

USTAWA

z dnia 2009 r.

o zmianie ustawy o Inspekcji Weterynaryjnej i ustawy o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt

Art. 1. W ustawie z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. z 2007 r. Nr 121, poz. 842, z późn. zm.¹⁾) wprowadza się następujące zmiany:

1) w art. 3 w ust. 2 w pkt 5 lit. a otrzymuje brzmienie:

„a) bezpieczeństwem produktów pochodzenia zwierzęcego, w tym nad wymaganiami weterynaryjnymi przy ich produkcji, umieszczaniu na rynku, sprzedaży bezpośredniej oraz w zakresie prowadzenia działalności marginalnej, lokalnej i ograniczonej,”;

2) w art. 16 w ust. 1 w pkt 1 dodaje się lit. l w brzmieniu:

„l) sprawowania nadzoru nad działalnością marginalną, lokalną i ograniczoną,”;

3) po art. 22 dodaje się rozdział 2a w brzmieniu:

„Rozdział 2a

Organizacja i funkcjonowanie laboratoriów urzędowych

Art. 23. 1. Stwierdzenie choroby zakaźnej zwierzęcia, w tym choroby odzwierzęcej, wydanie oceny mięsa, oceny zdrowotnej jakości produktów pochodzenia zwierzęcego, niejadalnych produktów pochodzenia zwierzęcego, ubocznych produktów zwierzęcych oraz pasz może być poprzedzone przeprowadzeniem badań laboratoryjnych, określonych w przepisach odrębnych.

2. Badaniami laboratoryjnymi, w tym prowadzonymi w ramach monitorowania i badań kontrolnych, są objęte również szkodliwe dla ludzi

i zwierząt czynniki biologiczne, chemiczne, fizyczne, odzwierzęce czynniki chorobotwórcze oraz związana z nimi oporność na środki przeciwdrobnoustrojowe, określone w przepisach odrębnych.

Art. 24. 1. Badania laboratoryjne przeprowadzane dla celów kontroli urzędowych określonych w rozporządzeniu (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie kontroli urzędowych przeprowadzanych w celu sprawdzenia zgodności z prawem paszowym i żywnościowym oraz regułami dotyczącymi zdrowia zwierząt i dobrostanu zwierząt (Dz. Urz. UE L 165 z 30.04.2004, str. 1, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 45, str. 200), zwanego dalej „rozporządzeniem nr 882/2004”, związanych z realizacją zadań Inspekcji, o których mowa w art. 3, wykonują akredytowane laboratoria działające w systemie urzędowych badań laboratoryjnych.

2. System urzędowych badań laboratoryjnych tworzą:

- 1) laboratoria urzędowe w rozumieniu art. 12 rozporządzenia nr 882/2004, obejmujące:
 - a) zakłady higieny weterynaryjnej, wchodzące w skład wojewódzkich inspektoratów weterynarii,
 - b) laboratoria weterynaryjne wchodzące w skład innych niż wymienione w lit. a jednostek organizacyjnych Inspekcji;
- 2) krajowe laboratoria referencyjne w rozumieniu art. 33 rozporządzenia 882/2004.

3. Przez system urzędowych badań laboratoryjnych należy rozumieć jednolity sposób wykonywania badań laboratoryjnych w zakresie nadzoru określonego przepisami rozporządzenia nr 882/2004, z uwzględnieniem krajowych i międzynarodowych standardów dotyczących metod pobierania próbek, ich analizy, formułowania wyników badania, a także gromadzenie i przetwarzanie danych dotyczących wyników prowadzonych badań laboratoryjnych oraz ocenę pracy poszczególnych laboratoriów.

Art. 25. Główny Lekarz Weterynarii w zakresie przeprowadzania urzędowych badań laboratoryjnych zasięga opinii Państwowego Instytutu Weterynaryjnego – Państwowego Instytutu Badawczego, zwanego dalej „Państwowym Instytutem Weterynaryjnym”.

Art. 25a. Główny Lekarz Weterynarii sporządza wykazy krajowych laboratoriów referencyjnych oraz laboratoriów urzędowych, aktualizuje je i umieszcza na stronie internetowej administrowanej przez Główny Inspektorat Weterynarii w sposób określony przez Komisję Europejską.

