



Minister Zdrowia

Warszawa, 13 maja 2021

ZPŚ.050.76.2021.MB

Pani
Elżbieta Witek
Marszałek Sejmu
Rzeczypospolitej Polskiej

Szanowna Pani Marszałek,

W odpowiedzi na interpelację nr 23080 złożoną przez Posłów: Pana Krystiana Kamińskiego, Pana Michała Urbaniaka, Pana Janusza Korwina-Mikke, Pana Artura Dziambora, Pana Konrada Berkowicza, Pana Dobromira Sośnierza oraz Pana Jakuba Kuleszę z dnia 25 kwietnia 2021 r. w sprawie systemu monitorowania występowania pozostałości środków ochrony roślin w organizmie człowieka, uprzejmie proszę o przyjęcie poniższych informacji będących w zakresie właściwości Ministra Zdrowia. Odnosząc się do pytania nr 1 uprzejmie wyjaśniam, iż Organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej prowadzą urzędową kontrolę żywności pochodzenia roślinnego produkowanej i wprowadzanej do obrotu oraz żywności pochodzenia zwierzęcego wprowadzonej do obrotu.

W przypadku pozostałości pestycydów w żywności organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej prowadzą urzędową kontrolę żywności na zgodność z wyznaczonymi najwyższymi dopuszczalnymi poziomami pozostałości (NDP). Kontrole te umożliwiają ocenę stosowania przepisów prawa europejskiego w zakresie przestrzegania NDP dla tych związków w żywności zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 23 lutego 2005 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości pestycydów w żywności i paszy pochodzenia roślinnego i zwierzęcego oraz na ich powierzchni. Urzędowa kontrola i monitoring żywności

prowadzone są przez organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej zgodnie z corocznym „Planem pobierania próbek do badania żywności w ramach urzędowej kontroli i monitoringu dla Państwowej Inspekcji Sanitarnej”.

W wyżej wymienionym Planie zawarte są:

1. skoordynowany monitoring UE wg rozporządzenia Wykonawczego Komisji (UE) dotyczącego wieloletniego skoordynowanego unijnego programu kontroli;
2. krajowy monitoring i urzędowa kontrola pozostałości pestycydów w żywności,
3. kontrola graniczna.

Realizacja wyżej wymienionego Planu, w części dotyczącej pozostałości pestycydów obejmuje:

1. kontrolę żywności na krajowym rynku w kierunku obecności pozostałości pestycydów i weryfikację zgodności z ustalonymi przepisami prawa wartościami NDP (Rozporządzenie (WE) Nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady),
2. ocenę narażenia konsumenta,
3. monitorowanie pozostałości pestycydów przekraczających dopuszczalne poziomy poprzez działania następcze oraz działania wykonawcze.

Próbki są pobierane głównie z miejsc obrotu żywnością, zakładów produkcyjnych oraz na etapie produkcji pierwotnej i kontroli granicznej. W przypadku niezgodności, Państwowa Inspekcja Sanitarna podejmuje działania zgodnie z kompetencjami, a produkty są wycofywane z obrotu.

W przypadku produktów krajowych, informowane są również organy Państwowej Inspekcji Ochrony Roślin i Nasiennictwa, które nadzorują producentów rolnych w zakresie stosowania środków ochrony roślin.

Odnosząc się do pytań nr 2 i 3, uprzejmie informuję, iż ustawodawstwo polskie i unijne nie normuje dopuszczalnych poziomów pestycydów w organizmie człowieka. Prawo unijne normuje najwyższe dopuszczalne poziomy pozostałości pestycydów jedynie w produktach spożywczych (rozporządzenie (WE) nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 23 lutego 2005 r. z późn. zm.).

Aktualne rozporządzenie regulujące te poziomy dla przykładu dla glifosatu to rozporządzenie Komisji (UE) nr 293/2013 z dnia 20 marca 2013 r. Badania zawartości glifosatu w moczu są wykonywane w Polsce przez komercyjne laboratoria. Uzyskiwane wyniki nie mają żadnej wartości diagnostycznej, a jedynie poznawczą. Jedynym punktem odniesienia jest wartość granicy oznaczalności zastosowanej metody analitycznej, czyli najniższe stężenie substancji, które można oznaczyć daną metodą analityczną z określoną pewnością (odzysk i precyzja metody). Należy jednak

podkreślić, że uzyskane np. w moczu poziomy glifosatu (powyżej granicy oznaczalności metody analitycznej) nie muszą stanowić zagrożenia dla zdrowia danego człowieka, a świadczą jedynie o tym, że konsument mógł pobrać glifosat np. drogą pokarmową. Obecność w żywności pozostałości glifosatu może wynikać z legalnego, zaakceptowanego i ocenionego pod kątem bezpieczeństwa dla konsumenta zastosowania.

Z poważaniem
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Waldemar Kraska
Sekretarz Stanu

/dokument podpisany elektronicznie/