



S9.5 - Przepisy prawa i powiązania z GMP+ FC scheme

Wersja PL: 1 stycznia 2023





Indeks

WSKAZÓWKI DOTYCZĄCE PRZEPISÓW PRAWA	3
1. WYMOGI GMP+ ZWIĄZANE Z PRZEPISAMI PRAWA	3
1.1. WSKAZÓWKI DOTYCZĄCE ZGODNOŚCI Z PRZEPISAMI PRAWA.....	3
2. WŁĄCZENIE PRZEPISÓW PRAWA UE W DOKUMENTY GMP+	4
2.1. TS 1.4 PRODUKTY I PALIWA ZABRONIONE	4
2.2. TS 1.5 SZCZEGÓŁOWE LIMITY BEZPIECZEŃSTWA PASZ	4
2.3. TS 1.7 MONITORING.....	7
APPENDIX 1: PRZEGLĄD PRZEPISÓW PRAWA EUROPEJSKIEGO ZWIĄZANYCH Z GMP+ FC SCHEME	8



Wskazówki dotyczące przepisów prawa

Dokument ten ma służyć pomocą dla firm certyfikowanych GMP+ poprzez wyjaśnianie w jaki sposób przepisy prawa (UE) powinny być stosowane w związku z certyfikacją GMP+.

1. Wymogi GMP+ związane z przepisami prawa

1.1. Wskazówki dotyczące zgodności z przepisami prawa

Każda firma działająca w przemyśle paszowym musi spełniać wymogi właściwych przepisów prawa dotyczących bezpieczeństwa pasz. Udziałowcy GMP+ International uznają ostateczne wymogi ustanowione w przepisach prawa UE dotyczących pasz.

Najważniejsze elementy tych przepisów są już włączone w GMP+ FC scheme, muszą zatem być respektowane przez firmy certyfikowane GMP+. Jeśli krajowe przepisy prawa paszowego są bardziej restrykcyjne niż wymogi certyfikacji GMP+ FSA, firmy certyfikowane GMP+ muszą przestrzegać wymogów z tych przepisów prawa krajowego.

We wszystkich innych przypadkach (mniej restrykcyjne przepisy lub brak przepisów krajowych), firma certyfikowana GMP+ musi spełniać wymogi GMP+, niezależnie od tego gdzie jest zlokalizowana i jaki rynek obsługuje. To właśnie dzięki stosowaniu się do wymogów, można realizować wysoki poziom zapewniania bezpieczeństwa pasz we wszystkich krajach. Gwarantuje to również, że certyfikat GMP+ FSA ma wysoki poziom zapewniania bezpieczeństwa pasz na całym świecie.

Pozostaje obowiązkiem każdej firmy certyfikowanej GMP+ upewnienie się, że stosuje się ona do wszystkich właściwych przepisów prawa.

Ogólne podsumowanie przepisów prawa UE dotyczących pasz znajduje się w Appendix 1.



2. Włączenie przepisów prawa UE w dokumenty GMP+

2.1. TS 1.4 Produkty i Paliwa Zabronione

Przepisy prawa UE zabraniają używania niektórych produktów jako paszy (lub używania ich w produkcji pasz). Te zabronione produkty są wymienione w TS 1.4 *Produkty i paliwa zabronione*. Produkty zabronione NIE mogą być używane przez żadną z firm certyfikowanych GMP+.

Obowiązujące przepisy prawa UE można znaleźć w tabeli poniżej w kolumnie "źródło przepisów".

Produkty zabronione	Źródło przepisów
<ul style="list-style-type: none">Białka zwierzęce.	ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) NR. 999/2001
<ul style="list-style-type: none">Produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego;Odpady z cateringu i resztki żywności.	ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) NR. 1069/2009
<ul style="list-style-type: none">Tłuszcze zwierzęce, pochodne materiałów kategorii 1 oraz 2 (Załączniku XIII, Rozdział XI);Odpady z cateringu i resztki żywności.	ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) NR. 142/2011
<ul style="list-style-type: none">Candida, białkowy produkt otrzymywany z drożdży;Kał, mocz;Materiały opakowaniowe;Nasiona i materiał rozmnożeniowy roślin poddane działaniu środków ochrony roślin;Skóry wyprawione;Szłamy z przetwarzania ścieków komunalnych, domowych i przemysłowych;Stałe odpady komunalne;Drewno, poddane procesowi konserwacji.	ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) NR. 767/2009

2.2. TS 1.5 Szczegółowe limity bezpieczeństwa pasz

Dokument TS 1.5 zawiera limity bezpieczeństwa pasz, które muszą być respektowane przez wszystkie firmy certyfikowane GMP+, aby można było określić, czy dana pasza jest bezpieczna do użycia, czy powinna być odrzucona. W większości przypadków źródłem limitów są przepisy prawa UE. Ale niektóre limity są również nazywane "limitami GMP+". Limity te nie opierają się na przepisach prawa UE, lecz na badaniach przeprowadzonych przez GMP+ International. Wyniki tych badań można znaleźć na 'GMP+ Portal'.