Art. 25b. 1. Kierownik laboratorium ubiegającego się o status laboratorium urzędowego występuje z pisemnym wnioskiem w tym zakresie do Głównego Lekarza Weterynarii.

2. Do wniosku, o którym mowa w ust. 1, dołącza się:

- 1) kopię oryginału certyfikatu akredytacji, zgodnego z kierunkiem badań określonych we wniosku;
- 2) opinię właściwego dla kierunku badań krajowego laboratorium referencyjnego o:
 - a) kwalifikacjach osób przeprowadzających badania,
 - b) spełnianiu warunków niezbędnych do przeprowadzania badań,
 - c) stosowanych metodach badawczych.

3. Główny Lekarz Weterynarii zatwierdza, w drodze decyzji administracyjnej, urzędowe laboratorium, po przeprowadzeniu w nim przez krajowe laboratorium referencyjne testu porównawczego określonych metod diagnostycznych.

4. Główny Lekarz Weterynarii, w drodze decyzji administracyjnej, cofa laboratorium zatwierdzenie, jeżeli:

- 1) przestało ono spełniać warunki zatwierdzenia lub
- 2) uzyskało negatywne wyniki testów porównawczych, o których mowa w ust. 3, lub nie poddało się takim testom.

Art. 25c. 1. Krajowe laboratoria referencyjne:

- 1) wykonują zadania i spełniają wymagania określone w art. 33 rozporządzenia nr 882/2004;
- 2) gromadzą i przetwarzają dane dotyczące wyników badań prowadzonych w ramach systemu urzędowych badań laboratoryjnych.

2. Minister właściwy do spraw rolnictwa, po zasięgnięciu opinii Głównego Lekarza Weterynarii, określi, w drodze rozporządzenia, krajowe laboratoria referencyjne, będące krajowymi laboratoriami referencyjnymi, o których mowa w art. 33 ust. 1 rozporządzenia nr 882/2004, a w przypadku, gdy dla każdego

wspólnotowego laboratorium referencyjnego zostanie określone więcej niż jedno krajowe laboratorium referencyjne, określi także sposób współpracy tych laboratoriów, mając na względzie wykonywane przez te laboratoria zadania i spełnianie przez nie wymagań określonych w art. 33 ust. 2 i 3 tego rozporządzenia, a także zapewnienie efektywnej współpracy tych laboratoriów oraz koordynację ich zadań i współpracy z innymi krajowymi laboratoriami referencyjnymi i wspólnotowymi laboratoriami referencyjnymi.

3. Minister właściwy do spraw rolnictwa może określić, w drodze rozporządzenia, wymagania, jakie powinny spełniać laboratoria, o których mowa w art. 24 ust. 2 pkt 2, mając na względzie rodzaj przeprowadzanych badań.

Art. 25d. 1. Dane dotyczące wyników badań laboratoryjnych prowadzonych w laboratoriach urzędowych i krajowych laboratoriach referencyjnych są gromadzone i przetwarzane przy użyciu systemu teleinformatycznego.

2. System, o którym mowa w ust. 1, obejmuje w szczególności:

- 1) centralną bazę danych prowadzoną przez Państwowy Instytut Weterynaryjny;
- 2) lokalne bazy danych, funkcjonujące w ramach wojewódzkich inspektoratów weterynarii oraz zakładów higieny weterynaryjnej, wchodzących w skład wojewódzkich inspektoratów weterynarii.

3. Koszty wykonywania zadań, o których mowa w ust. 2, są pokrywane z budżetu państwa.

4. Państwowy Instytut Weterynaryjny koordynuje wykonywanie przez laboratoria urzędowe i krajowe laboratoria referencyjne zadań w zakresie gromadzenia i przetwarzania danych dotyczących wyników badań prowadzonych w tych laboratoriach przy użyciu systemu teleinformatycznego, o którym mowa w ust. 1.

