



Minister Zdrowia

GABINET MARSZAŁKA SENATU

wpłynęło dn. 8. 10. 15.
nr 6145 podpis *Borusewicz*

Warszawa, 01. 10. 2015

ZP-Z.070.82.2015

SEKRETARIAT
Biura Prac Senackich
Wpłynęło dn. 9. 10. 15.
nr 6145 podpis *[signature]*

Pan
Bogdan Borusewicz
Marszałek Senatu
Rzeczypospolitej Polskiej

Wznowy Pani Marszałku

W odpowiedzi na oświadczenie z dnia 4 września 2015 r. złożone na 81 posiedzeniu Senatu przez Pana Senatora Jana Marię Jackowskiego i Pana Senatora Krzysztofa Słonia, dotyczące *falszowania składu środków spożywczych w kontekście rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie grup środków spożywczych przeznaczonych do sprzedaży dzieciom i młodzieży w jednostkach systemu oświaty oraz wymagań, jakie muszą spełniać środki spożywcze stosowane w ramach żywienia zbiorowego dzieci i młodzieży w tych jednostkach*, uprzejmie proszę o przyjęcie poniższych wyjaśnień.

Pragnę poinformować, iż wymagania w zakresie znakowania środków spożywczych i przekazywania konsumentom informacji na temat żywności zawiera rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1169/2011. Wskazany akt określa ogólne zasady, wymogi i zakresy odpowiedzialności dotyczące informacji na temat żywności, a w szczególności jej etykietowania. Ustanawia ono środki gwarantujące konsumentom prawo do informacji oraz procedury przekazywania informacji na temat żywności. Rozporządzenie to ma zastosowanie do podmiotów działających na rynku spożywczym na wszystkich etapach łańcucha żywnościowego, na których ich działania jak wspomniano powyżej, dotyczą przekazywania konsumentom informacji na temat

żywności. Niezależnie od powyższego pragnę poinformować, iż konsekwencje prawne za podjęcie próby fałszowania wartości odżywczej danego środka spożywczego ponosi każdorazowo producent.

Uprzejmie informuję, iż w ramach urzędowych kontroli żywności prowadzone są badania laboratoryjne pobranych do badań próbek żywności. Zgodnie z art. 78 ustawy o bezpieczeństwie żywności z dnia 25 sierpnia 2006 r. badania laboratoryjne dla celów urzędowych kontroli żywności wykonuje 16 akredytowanych laboratoriów Państwowej Inspekcji Sanitarnej, funkcjonujących w zintegrowanym systemie badań laboratoryjnych żywności. Wszystkie laboratoria korzystają z akredytowanych lub zwalidowanych metod badań. Ponadto, Inspekcja Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych posiada 4 laboratoria referencyjne, wspierające laboratoria Państwowej Inspekcji Sanitarnej. Laboratoria IJHARS wykonują oprócz badań urzędowych, również badania zlecane przez Komisję Europejską. Podmiot ten oprócz roli szkoleniowo-informacyjnej, zajmuje się głównie zagadnieniami fałszowania składu środków spożywczych.

Niezależnie od powyższego pragnę dodać, iż Państwowa Inspekcja Sanitarna posiada opracowany plan badań, jak i plan pobierania próbek do badań. W przypadku braku zgody producenta na wynik badania urzędowego, istnieje możliwość przeprowadzenia badania próbek odwoławczych w ramach prowadzonego postępowania administracyjnego. Należy dodać, iż wyniki badań przedsiębiorców stanowią cenne źródło informacji o produkcie, z uwagi na obecność wewnętrznych systemów kontroli niezbędnych do zachowania bezpieczeństwa procesu produkcyjnego. Nie ulega wątpliwości, iż plany badań produktów w przedsiębiorstwach powinny być oparte na analizie ryzyka, przepisach prawnych i uwzględnione w procedurach wewnętrznych.

Należy wspomnieć, iż badania laboratoryjne własne niewątpliwie świadczą o staranności przedsiębiorcy, a ich wyniki są brane pod uwagę podczas prowadzonych postępowań administracyjnych, zwłaszcza jeśli badania te wykonywane są przez przedsiębiorcę systematycznie i potwierdzają zadeklarowaną przez producenta jakość.

Z upoważnienia *Beata Małecko-Libera*
Z upoważnienia MINISTRA ZDROWIA
SEKRETARZ STANU,
w Ministerstwie Zdrowia
Pełnomocnik Rządu do spraw projektu
ustawy o zdrowiu publicznym

Beata Małecko-Libera