Oprócz limitów w TS 1.5, mogą być bardziej restrykcyjne lub dodatkowe limity włączone w przepisy prawa krajowego, muszą one być przestrzegane w sposób opisany w § 1.1.

Uwaga: Obowiązujące przepisy prawa UE znajdują się w tabeli poniżej, w kolumnie "źródło przepisów"

Zanieczyszczenia	Źródło przepisów
<ul style="list-style-type: none"> • Enterobakterie; • Salmonella; • Nerozpuszczalne zanieczyszczenia. 	ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) NR. 142/2011
<ul style="list-style-type: none"> • Arsen; • Kadm; • Fluor; • Ołów; • Rtęć; • Azotyn; • Melamina 	DYREKTYWA 2002/32/WE Sekcja I <i>ZANIECZYSZCZENIA NIEORGANICZNE I ZWIĄZKI AZOTOWE</i>
<ul style="list-style-type: none"> • Aflatoksyna B1, • Sporysz żyta (<i>Claviceps purpurea</i>) 	DYREKTYWA 2002/32/WE Sekcja II <i>MYKOTOKSYNY</i>
<ul style="list-style-type: none"> • Wolny gossypol; • Kwas cyjanowodorowy; • Teobromina; • Winylooksazolidon (5-winylooksazolidyno-2-tion); • Lotny olejek gorczyczny 	DYREKTYWA 2002/32/WE Sekcja III <i>TOKSYNY WŁAŚCIWE DLA ROŚLIN</i>
<ul style="list-style-type: none"> • Aldryna; • Dieldryna; • Kampechlor (toksafen) – suma wskaźników kongenerów CHB 26, 50 i 62; • Chlordan (suma izomerów cis i trans oraz oksychlordanu, określanych jako chlordan); • DDT (suma izomerów DDT-, DDD- (lub TDE-) i DDE, określanych jako DDT); • Endosulfan (suma izomerów alfa i beta oraz siarczanu endosulfanu określana jako endosulfan); • Endryna (suma endryny i delat-ketoi-endryny, określana jako endryna); • Heptachlor (suma heptachloru i epoksydu heptachloru, określana jako heptachlor); • Heksachlor-benzol (HCB); • Heksachloro-heksan (HCH), - izomery alfa, - izomery beta, - gamma-izomery (lindan) 	DYREKTYWA 2002/32/WE Sekcja IV <i>ZWIĄZKI Z GRUPY WODORÓW CHLOROWANYCH (Z WYJĄTKIEM DIOKSYN I PCB)</i>
<ul style="list-style-type: none"> • Dioksyne (suma polichlorowanych dibenzo-paradioksyn (PCDD) oraz polichlorowanych dibenzofuranów (PCDF) wyrażonych w równoważnikach toksyczności Światowej Organizacji Zdrowia, z zastosowaniem współczynników toksyczności WHO-TEFs (współczynniki równoważności toksycznej, 2005); , • Suma dioksyn i dioksynopodobnych PCB (suma polichlorowanych dibenzo-paradioksyn (PCDD) oraz polichlorowanych dibenzofuranów (PCDF) oraz polichlorowanych bifenyli (PCB) wyrażonych w równoważnikach toksyczności Światowej Organizacji Zdrowia, 	DYREKTYWA 2002/32/WE Sekcja V <i>DIOKSYNY I PCB</i>