5. Minister właściwy do spraw rolnictwa określi, w drodze rozporządzenia, szczegółowe warunki i tryb gromadzenia oraz przetwarzania danych dotyczących wyników badań laboratoryjnych, mając na względzie zapewnienie efektywnej kontroli stanu bezpieczeństwa produktów pochodzenia zwierzęcego, stanu zdrowia zwierząt oraz szybkiego przepływu informacji dotyczących wyników tych badań.”;

Art. 25e. Zadania krajowych laboratoriów referencyjnych, o których mowa w art. 25c i 25d, oraz gromadzenie i przetwarzanie przez nie danych dotyczących wyników badań laboratoryjnych finansuje się z budżetu państwa, z części, której dysponentem jest minister właściwy do spraw rolnictwa.”;

4) w art. 30 w ust. 1 w pkt 5:

a) lit. l otrzymuje brzmienie:

„l) działalnością marginalną, lokalną i ograniczoną oraz sprzedażą bezpośrednią,”

b) dodaje się lit. o w brzmieniu:

„o) produkcją produktów pochodzenia zwierzęcego o tradycyjnym charakterze;”;

5) w art. 31 uchyla się ust. 2 – 4.

Art. 2. W ustawie z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. z 2008 r. Nr 213, poz. 1342,) wprowadza się następujące zmiany:

1) w art. 2 pkt 38 otrzymuje brzmienie:

„38) czynności lecznicze – podawanie, po uprzednim zbadaniu przez lekarza weterynarii, zwierzęciu substancji o działaniu hormonalnym, tyreostatycznym lub beta-agonistycznym w celu leczenia problemu płodności – włącznie z przerwaniem ciąży, przy czym substancji o działaniu beta-agonistycznym także w celu leczenia trudności z oddychaniem, choroby kości łódkowatej, ochwatu kopyta u koniowatych oraz wywoływania tokolizy u krów lub koniowatych;”;

2) w art. 9 ust. 2 otrzymuje brzmienie:

„2. Powiatowy lekarz weterynarii powiadamia o wydaniu decyzji zakazującej prowadzenia działalności nadzorowanej, o której mowa w art. 1 pkt 1 lit. a, d – f, h, i, l, p oraz w art. 4 ust. 3, za pośrednictwem wojewódzkiego lekarza weterynarii, Głównego Lekarza Weterynarii.”;

3) w art. 11 ust. 3 otrzymuje brzmienie:

„3. Powiatowy lekarz weterynarii przekazuje, za pośrednictwem wojewódzkiego lekarza weterynarii, Głównemu Lekarzowi Weterynarii dane zawarte w rejestrze, a także informacje o każdej zmianie stanu faktycznego lub prawnego ujawnionego w tym rejestrze. Informacje te są umieszczane na stronie internetowej administrowanej przez Główny Inspektorat Weterynarii.”;

4) w art.12 ust. 2 otrzymuje brzmienie:

„2. Główny Lekarz Weterynarii umieszcza na stronie internetowej administrowanej przez Główny Inspektorat Weterynarii listy podmiotów prowadzących działalność nadzorowaną, o której mowa w art.1 pkt 1 lit. a, d – f, h, i, l, p oraz w art. 4 ust. 3, oraz aktualizuje ją w sposób określony przez Komisję Europejską.”;

5) w art. 44 w ust. 1 dodaje się pkt 18 w brzmieniu:

„18) określić status zdrowotny stada w odniesieniu do danej choroby zakaźnej zwierząt.”;

6) w art. 49:

a) ust.1 otrzymuje brzmienie:

„1. Za bydło, świnie, owce, kozy, konie, kury, kaczki, gęsi, indyki, perlice, przepiórki, kuropatwy, bażanty, strusie (*Struthio camelus*), jeleniowate utrzymywane w warunkach fermowych (jeleń szlachetny – *Cervus elaphus*, jeleń sika – *Cervus nippon* i daniel – *Dama dama*), rodziny pszczoły (pszczoła miodna – *Apis mellifera*) oraz ryby

słodkowodne, zabite lub poddane ubojowi z nakazu organów Inspekcji Weterynaryjnej albo za takie zwierzęta padłe od dnia dokonania zawiadomienia, o którym mowa w art. 42 ust. 1, lub w wyniku zastosowania zabiegów nakazanych przez te organy przy zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt podlegających obowiązkowi zwalczania przysługuje odszkodowanie ze środków budżetu państwa.”,

b) ust. 5 otrzymuje brzmienie:

„5. Odszkodowanie ze środków budżetu państwa przysługuje również za zniszczone z nakazu organu Inspekcji Weterynaryjnej przy zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt podlegających obowiązkowi zwalczania produkty pochodzenia zwierzęcego w rozumieniu przepisów o produktach pochodzenia zwierzęcego, jaja wylęgowe, pasze oraz sprzęt, które nie mogą być poddane odkażaniu lub bezpiecznemu przetworzeniu.”;

