

Rozporządzenie Ministra Opieki Medycznej z dnia , -WJZ zmieniające rozporządzenie do ustawy o towarach w sprawie opakowań i produktów nieżywnościowych w związku z decyzją Komitetu Ministrów Beneluxu w sprawie metali i stopów oraz wyrobów przeznaczonych do kontaktu ze środkami spożywczymi

Minister Opieki Medycznej,

uwzględniając:

- decyzję Komitetu Ministrów Beneluxu w sprawie metali i stopów oraz wyrobów przeznaczonych do kontaktu ze środkami spożywczymi (M (2022) 12),
- art. 3 ust. 1 lit. a) i art. 4 ust. 1 decyzji do ustawy o towarach w sprawie opakowań i produktów nieżywnościowych;

niniejszym postanawia, co następuje:

## **Artykuł I**

W rozdziale IV części A załącznika do rozporządzenia do ustawy o towarach w sprawie opakowań i produktów nieżywnościowych wprowadza się następujące zmiany:

A

Sekcja 1. Opis otrzymuje brzmienie:

### **1. Opis**

1.1. W niniejszym rozporządzeniu stosuje się następujące terminy i definicje:

- stop*: materiał metaliczny, jednorodny w skali makroskopowej, składający się z dwóch lub więcej pierwiastków połączonych w taki sposób, że nie można ich łatwo oddzielić za pomocą środków mechanicznych;
- metale*: substancje charakteryzujące się następującymi właściwościami fizykochemicznymi w postaci stałej:
  - a) odbicie decydujące o charakterystycznym połysku metalicznym;
  - b) przewodność elektryczna;
  - c) przewodność cieplna;
  - d) właściwości mechaniczne, takie jak wytrzymałość i plastyczność.

1.2. Niniejszy rozdział stosuje się do opakowań i produktów nieżywnościowych wykonanych całkowicie lub częściowo z metali lub stopów, powlekanych lub nie

Rozporządzenie Ministra Opieki Medycznej z dnia , -WJZ zmieniające rozporządzenie do ustawy o towarach w sprawie opakowań i produktów nieżywnościowych w związku z decyzją Komitetu Ministrów Beneluxu w sprawie metali i stopów oraz wyrobów przeznaczonych do kontaktu ze środkami spożywczymi

powlekanych.

B

Sekcja 4. W wymogach dotyczących produktu końcowego wprowadza się następujące zmiany:

1. W tabeli w sekcji 4.3:

- a) wyrażenie „arsen: 0,01” zastępuje się wyrażeniem „arsen: 0,002”;
- b) „kadm: 0,01” zastępuje się wyrażeniem „kadm: 0,005”;
- c) wyrażenie „chrom: 0,1” zastępuje się wyrażeniem „chrom: 0,25”;
- d) wyrażenie „kobalt: 0,05” zastępuje się wyrażeniem „kobalt: 0,02”;
- e) wyrażenie „miedź: 5” zastępuje się wyrażeniem „miedź: 4”;
- f) wyrażenie „związki litu, ogółem: 0,6 (w przeliczeniu na lit)” zastępuje się wyrażeniem „związki litu, ogółem: 0,048 (w przeliczeniu na lit)”;
- g) wyrażenie „mangan: 0,6” zastępuje się wyrażeniem „mangan: 1,8”;
- h) wyrażenie „wanad: 0,05” zastępuje się wyrażeniem „wanad: 0,01”;
- i) dodaje się następujące substancje wraz z powiązaniem limitem migracji specyficznej (SML) (mg/kg):

bar:	1,2
beryl:	0,01
żelazo:	40
rtęć:	0,003
molibden:	0,12
tal:	0,0001
cyna:	100 (o ile rozporządzenie (WE) nr 1881/2006 nie stanowi inaczej)
srebro:	0,08

2. Skreśla się sekcję 4.5 i zmienia się numerację sekcji 4.6–4.9 na 4.5–4.8.

3. Dodaje się nową sekcję w brzmieniu:

4.9. Podmiot gospodarczy wykazuje zgodność materiałów i wyrobów za pomocą pisemnej deklaracji zgodnie z art. 16 rozporządzenia (WE) nr 1935/2004 i częścią A rozdział 0 sekcja 0,9 załącznika.