<p>z zastosowaniem współczynników toksyczności WHO-TEFs (współczynniki równoważności toksycznej, 2005);</p> <ul style="list-style-type: none">• Dioksynopodobne PCB (suma polichlorowanych bifenyli (PCB), wyrażonych w równoważnikach toksyczności Światowej Organizacji Zdrowia, z zastosowaniem współczynników toksyczności WHO-TEFs (współczynniki równoważności toksycznej, 2005);• Niedioksynopodobne PCB (suma PCB 28, PCB 52, PCB 101, PCB 138, PCB 153 i PCB 180 (ICES – 6)	
<p>Nasiona chwastów oraz niezmielone i nierozdrobnione owoce zawierające alkaloidy, glukozydy i inne substancje toksyczne osobno lub w połączeniu, w tym:</p> <ul style="list-style-type: none">• Bieleń (Datura sp.),• Krotalaria spp.,• Nasiona i łuski Ricinus communis L., Croton tiglium L. and Abrus precatorius L. a także ich przetworzone produkty pochodne, osobno lub w połączeniu,• Niełuskane orzechy bukowe — Fagus sylvatica L.,• Jatropha curcas L.,• Nasiona Ambrosia spp., <p>Nasiona z:</p> <ul style="list-style-type: none">• Gorczyca indyjska — Brassica juncea (L.) Czern. i Coss. ssp. integrifolia (West.) Thell. —• Gorczyca sarepska — Brassica juncea (L.) Czern. i Coss. ssp. juncea• Gorczyca chińska — Brassica juncea (L.) Czern. i Coss. ssp. juncea var. lutea Batalin• Gorczyca czarna — Brassica nigra (L.) Koch• Gorczyca etiopska — Brassica carinata A. Braun.	DYREKTYWA 2002/32/WE Sekcja VI SZKODLIWE ZANIECZYSZCZENIA BIOLOGICZNE
<ul style="list-style-type: none">• Zakazane białka zwierzęce (Ograniczone białka zwierzęce).	ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) NR. 999/2001, art. 7 i Załącznik IV
<ul style="list-style-type: none">• DON (Deoksyyniwalenol);• Ochratoksyna A;• Zearalenon;• Fumonizyna B1 + B2;• Suma toksyn T-2 i HT-2.	Zalecenie Komisji 2006/576/EC
<ul style="list-style-type: none">• Pesticyny.	ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) NR. 396/2005
<ul style="list-style-type: none">• Radioaktywność, Suma Cs-134 i Cs-137.	Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) Nr 2016/6 zostało zmienione przez Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) Nr 2017/2058 (uwaga: nowe rozporządzenie nie dotyczy przyjęcia nowych standardów)



2.3. TS 1.7 Monitoring

W procedurę monitoringu (TS 1.7) dioksyn i dioksynopodobnych PCB w tłuszczach i olejach włączono przepisy prawa UE*.

Oznacza to, że wymogi tej procedury muszą być przestrzegane przez wszystkie firmy certyfikowane GMP+.

**Wymogi są oparte na przepisach prawa UE, ustanowionych w Rozp. (UE) Nr 183/2005 (Załącznik II) wraz ze zmianami wprowadzonymi przez Rozporządzenie (UE) Nr 2015/1905.*

Rozporządzenie Komisji (WE) Nr 152/2009, wraz ze zmianami wprowadzonymi przez Rozporządzenie (UE) Nr 691/2013.



Appendix 1: Przegląd przepisów prawa europejskiego związanych z GMP+ FC scheme

Klauzula ograniczenia odpowiedzialności: ten przegląd nie jest kompletny, lecz daje firmom wgląd w najbardziej powszechne przepisy prawa włączone w GMP+ FC scheme. Zobacz także stronę internetową www.feedlegislation.org. Pełny przegląd i najnowsze wersje przepisów prawa UE można znaleźć na stronie internetowej eur-lex.europa.eu.

Nr. Przepisu prawa	Tytuł dokumentu
Przepisy ogólne	
Rozporządzenie (WE) nr. 178/2002	General Food (& feed) law: Ustanawiające ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołujące Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiające procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności.
Rozporządzenie (WE) nr. 183/2005	Feed Hygiene Regulation: Ustanawiające wymagania dotyczące higieny pasz.
Rozporządzenie (WE) nr. 767/2009	Feed Marketing Regulation: W sprawie wprowadzania na rynek i stosowania pasz, zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1831/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady i uchylające dyrektywę Rady 79/373/EWG, dyrektywę Komisji 80/511/EWG, dyrektywy Rady 82/471/EWG, 83/228/EWG, 93/74/EWG, 93/113/WE i 96/25/WE oraz decyzję Komisji 2004/217/WE.
Rozporządzenie (WE) nr. 152/2009	Monitorowanie paszy: Ustanawiające metody pobierania próbek i dokonywania analiz do celów urzędowej kontroli pasz.
Pasze zwierzęce	
Dyrektywa 2002/32/WE	W sprawie niepożądanych substancji w paszach zwierzęcych.
Zalecenie Komisji dnia 17/08/2006 2006/576/EC	W sprawie obecności deoksyniwaleolu, zearalenonu, ochratoksyny A, T-2 i HT-2 oraz fumonizyn w produktach przeznaczonych do żywienia zwierząt.
Dyrektywa Komisji 2008/38/WE	Ustanawiająca wykaz planowanych zastosowań pasz zwierzęcych do szczególnych potrzeb żywieniowych (Wersja skodyfikowana).
Rozporządzenie Rady (Euratom) nr. 2016/52	Określające maksymalne dozwolone poziomy skażenia promieniotwórczego żywności i pasz po awarii jądrowej lub w innym przypadku zdarzenia radiacyjnego oraz uchylające rozporządzenie (Euratom) nr 3954/87 oraz rozporządzenia Komisji (Euratom) nr 944/89 i (Euratom) nr 770/90.
Rozporządzenie Komisji (UE) nr. 68/2013	Katalogu materiałów paszowych.
Rozporządzenie (WE) nr. 396/2005	W sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości pestycydów w żywności i paszy pochodzenia roślinnego i zwierzęcego oraz na ich powierzchni, zmieniające dyrektywę Rady 91/414/EWG.
Commission Decision 2009/727/EC	W sprawie środków stosowanych w stanach zagrożenia, które mają zastosowanie do skorupiaków przywożonych z Indii i przeznaczonych do



Nr. Przepisu prawa	Tytuł dokumentu
	spożycia przez ludzi lub do żywienia zwierząt.
Dodatki paszowe	
Rozporządzenie (WE) nr 1831/2003	Dla dodatków używanych w żywieniu zwierząt.
Rejestr dodatków paszowych	Komisja ustanowiła, zgodnie z Artykułem 17, Rejestr dodatków paszowych UE, który jest regularnie aktualizowany i zawiera odnośniki/linki do właściwych rozporządzeń autoryzacyjnych. Rozporządzenia te zawierają specjalne wymogi dla wprowadzania dodatków paszowych na rynek UE i EEA. Rejestr ten można sprawdzać poprzez: https://ec.europa.eu/food/safety/animal-feed/feed-additives/eu-register_en
GMO	
Dyrektywa 2001/18/WE	W sprawie zamierzonego uwalniania do środowiska organizmów zmodyfikowanych genetycznie i uchylająca dyrektywę Rady 90/220/EWG.
Rozporządzenie (WE) nr 1829/2003	W sprawie genetycznie zmodyfikowanej żywności i paszy.
Rozporządzenie (WE) nr 1830/2003	Dotyczące możliwości śledzenia i etykietowania organizmów zmodyfikowanych genetycznie oraz możliwości śledzenia żywności i produktów paszowych wyprodukowanych z organizmów zmodyfikowanych genetycznie i zmieniające dyrektywę 2001/18/WE.
Białka zwierzęce	
Rozporządzenie (WE) Nr. 1069/2009	Określające przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego, nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi, i uchylające rozporządzenie (WE) nr 1774/2002 (rozporządzenie o produktach ubocznych pochodzenia zwierzęcego).
Rozporządzenie Komisji (UE) nr 142/2011	W sprawie wykonania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1069/2009 określającego przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego, nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi, oraz w sprawie wykonania dyrektywy Rady 97/78/WE w odniesieniu do niektórych próbek i przedmiotów zwolnionych z kontroli weterynaryjnych na granicach w myśl tej dyrektywy
Rozporządzenie (WE) nr 999/2001	Ustanawiające zasady dotyczące zapobiegania, kontroli i zwalczania niektórych przenośnych gąbczastych encefalopatii.



Salmonella i inne odzwierzęce czynniki chorobotwórcze

Dyrektywa 2003/99/WE
Parlamentu Europejskiego

W sprawie monitorowania chorób odzwierzęcych i odzwierzęcych czynników chorobotwórczych, zmieniająca decyzję Rady 90/424/EWG i uchylająca dyrektywę Rady 92/117/EWG.

At GMP+ International, we believe everybody, no matter who they are or where they live, should have access to safe food.

GMP+ International

Braillelaan 9

2289 CL Rijswijk

The Netherlands

t. +31 (0)70 – 307 41 20 (Office)

+31 (0)70 – 307 41 44 (Help Desk)

e. info@gmpplus.org

Klauzula odpowiedzialności:

Niniejsza publikacja została opracowana celem dostarczenia stronom zainteresowanym informacji o standardach GMP+. Publikacja będzie regularnie aktualizowana.

GMP+ International B.V. nie ponosi odpowiedzialności za ewentualne nieścisłości w

[© GMP+ International B.V.](#)

Wszelkie prawa zastrzeżone. Informacje zawarte w tej publikacji mogą być przeglądane na ekranie, kopiowane oraz drukowane wyłącznie na użytek własny, niekomercyjny. Wszelkie inne użycie wymaga wcześniejszej pisemnej zgody GMP+ International B.V.