7) art. 63 otrzymuje brzmienie:

„Art. 63. Zabrania się umieszczania na rynku, w celu podawania zwierzętom, z których lub od których są pozyskiwane produkty pochodzenia zwierzęcego w rozumieniu przepisów o produktach pochodzenia zwierzęcego, substancji o działaniu tyreostatycznym, stylbenów, pochodnych stylbenów, ich soli i estrów, estradiolu 17 β i jego pochodnych estrowych, substancji agonistycznych receptorów beta.”;

8) w art. 65 w ust. 1 w pkt 2 lit. a otrzymuje brzmienie:

„a) trenbolonu alilu, podawanego doustnie, lub substancji o działaniu beta-agonistycznym zidentyfikowanym koniowatym, jeżeli są one stosowane zgodnie z wskazaniem producenta,”;

9) uchyla się art. 69;

10) w załączniku nr 3 do ustawy:

a) uchyla się pkt 19,

b) dodaje się pkt 42 i 43 w brzmieniu:

„42) mały chrząszcz ulowy (*Aethina tumida*);

43) roztocze *Tropilaelaps*.”.

Art. 3. Przepisy wykonawcze wydane na podstawie art. 24 ust. 7, art. 24 ust. 8 oraz art. 25 ust. 1 ustawy wymienionej w art. 1 zachowują moc do dnia wejścia w życie przepisów wykonawczych wydanych na podstawie art. 25d ust. 5, art. 25c ust. 3 oraz art. 25c ust. 2 ustawy wymienionej w art. 1, w brzmieniu nadanym niniejszą ustawą.

Art. 4. Ustawa wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

¹⁾ Zmiany tekstu jednolitego wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2008 r. Nr 145, poz. 916, Nr 195, poz. 1201, Nr 227, poz. 1505 i Nr 237, poz. 1655 oraz z 2009 r. Nr 18, poz. 97 i Nr 20, poz. 105.

UZASADNIENIE

Projekt ustawy zmieniającej ustawę z dnia 29 stycznia 2004 r. o *Inspekcji Weterynaryjnej* (Dz. U. z 2007 r. Nr 121, poz. 842, z późn. zm.) oraz ustawę z dnia 11 marca 2004 r. o *ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt* (Dz. U. z 2008 r. Nr 213 poz. 1342, tekst jednolity) ma na celu przede wszystkim wprowadzenie do porządku prawnego przepisów:

- dyrektywy Rady 2008/73/WE z dnia 15 lipca 2008 r. *upraszczającej procedury dotyczące podawania i publikowania informacji z dziedziny weterynarii i zootechniki oraz zmieniającej dyrektywy 64/432/EWG, 77/504/EWG, 88/407/EWG, 88/661/EWG, 89/361/EWG, 89/556/EWG, 90/426/EWG, 90/427/EWG, 90/428/EWG, 90/429/EWG, 90/539/EWG, 91/68/EWG, 91/496/EWG, 92/35/EWG; 92/65/EWG, 92/66/EWG, 92/119/EWG, 94/28/WE, 2000/75/WE, decyzję 2000/258/WE oraz dyrektywy 2001/89/WE, 2002/60/WE i 2005/94/WE* (Dz. Urz. UE L 219 z 14.08.2008, str. 40), oraz
- dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2008/97/WE z dnia 19 listopada 2008 r. *zmieniającej dyrektywę Rady 96/22/WE dotyczącą zakazu stosowania w gospodarstwach hodowlanych niektórych związków o działaniu hormonalnym, tyreostatycznym i β -agonistycznym* (Dz. Urz. UE L 318 z 28.11.2008, str. 9).

Jeśli chodzi o dyrektywę 2008/73/WE to wprowadza ona uproszczone procedury dotyczące podawania i publikowania informacji z dziedziny weterynarii nie przez Komisję Europejską, jak to miało miejsce dotychczas, a bezpośrednio przez wyznaczone organy w poszczególnych krajach członkowskich, poprzez umieszczanie tych informacji na stronie internetowej w sposób określony przez Komisję Europejską, jednolity dla wszystkich krajów członkowskich.

