia średniej próbki laboratoryjnej.....

 (np. plomba, banderola, pieczęć)
22. Wskazania dotyczące sposobu transportu i przechowywania średniej próbki laboratoryjnej

23. Średnią próbkę laboratoryjną przekazano wraz z protokołem

 (imię i nazwisko, stanowisko służbowe)

24. Do protokołu wniesiono następujące uwagi/ nie wniesiono uwag*

Podpisy osób obecnych przy
 pobraniu próbek pierwotnych lub utworzeniu
 średniej próbki laboratoryjnej

.....

Podpis osoby, która pobrała
 próbkę pierwotną lub
 utworzyła średnią próbkę
 laboratoryjną

.....

Potwierdzenie odbioru
 średniej próbki laboratoryjnej i protokołu

.....

(podpis)

* Niepotrzebne skreślić

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi w sprawie szczegółowych warunków i sposobu pobierania próbek do badań oraz postępowania z próbkami pobranymi w ramach urzędowej kontroli pasz, stanowi wykonanie upoważnienia zawartego w art. 44 pkt 1 ustawy z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach (Dz. U. Nr 144, poz. 1045).

Projektowane rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 17 czerwca 2004 r. w sprawie szczegółowych warunków i sposobu pobierania próbek środków żywienia zwierząt i pasz leczniczych do badań oraz postępowania z pobranymi próbkami w ramach kontroli urzędowej, stanowiącym wykonanie upoważnienia z art. 44 ust. 10 pkt 1 ustawy z dnia 23 sierpnia 2001 r. o środkach żywienia zwierząt (Dz. U. z 2005 r. Nr 255, poz. 2143), które stosownie do art. 63 pkt 1 ustawy z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach (Dz. U. Nr 144, poz. 1045) traci moc z dniem wejścia w życie projektowanego rozporządzenia.

Projekt rozporządzenia określa szczegółowe warunki i sposób pobierania próbek do badań oraz postępowania z próbkami pobranymi w ramach urzędowej kontroli pasz, mając na względzie reprezentatywność pobranych próbek i zgodność z przepisami Unii Europejskiej. Projekt rozporządzenia nie uwzględnia natomiast warunków i sposobu pobierania próbek pasz leczniczych do badań wykonywanych w ramach urzędowej kontroli, ponieważ, zgodnie z art. 18 ust. 4 pkt 6 ustawy z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach (Dz. U. Nr 144, poz. 1045), minister właściwy do spraw rolnictwa określi w drodze rozporządzenia warunki i sposób pobierania próbek pasz leczniczych przeznaczonych do obrotu oraz produktów pośrednich. W związku z powyższym zagadnienia, dotyczące w szczególności pobierania próbek pasz leczniczych oraz ich urzędowej kontroli określa, znajdujący się obecnie na etapie uzgodnień wewnątrzresortowych, projekt rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi w sprawie pasz leczniczych i produktów pośrednich przeznaczonych do obrotu, stanowiący wykonanie w/w upoważnienia ustawy o paszach.

Projekt rozporządzenia w sprawie szczegółowych warunków i sposobu pobierania próbek do badań oraz postępowania z próbkami pobranymi w ramach urzędowej kontroli pasz dostosowuje prawo polskie do regulacji prawnych obowiązujących w Unii Europejskiej w zakresie wytwarzania i wprowadzania do obrotu właściwej jakości pasz, które nie powodują zagrożeń dla zwierząt, dla jakości środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego i środowiska. W związku z powyższym uregulowania zawarte w projekcie rozporządzenia będą miały pozytywny wpływ na bezpieczeństwo zdrowotne ludności.

Przedmiotowy projekt rozporządzenia jest zgodny z przepisami Unii Europejskiej, a w szczególności z pierwszą dyrektywą Komisji 76/371/EWG z dnia 1 marca 1976 r. ustanawiającą wspólnotowe metody pobierania próbek i dokonywania analizy do celów urzędowej kontroli pasz.

Ponieważ przepisy projektu rozporządzenia wdrażają przepisy Unii Europejskiej, projekt 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. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597).

Projekt rozporządzenia zostanie zamieszczony w Biuletynie Informacji Publicznej Ministerstwa Rolnictwa i Rozwoju Wsi. W trakcie uzgodnień międzyresortowych i konsultacji społecznych projekt zostanie udostępniony na stronie internetowej Ministerstwa Rolnictwa i Rozwoju Wsi.

Projekt rozporządzenie nie znajduje się w programie prac legislacyjnych Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi.

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Podmioty, na które oddziałuje akt normatywny

Projektowana regulacja będzie oddziaływać na powiatowych lekarzy weterynarii upoważnionych do prowadzenia urzędowej kontroli pasz. Z przepisów projektowanego rozporządzenia będą mogły skorzystać także instytucje, dla których niezbędne jest uzyskanie próbek reprezentatywnych dla określonej partii towarów, w tym do pobierania tzw. próbek archiwalnych.

Wdrożenie przepisów Unii Europejskiej w zakresie objętym projektowanym rozporządzeniem spowoduje, że pasze stosowane w żywieniu zwierząt nie będą stanowić zagrożenia dla zdrowia ludzi i zwierząt, charakteryzować się negatywnym wpływem na bezpieczeństwo środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego oraz szkodliwie wpływać na środowisko naturalne.

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

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

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

Wejście w życie projektowanego rozporządzenia nie będzie miało wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw.

5. Wpływ aktu normatywnego na rozwój regionalny

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

6. Konsultacje społeczne

Projekt rozporządzenia zostanie konsultowany z Federacją Branżowych Związków Producentów Rolnych, Izbą Gospodarczą Handlowców, Przetwórców Zbóż i Producentów Pasz, Krajową Izbą Lekarsko-Weterynaryjną, Krajową Izbą Producentów Drobiu i Pasz, Krajową Radą Izb Rolniczych, Krajowym Związkiem Rolników, Kółek i Organizacji Rolniczych, Niezależnym Samorządnym Związkiem Zawodowym Rolników Indywidualnych „Solidarność”, Niezależnym Samorządnym Związkiem Zawodowym „Solidarność”, Polskim Związkiem Producentów Pasz, Krajową Radą Drobiarstwa – Izbą Gospodarczą w Warszawie, Związkiem Zawodowym Rolnictwa „Samoobrona” i Polskim Stowarzyszeniem Producentów Karmy dla Zwierząt Domowych „Polkarma”, Związku Zawodowego Rolników „Ojczyzna”, Polskiego Związku Hodowców i Producentów Trzody Chlewnej „POLSUS”, Polskiej Federacji Hodowców Bydła i Producentów Mleka, Polskiego Zrzeszenia Producentów Bydła Mlecznego, Polskiego Związku Zrzeszeń Hodowców i Producentów Drobiu, Polskiego Związku Owczarskiego i Polskiego Związku Hodowców Koni, Sekcji Krajowej NSZZ Solidarność Pracowników Weterynarii, Ogólnopolskiego Związku Zawodowego Lekarzy Weterynarii Inspekcji Weterynaryjnej, Sekretariatu Rolnictwa Komisji Krajowej NSZZ „Solidarność”, Rady Gospodarki Żywnościowej, Polskiego Związku Hodowców Bydła Mięsnego, Polskiego Związku Hodowców i Producentów Zwierząt Futerkowych, Zarządu Głównego Związku Zawodowego Pracowników Rolnictwa RP, Polskiej Konfederacji Pracowników Prywatnych.

Opracowano w Departamencie
Bezpieczeństwa Żywności i Weterynarii:

Akceptował:

Za zgodność pod względem
prawnym i redakcyjnym: