



PFPZ

**POLSKA FEDERACJA
PRODUCENTÓW ŻYWNOSCI
ZWIĄZEK PRACODAWCÓW**

ul. Cybernetyki 19B, 02-677 Warszawa

Tel.: (48 22) 830 70 55

e-mail: biuro@pfpz.pl

www.pfpz.pl

Warszawa, dnia 28 marca 2023 r.

L.dz. 10/3/33/2023

Szanowny Pan
Zdzisław Pupa
Przewodniczący Komisji Środowiska
Senat RP

Szanowny Panie Przewodniczący,

W związku z rozpatrywaniem przez Komisję Środowiska Senatu RP rządowego projektu ustawy o zmianie ustawy o obowiązkach przedsiębiorców w zakresie gospodarowania niektórymi odpadami oraz o opłacie produktowej oraz niektórych innych ustaw (druk senacki nr 937, druki sejmowe nr 3009, 3053 i 3053-A), Polska Federacja Producentów Żywności Związek Pracodawców zwraca się z prośbą o **wylączenie** gotowych do spożycia preparatów do początkowego i do dalszego żywienia niemowląt z obowiązku określonego w art. 14b, tj. że produkty te są wprowadzane do obrotu w pojemnikach, jeżeli ich zakrętki i wieczka wykonane z tworzyw sztucznych pozostają przymocowane do tych pojemników podczas etapu zamierzonego użytkowania napoju.

Żywność specjalistycznego przeznaczenia dla szczególnych grup konsumentów znajduje się w bardzo szczególnej sytuacji, jeśli chodzi o obowiązek przymocowania zakrętek i wieczek wykonanych z tworzyw sztucznych w sposób trwały do pojemników podczas etapu zamierzonego użytkowania produktu na podstawie art. 6 Dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 2019/904 z dnia 5 czerwca 2019 r. w sprawie zmniejszenia wpływu niektórych produktów z tworzyw sztucznych na środowisko.

Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego jest już zwolniona z tego wymogu. Z analogicznych powodów opakowania gotowych do spożycia preparatów do początkowego i do dalszego żywienia niemowląt również wymagają szczególnego podejścia. Produkty te zapewniają niezbędne wsparcie żywieniowe, a ich opakowania są specjalnie zaprojektowane z myślą o praktycznym użytkowaniu przez opiekunów i rodziców oraz o zapewnieniu stabilności produktu.

PFPŻ ZP jest zdania, że obowiązek stosowania trwałego przymocowania zakrętek i wieczek nie powinien mieć zastosowania do pojemników gotowych do spożycia preparatów do początkowego i do dalszego żywienia niemowląt, ponieważ:

- **Pojemniki te nie przyczyniają się do powstawania odpadów morskich:** Podobnie jak w przypadku żywności specjalnego przeznaczenia medycznego (FSMP), głównym przeznaczeniem produktów z kategorii preparatów do początkowego i do dalszego żywienia niemowląt zawartych w tych pojemnikach nie jest ich spożycie „w drodze” lub bezpośrednio po zakupie. Produkty te muszą zostać odpowiednio przygotowane do podania – zazwyczaj zostają podgrzane, a zamiast zakrętki należy nakręcić smoczek na butelkę lub przelać je do butelki ze smoczkiem. Zastosowanie tych produktów jest więc bardzo specyficzne i bardzo często są one przeznaczone do stosowania w szpitalach i oddziałach położniczych w pierwszych dniach życia niemowlęcia lub w warunkach domowych;
- **Dołączona zakrętka/wieczko przeszkadza w procesie karmienia:** Zakrętka/wieczko przymocowane do butelki utrudniałyby korzystanie z niej podczas karmienia noworodków, zakłócając proces karmienia. Wiązałoby się to również z ryzykiem wystąpienia potencjalnego zadrapania lub zranienia twarzy niemowlęcia.
- **Lokalne wytyczne a uczciwe i zharmonizowane warunki rynkowe:** Władze lokalne w krajach UE mają różne, niekiedy zupełnie rozbieżne interpretacje dotyczące zastosowania obowiązku stosowania trwałego przymocowania zakrętek i wieczek do pojemników gotowych do spożycia preparatów do początkowego i do dalszego żywienia niemowląt, co może prowadzić do niezharmonizowanych, niesprawiedliwych i niezrównoważonych warunków produkcji i sprzedaży tych produktów w państwach członkowskich UE. Na podkreślenie zasługuje fakt, że Francja na podstawie lokalnych przepisów już wyłączyła preparaty do początkowego i do dalszego żywienia niemowląt z tego obowiązku.