Dyrektywa 2008/73 stanowi, że uproszczone procedury będą dotyczyły obszaru zdrowia zwierząt i obejmą wykazy:

- krajowych laboratoriów referencyjnych i innych zatwierdzonych laboratoriów urzędowych uprawnionych do prowadzenia badań w kierunku: gruźlicy, brucelozy i enzootycznej białaczki bydła (64/432/EWG), afrykańskiego pomoru koni (92/35/EEC), rzekomego pomoru drobiu (62/66/EEC), choroby pęcherzykowej świń (92/119/EEC), choroby niebieskiego języka (2000/75/EC), klasycznego pomoru świń (2001/89/WE), afrykańskiego pomoru świń (2002/60/WE) i innych chorób (62/65/EWG), oraz
- dopuszczonych do handlu i podlegających rejestracji (działalność nadzorowana):

- a) miejsc gromadzenia bydła i świń (dyrektywa 64/432/EEC), koniowatych (90/426/EEC) oraz kóz i owiec (91/68/EEC),
- b) podmiotów handlujących bydłem, świniami, kozami, owcami i koniowatymi oraz wykorzystywanymi do handlu tymi zwierzętami obiektami (64/432/EEC i 91/68/EEC),
- c) stacji pobierania lub przechowywania nasienia bydła (88/407/EEC),
- d) stacji pobierania nasienia dla świń (90/429/EEC),
- e) stacji pobierania oraz przechowywania nasienia dla owiec i kóz (92/65/EEC)
- d) stacji pobierania oraz przechowywania nasienia dla koniowatych (92/65/EEC),
- e) zespołów pozyskiwania lub produkcji zarodków od bydła (89/556/EEC), koniowatych (92/65/EEC), owiec i kóz (92/65/EEC) lub od świń (92/65/EEC),
- f) stacji kwarantanny dla importowanych ptaków -nie dotyczy drobiu – (92/65/EEC i 91/496/EEC),
- g) wylęgarni lub zakłady hodowli zarodowej drobiu (90/539/EEC),
- h) osób, zakładów i zatwierdzonych centrów do handlu okazami gatunków zwierząt innych niż wymienione w dyrektywach 64/432/EWG, 90/426/EWG, 90/539/EWG, 91/67/EWG, 91/68/EWG, 91/492/EWG oraz 91/493/EWG (art. 2(1)(b) dyrektywy 92/65/EEC).

Przejęcie dyrektywy 2008/73 będzie wymagało w zmienianych ustawach:

- doprecyzowania przepisów dotyczących organizacji i funkcjonowania laboratoriów weterynaryjnych uprawnionych do prowadzenia badań urzędowych, zgodnie z rozporządzeniem 882/2004/WE,
- określenia zasad utworzenia i funkcjonowania systemu teleinformatycznego gwarantującego krajom członkowskim i opinii publicznej pełny dostęp do „rejestrów” podmiotów określonych w przepisach UE.
- dokonania zmian w brzmieniu niektórych przepisów wynikające ze zmian prawa UE.

W ramach implementacji nowych przepisów UE projektowana ustawa określi właściwe władze oraz ich kompetencje, a także sankcje karne. W związku z powyższym proponuje się w nowelizowanej ustawie doprecyzowane właściwości organów zobowiązanych do egzekwowania przepisów z zakresu kontroli zdrowia zwierząt i bezpieczeństwa żywności pochodzenia zwierzęcego, w tym zwłaszcza funkcjonowania laboratoriów weterynaryjnych i pobierania opłat zgodnie z rozporządzeniami (WE): 882/2004 i 852/2004.

Proponuje się również rozszerzenie katalogu zadań Inspekcji Weterynaryjnej o sprawy dotyczące organizacji i funkcjonowania urzędowych laboratoriów weterynaryjnych w zakresie określonym przepisami Unii Europejskiej. Główny Lekarz Weterynarii jest organem właściwym w zakresie zatwierdzania, organizacji i funkcjonowania laboratoriów weterynaryjnych określonych w rozporządzeniu nr 882/2004, a ponadto sporządza, aktualizuje oraz udostępniania innym państwom członkowskim i opinii publicznej wykazów urzędowych laboratoriów weterynaryjnych, poprzez ich umieszczanie na stronie internetowej, w sposób określony w przepisach Unii Europejskiej (zmiany w zakresie rozdziału 2a Organizacja i funkcjonowanie urzędowych laboratoriów weterynaryjnych) w związku z dyrektywą 2008/73/WE i rozporządzeniem 882/2004.