## Artykuł II

Rozporządzenie Ministra Opieki Medycznej z dnia  
, -WJZ zmieniające rozporządzenie do ustawy o towarach  
w sprawie opakowań i produktów nieżywnościowych w  
związku z decyzją Komitetu Ministrów Beneluksu w  
sprawie metali i stopów oraz wyrobów przeznaczonych do  
kontaktu ze środkami spożywczymi

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie następnego dnia po wydaniu Dziennika  
Urzędowego, w którym zostało opublikowane.

Niniejsze przepisy i noty wyjaśniające zostaną opublikowane w Dzienniku  
Urzędowym.

Minister Opieki Medycznej,

## NOTA WYJAŚNIAJĄCA

### I. UWAGI OGÓLNE

#### 1. Wprowadzenie

Rezolucja CM/Res(2013)9 Komitetu Ministrów Rady Europy z dnia 11 czerwca 2013 r. w sprawie metali i stopów stosowanych w materiałach i wyrobach przeznaczonych do kontaktu z żywnością (dalej: rezolucja) ma na celu harmonizację krajowych wymogów dotyczących odpowiednich materiałów przeznaczonych do kontaktu z żywnością w celu zapewnienia wysokiego poziomu ochrony zdrowia publicznego. W rezolucji tej wzywa się państwa członkowskie Rady Europy do podjęcia środków ustawodawczych lub innych środków zgodnie z zasadami i wytycznymi określonymi w rezolucji.

Decyzją Komitetu Ministrów Beneluxu w sprawie metali i stopów oraz wyrobów przeznaczonych do kontaktu ze środkami spożywczymi (M (2022) 12) (zwaną dalej decyzją Beneluxu) państwa Beneluxu pragną wspólnie wdrożyć rezolucję w ramach prawa europejskiego w sprawie wprowadzania do obrotu w Unii Europejskiej materiałów przeznaczonych do kontaktu z żywnością. Harmonizuje to wymogi, które mają być stosowane w tych trzech krajach. W konsekwencji ten sam wysoki poziom ochrony zdrowia publicznego jest zawsze zapewniony na całym terytorium Beneluxu, a rynek wewnętrzny Beneluxu ulega dalszemu pogłębieniu, ponieważ swobodny przepływ danych towarów nie może być w żaden sposób utrudniony przez rozbieżne wymogi krajowe w tym zakresie.

W Niderlandach obowiązywały już wymogi prawne dotyczące tych materiałów przeznaczonych do kontaktu z żywnością. Rozporządzenie zapewnia, w stosownych przypadkach, dostosowanie wymogów do decyzji Beneluxu.

#### 2. Konsultacje

Projekt rozporządzenia został przedłożony uczestnikom grupy konsultacyjnej ds. ustawy o towarach (nid. Regulier Overleg Warenwet – ROW)<sup>1</sup>. Konsultacje te nie skutkowały żadnymi uwagami merytorycznymi.

#### 3. Notyfikacja

Projekt rozporządzenia został zgłoszony Komisji Europejskiej zgodnie z art. 5 ust. 1 dyrektywy (UE) 2015/1535<sup>2</sup>. Wymagane jest powiadomienie Komisji Europejskiej, ponieważ art. I tego rozporządzenia zawiera przepisy techniczne określone w dyrektywie (UE) 2015/1535. W odpowiedzi na to powiadomienie (**do ustalenia**).

#### 4. Wpływ na obciążenia regulacyjne

Rozporządzenie nie ma wpływu na obciążenia administracyjne obywateli i przedsiębiorstw. Nie ma kosztów informacyjnych. Koszty przestrzegania

<sup>1</sup> W ROW uczestniczą przedstawiciele przemysłu i handlu, konsumentów, właściwych ministerstw oraz niderlandzkiego Urzędu ds. Bezpieczeństwa Żywności i Produktów Konsumenckich (nid. Nederlandse Voedsel- en Warenautoriteit – NVWA).

<sup>2</sup> Dyrektywa (UE) 2015/1535 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 9 września 2015 r. ustanawiająca procedurę udzielania informacji w dziedzinie przepisów technicznych oraz zasad dotyczących usług społeczeństwa informacyjnego (tekst jednolity) (Dz.U. L 241 z 2015 r.).

przepisów są niskie. W niektórych przypadkach limit migracji specyficznej (zwany dalej SML) substancji jest zaostrzony; W takich przypadkach przedsiębiorstwa muszą sprawdzić, czy ich produkty są nadal zgodne z prawodawstwem, oraz, w razie potrzeby, dostosować produkty do nowych wymogów. Dla pewnej liczby substancji należy zwiększyć SML. Rozporządzenie harmonizuje ustawodawstwo krajów Beneluxu i ułatwia w ten sposób wymianę handlową z innymi krajami Beneluxu.

Rada Doradcza ds. Obciążeń Regulacyjnych **(do ustalenia)**

## 5. Wykonalność

Projekt rozporządzenia został przedłożony niderlandzkiemu Urzędowi ds. Bezpieczeństwa Żywności i Produktów Konsumenckich (zwanemu dalej NVWA) w celu oceny ewentualnych konsekwencji dla wykonalności. NVWA **(do ustalenia)**

## II. Noty wyjaśniające uporządkowane według artykułów

### Artykuł 1

W poniższej tabeli przedstawiono sposób wdrożenia decyzji Beneluxu w rozporządzeniu do ustawy o towarach w sprawie opakowań i produktów nieżywnościowych.

Przepis decyzji Beneluxu	Przepis zawarty w części A załącznika do rozporządzenia do ustawy o towarach w sprawie opakowań i produktów nieżywnościowych oraz	Opis obszaru polityki	Wyjaśnienie wyboru interpretacji obszaru polityki
Artykuł 1	Rozdział IV sekcja 1.1. Rozdział 0 sekcja 0.5.1. lit. a)		
Artykuł 2	Rozdział IV sekcja 1.2. Art. 1 decyzji do ustawy o towarach w sprawie opakowań i produktów nieżywnościowych		
Artykuł 3	Art. 2 ust. 3 decyzji do ustawy o towarach w sprawie opakowań i produktów nieżywnościowych		
Art. 4 i rozdział 1 załącznika	Rozdział IV, tabela w sekcji 4.3. Rozdział 0 sekcja 0.4.2. lit. e)		
Artykuł 5	Rozdział 0 sekcje 0.3 lit. e) i 0.7 ust. 4		
Artykuł 6	Brak wdrożenia	Obszar polityki wymaga	Nie wykorzystuje się obszaru polityki

		specjalnego oznakowania lub symbolu	
Artykuł 7	Rozdział IV sekcja 4.10.		
Artykuł 8	Art. 13d ustawy o towarach		
Artykuł 9	Mianowanie urzędników nadzoru Urzędu ds. Bezpieczeństwa Żywności i Produktów Konsumenckich na podstawie art. 25 ustawy o towarach		
Artykuł 10	Nie wymaga wdrożenia		

*Artykuł I sekcja B pkt 2*

Sekcję 4.5 można skreślić, ponieważ cyna jest zawarta w tabeli w sekcji 4.3.

*Artykuł II*

W odniesieniu do art. 10 ust. 2 decyzji Beneluksu niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie 1 dnia po jego opublikowaniu.

Minister Opieki Medycznej,