Zgodnie z dyrektywą (UE) 2019/904 odpady morskie były głównym powodem jej opracowania przez Komisję. Dyrektywa stanowi, że „odpady w środowisku morskim są z natury rzeczy transgraniczne i są uznawane za coraz większy problem globalny. Zmniejszenie ilości odpadów w środowisku morskim ma zasadnicze znaczenie dla osiągnięcia celu zrównoważonego rozwoju ONZ nr 14 dotyczącego ochrony i zrównoważonego wykorzystywania oceanów, mórz i zasobów morskich na rzecz zrównoważonego rozwoju. Unia musi odgrywać swoją rolę w zapobieganiu powstawaniu odpadów w środowisku morskim i rozwiązywaniu tego problemu oraz dążyć do tego, by wyznaczała ona standardy dla całego świata.”. PFPŻ ZP pragnie podkreślić, że ze względu na charakter produktu, butelki gotowych do spożycia (tzw. RTF – ready to feed) preparatów do początkowego i do dalszego żywienia niemowląt, podobnie jak FSMP, są produktami podawanymi niemowlętom pod nadzorem lekarza w szpitalach i do pewnego stopnia w domu, a rzadko „w drodze”. Dlatego oczekuje się, że zaśmiecanie butelkami preparatów do początkowego i do dalszego żywienia niemowląt praktycznie nie będzie istnieć. To rozumowanie jest analogiczne jak w przypadku FSMP i stanowiło kluczowy czynnik przemawiający za zwolnieniem FSMP z obowiązku posiadania trwałego przymocowania zakrętek i wieczek do pojemników gotowych do spożycia produktów. Jednakże ustawodawca europejski przewidział jedynie zwolnienie z tego obowiązku produktów FSMP.

Zgodnie z dokumentem roboczym służb Komisji „Ocena wpływu na ograniczenie odpadów morskich: działanie na tworzywa sztuczne jednorazowego użytku i narzędzia połowowe”, butelki FSMP i butelki preparatów do początkowego i do dalszego żywienia niemowląt nie znajdują się na liście 10 artykułów SUP najczęściej znajdujących się na europejskich plażach. Opakowania te w ogóle nie pojawiają się na liście 238 przedmiotów znalezionych na europejskich plażach wyszczególnionych w „Raportie technicznym JRC: Top Marine Beach Litter Items in Europe”.

W związku z powyższym, PFPŻ ZP zwraca się z prośbą o przyjęcie następującej poprawki do art. 8b:

„Opakowaniami na napoje są opakowania na płyn przeznaczony do bezpośredniego wypicia, bez konieczności poddania go obróbce, w szczególności na wodę, sok, nektar, mleko, jogurt i inny pitny produkt mleczny, napój alkoholowy, z wyłączeniem płynów będących produktami leczniczymi w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301), wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. poz. 974) **oraz preparatami do początkowego lub do dalszego żywienia niemowląt lub** żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu art. 2 lit. **c, d i g** rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 609/2013 z dnia 12 czerwca 2013 r. w sprawie żywności przeznaczonej dla niemowląt i małych dzieci oraz żywności specjalnego przeznaczenia medycznego i środków spożywczych zastępujących całodzienną dietę, do kontroli masy ciała oraz uchylającego dyrektywę Rady 92/52/EWG, dyrektywy Komisji 96/8/WE, 1999/21/WE, 2006/125/WE i 2006/141/WE, dyrektywę Parlamentu Europejskiego i Rady 2009/39/WE oraz rozporządzenia Komisji (WE) nr 41/2009 i (WE) nr 953/2009 (Dz. Urz. UE L 181 z 29.06.2013, str. 35, z późn. zm.¹⁾).”

Licząc na przyjęcie powyższej propozycji przez Komisję Środowiska, pozostaję z wyrazami szacunku.


Andrzej Gantner
Wiceprezes Zarządu
Dyrektor Generalny

¹⁾ Zmiany wymienionego rozporządzenia zostały ogłoszone w Dz. Urz. UE L 158 z 21.06.2015, str. 5, Dz. Urz. UE L 120 z 08.04.2021, str. 1 oraz Dz. Urz. UE L 349 z 05.12.2014, str. 67.