Projekt ustawy przewiduje utworzenie systemu urzędowych laboratoriów uprawnionych do prowadzenia badań w zakresie prawa żywnościowego i paszowego oraz przepisów dotyczących zdrowia i ochrony zwierząt. System obejmie zakłady higieny weterynaryjnej i inne laboratoria wyznaczone przez Głównego Lekarza Weterynarii, a także laboratoria referencyjne.

Proponowane rozwiązania mają na celu zapewnienie jednolitego sposobu wykonywania badań laboratoryjnych z zakresu nadzoru weterynaryjnego z uwzględnieniem krajowych i międzynarodowych standardów dotyczących metod pobierania próbek, ich analizy, formułowania wyników badania oraz gromadzenie i przetwarzanie danych a także ocenę pracy poszczególnych laboratoriów.

Ponadto przewiduje się poza wyznaczeniem Głównego Lekarza Weterynarii jako organu właściwego w zakresie urzędowych laboratoriów weterynaryjnych formalne włączenie Państwowego Instytutu Weterynaryjnego – Państwowego Instytutu Badawczego do systemu jako organu opiniodawczego dla Głównego Lekarza Weterynarii oraz instytucji gromadzącej i opracowującej wyniki badań prowadzonych w urzędowych laboratoriach weterynaryjnych. W projekcie ustawy przewidziano, że Minister właściwy do spraw rolnictwa określi szczegółowe zasady i tryb zbierania, gromadzenia, przetwarzania i przekazywania danych dotyczących wyników badań laboratoryjnych.

W projekcie określono tryb zatwierdzania i cofania zatwierdzenia urzędowych laboratoriów weterynaryjnych (**Art. 25b**), a ponadto proponuje się aby krajowe laboratoria referencyjne wyznaczał minister właściwy do spraw rolnictwa po zasięgnięciu opinii Głównego Lekarza Weterynarii.

Zmiany (**art. 3 ust. 2 pkt 5 lit a**), (**art. 16 ust. 1 pkt 1 lit. I**) i (**art. 30 ust. 1 pkt 5 lit. I**) wynikają z potrzeby rozszerzenia zakresu zadań Inspekcji Weterynaryjnej dotyczących zapewnienia bezpieczeństwa produktów pochodzenia zwierzęcego o sprawowanie nadzoru nad działalnością marginalną, lokalną i ograniczoną.

Ponadto, niektóre przepisy ustawy o Inspekcji Weterynaryjnej wdrażały szczegółowe przepisy dyrektywy Rady 85/73/EWG z dnia 29 stycznia 1985 r. w sprawie finansowania badania i kontroli sanitarnej świeżego mięsa, w tym drobiowego (Dz. U. WE L 32 z 5.2.1985, str. 14, z późn. zm.; Polskie wydanie specjalne: Rozdział 3 tom 6 str. 161), które utraciły moc obowiązującą w związku z wejściem w życie wspomnianego rozporządzenia. W związku z powyższym, wspomniane przepisy ustawy powinny zostać uchylone. Dotyczy to na przykład art. 31 ust. 2-4 ustawy o Inspekcji Weterynaryjnej.

Uwzględniając powyższe do katalogu czynności urzędowych, za które organy Inspekcji Weterynaryjnej pobierają opłaty, proponuje się dodanie nowych pozycji (zmiana w zakresie art. 30).

Zmiany, które zamierza się wprowadzić do ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt wynikają przede wszystkim z implementacji dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2008/97/WE z dnia 19 listopada 2008 r. zmieniającej dyrektywę Rady 96/22/WE dotyczącą zakazu stosowania w gospodarstwach hodowlanych niektórych związków o działaniu hormonalnym, tyreostatycznym i β -agonistycznym (Dz.Urz. UE L 318 z 28.11.2008, str.9), dla której przepisy ustawowe, wykonawcze i administracyjne niezbędne do jej wykonania, powinny zostać wprowadzone przez państwa członkowskie do dnia 1 stycznia 2009 r.

Zmiana jaką wprowadza dyrektywa 2008/97/WE ogranicza stosowanie przepisów określonych w rozdziale 9 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. wyłącznie do zwierząt, z których lub od których pozyskuje się środki spożywcze pochodzenia zwierzęcego równocześnie wycofując ten zakaz w odniesieniu do zwierząt domowych (psy, koty). W związku z powyższym zachodzi potrzeba nadania nowego brzmienia określeniu „czynności lecznicze” (**art. 2 pkt 38**) oraz utrzymanie zakazu umieszczania na rynku substancji o działaniu tyreostatycznym oraz stilbenów, pochodnych stilbenów, ich soli i estrów – wyłącznie w celu podawania jakimkolwiek zwierzętom, z których pozyskuje się mięso i produkty przeznaczone do spożycia przez ludzi (**art. 63**). Zakaz stosowania trenbolonów alilu, podawanych doustnie, lub

substancji o działaniu beta agonistycznym nie dotyczy zidentyfikowanych koniowatych (**art.65 ust.1 pkt 2 lit. a**).

Zmiana art. 44 ust. 1 polegająca na dodaniu w ust. 1 pkt 18 w brzmieniu „określić status zdrowotny stada w odniesieniu do danej choroby zakaźnej” ma na celu zapewnić możliwości wydania decyzji przez powiatowego lekarza weterynarii o uznaniu stada za wolne od określonych chorób zakaźnych zwierząt z urzędu bez obligatoryjnego wniosku podmiotu utrzymującego zwierzęta. Wydanie decyzji określającej status zdrowotny stada w ocenie Głównego Lekarza Weterynarii powinno być traktowane jako element zwalczania chorób zakaźnych zwierząt.

Zmiana art. 49 w ust. 1 ma na celu objęcie odszkodowaniami również zwierząt padłych w wyniku choroby zakaźnej podlegającej obowiązkowi zwalczania. Odszkodowanie ma objąć zwierzęta, które padły w okresie od chwili zgłoszenia podejrzenia wystąpienia choroby zakaźnej zwierząt przez posiadacza zwierzęcia. Obecnie w przypadku wystąpienia choroby zakaźnej zwierząt o wysokiej śmiertelności może dojść do sytuacji, że w momencie rozpoczęcia likwidacji zwierząt, ponad połowa z nich mogła już paść w wyniku choroby, gdyż od momentu zgłoszenia do momentu rozpoczęcia czynności w celu likwidacji choroby określonych w wydanej przez powiatowego lekarza weterynarii odpowiedniej decyzji administracyjnej, może upłynąć kilka dni. W związku z czym posiadacz zwierzęcia może ponieść ogromne straty, gdyż obecnie odszkodowanie przysługuje za zwierzęta zabite lub poddane ubojowi. Należy mieć na uwadze, że wśród chorób zakaźnych zwierząt podlegających obowiązkowi zwalczania są choroby o wysokiej, jak i o niskiej śmiertelności. W związku z powyższym, oraz mając na uwadze fakt, że co do zasady koszty zwalczania chorób zakaźnych zwierząt podlegających obowiązkowi zwalczania są ponoszone z budżetu państwa zasadne jest wprowadzenie przedmiotowej zmiany. Ponadto wprowadzenie propozycji spowoduje, że posiadacze zwierząt będą dokonywać zgłoszenia podejrzenia choroby niezwłocznie po zauważeniu niepokojących objawów, co przyczyni się do szybszej likwidacji ewentualnej epizooocji. Zgodnie z art. 49 ust. 7 pkt 1 ustawy odszkodowania nie będą wypłacane w przypadku nie dokonania zgłoszenia stosownie do art. 42 ust. 1 ustawy lub uchybienia innym obowiązkom określonym w ustawie. Zmiana ma również na celu uściślenie zakresu odszkodowania za padłe zwierzęta. Mając na względzie spoczywający na posiadaczu zwierząt ustawowy obowiązek zgłaszania podejrzenia wystąpienia choroby zakaźnej zwierząt oraz wdrażanie przez organ Inspekcji

Weterynaryjnej, na tą okoliczność, procedur, koniecznym jest uregulowanie kwestii związanych z odszkodowaniami za zwierzęta padłe w okresie od zgłoszenia podejrzenia wystąpienia choroby zakaźnej do jej stwierdzenia.

Zmiana w zakresie art. 49 w ust. 5 ma na celu doprecyzowanie obecnego brzmienia ust. 5 w art. 49 ustawy. Należy zauważyć, że np. w przypadku wykrycia *Salmonelli* obróbka cieplna, jaką przechodzą jaja w zakładzie przetwórstwa jaj gwarantuje, że uzyskane produkty są wolne od patogenów, natomiast pasza może zostać poddana uzdatnianiu chemicznemu lub termicznemu, co sprawia, że może zostać użyta do skarmiania. Odszkodowanie za jaja lub pasze np. w ramach programu zwalczania *Salmonelli* mogłyby być wypłacane tylko w przypadku braku możliwości ich bezpiecznego przetworzenia lub uzdatnienia. Proponowana zmiana dodatkowo wykluczy możliwość udzielania odszkodowań za uzdatnienie produktów i pasz. Przedmiotowa zmiana pozwoli na obniżenie kosztów zwalczania chorób zakaźnych zwierząt.

Zmiana załącznika nr 3 wynika z decyzji Komisji 2008/650/WE z dnia 30 lipca 2008r. zmieniającej dyrektywę Rady 82/894/EWG w sprawie zgłaszania chorób zwierząt we Wspólnocie poprzez włączenie niektórych chorób do wykazu chorób wymagających zgłoszenia oraz skreślenie z tego wykazu enterowirusowego zapalenia mózgu i rdzenia świń (Dz. Urz. UE L 213 z 8.08.2008, str. 42), zmieniającej dyrektywy Rady 82/894/EWG z dnia 21 grudnia 1982 r. w sprawie zgłaszania chorób zwierząt we Wspólnocie (Dz. Urz. UE L 378 z 31.12.1982, str. 58) w zakresie chorób podlegających notyfikacji Unii Europejskiej. Z tego względu zachodzi konieczność skreślenia z załącznika nr 3 ustawy enterowirusowego zapalenia mózgu i rdzenia świń d. choroba cieszyńska i talfańska oraz uzupełnienia tego załącznika o nowe choroby pszczoł stwierdzone w Unii Europejskiej tj. mały chrząszcz ulowy i roztocze *Tropilaelaps*.

Projekt ustawy nie zawiera przepisów technicznych, w związku z tym nie podlega notyfikacji zgodnie z rozporządzeniem 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 ustawy jest zgodny z prawem Unii Europejskiej.

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

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Podmioty, na które oddziałuje projektowana ustawa.

Projektowane przepisy będą oddziaływać na Inspekcję Weterynaryjną oraz lekarzy weterynarii wolnej praktyki.

2. Wpływ projektowanej ustawy na dochody i wydatki budżetu i sektor finansów publicznych.

Projektowana ustawa nie spowoduje skutków finansowych dla budżetów jednostek samorządu terytorialnego.

3. Wpływ projektowanej ustawy na rynek pracy.

Wejście w życie projektowanej ustawy nie będzie miało wpływu na rynek pracy.

4. Wpływ projektowanej ustawy na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw.

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

5. Wpływ projektowanej ustawy na sytuację i rozwój regionalny.

Wejście w życie projektowanej ustawy nie będzie miało wpływu na rozwój regionalny.

6. Konsultacje społeczne.

Projekt ustawy zostanie przesłany do zaopiniowania przez Krajową Radę Izb Rolniczych, Krajowy Związek Rolników Kółek i Organizacji Rolniczych, Polską Konfederację Pracodawców Prywatnych LEWIATAN, Konfederację Pracodawców Polskich, Polską Konfederację Pracodawców Prywatnych, Polskie Stowarzyszenia Przetwórców Ryb, Polską Organizację Handlu i Dystrybucji, Unię Przemysłu Chłodniczego, Związek Producentów Ryb, Polską Federację Producentów Żywności, Polską Izbę Gospodarki Odpadami oraz Krajową Izbę Lekarsko-Weterynaryjną, Sekcję Krajową Pracowników Weterynarii N.S.Z.Z. „Solidarność”, Ogólnopolski

Związek Zawodowy Lekarzy Weterynarii Inspekcji Weterynaryjnej, Ogólnopolskie Stowarzyszenie Lekarzy Weterynarii Wolnej Praktyki „Medicus Veterinarius”, oraz Państwowy Instytut Weterynaryjny – Państwowy Instytut Badawczy w Puławach.

Opracowano w Departamencie
Bezpieczeństwa Żywności i Weterynarii:

Akceptował: