

Zadanie 1.7. Analiza pozostałości środków ochrony roślin w płodach rolnych pochodzących z produkcji pierwotnej, w paszach i w żywności z importu

Kierownik: dr Anna Nowacka

Opis zadania:

Celem zadania jest wykonywanie badań pozostałości środków ochrony roślin na potrzeby kontroli urzędowych prowadzonych przez Państwową Inspekcję Ochrony Roślin i Nasiennictwa, Inspekcję Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych, Państwową Inspekcję Sanitarną, Inspekcję Weterynaryjną oraz Agencję Modernizacji i Restrukturyzacji Rolnictwa, dla zapewnienia bezpieczeństwa żywności

Planowany harmonogram realizacji zadania:

- 1) przeprowadzenie konsultacji z Głównym Inspektoratem Ochrony Roślin i Nasiennictwa (GIORiN), Inspekcją Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych (IJHARS), Agencją Restrukturyzacji i Modernizacji Rolnictwa (ARiMR), Państwową Inspekcją Sanitarną (PIS) i Inspekcją Weterynaryjną (IW) w sprawie liczby oraz asortymentu badanych próbek płodów rolnych, żywności i materiałów paszowych;
- 2) bieżące konsultacje z GIORiN, IJHARS, ARiMR, PIS i IW w sprawie liczby i asortymentu badanych próbek płodów rolnych, żywności i materiałów paszowych;
- 3) ustalenie liczby badanych próbek w kierunku pozostałości środków ochrony roślin wraz z harmonogramem ich pobierania w ramach poszczególnych kontroli: WIORiN – co najmniej 1850 próbek płodów rolnych z produkcji pierwotnej, w tym 150 próbek badanych pod kątem obecności glifosatu, m. in. ziarna zbóż oraz gryki (desykacja), IJHARS – 150 próbek ekologicznych, ARiMR – 350 próbek płodów rolnych i części roślin zielonych pobranych w gospodarstwach rolnych skierowanych do kontroli warunkowości oraz ekoschematów (liczba badanych próbek w poszczególnych zakresach może ulegać drobnym korektom, natomiast liczba wykonanych oznaczeń nie może być niższa niż 2910); PIS – 500 próbek żywności z towarów importowanych z państw trzecich, w tym z Ukrainy, państw członkowskich oraz w sytuacjach szczególnie uzasadnionych - towarów krajowych; IW – 60 próbek materiałów paszowych z państw trzecich, z uwzględnieniem badania glifosatu;
- 4) udział w międzynarodowych badaniach biegłości;
- 5) wytypowanie płodów rolnych, żywności i materiałów paszowych, które mają być kontrolowane w ramach planowanych kontroli;
- 6) wytypowanie substancji czynnych środków ochrony roślin, które mają być analizowane w ramach planowanych kontroli;

- 7) pobór próbek przez inspektorów WIORiN, ARiMR, PIS i IW w terminie do dnia 31 października 2025 r., a przez IHJARS w terminie do dnia 30 listopada 2025 r.;
- 8) wykonanie analiz, na bieżąco w miarę napływu próbek, w laboratoriach Instytutu Ochrony Roślin – Państwowego Instytutu Badawczego (IOR – PIB);
- 9) bieżące tworzenie i wysyłanie raportów z badań do WIORiN, w następujący sposób*:
 - w przypadku próbek planowych pobranych z części jadalnych następujących gatunków roślin: truskawka, malina, agrest, porzeczka, aronia, winorośl, borówka amerykańska, wiśnia, czereśnia, morela, brzoskwinia, rukola, sałata, koper i szpinak nie może trwać dłużej niż 5 dni roboczych, liczonych od dnia następującego po dniu przyjęcia próbki przez laboratorium,
 - w przypadku innych próbek planowych pobranych z roślin po zbiorze i próbek interwencyjnych wykonanie analiz nie może trwać dłużej niż 12 dni roboczych,
 - w przypadku pozostałych próbek planowych wykonanie analiz i przesłanie raportów nie może trwać dłużej niż 19 dni roboczych,
 - w sytuacji przekazania do laboratorium więcej niż 150 próbek w ciągu miesiąca, czas na wykonanie analiz i przesłanie raportów, dotyczących próbek, o których mowa w tiret 2 i 3, może być wydłużony o 10 dni roboczych;
- 10) bieżące tworzenie i wysyłanie raportów z badań do IHARS, ARiMR, PIS i IW w następujący sposób*:
 - w przypadku próbek planowych, wykonanie analiz i przesłanie raportów nie może trwać dłużej niż 19 dni roboczych,
 - w przypadku próbek interwencyjnych oraz próbek żywności wykonanie analiz i przesłanie raportów nie może trwać dłużej niż 12 dni roboczych,
 - w sytuacji nadesłania do laboratorium więcej niż 150 próbek miesięcznie czas na wykonanie analiz i przesłanie raportów może być wydłużony o 10 dni roboczych;
- 11) wysyłanie powiadomień w ramach systemu RASFF związanych z próbkami niespełniającymi wymagań prawnych;
- 12) zapewnienie współpracy w zakresie raportowania wyników badań do bazy danych on-line stworzonej przez Główny Inspektorat Sanitarny, która wykorzystywana jest do opracowania obowiązkowych, rocznych raportów przesyłanych do EFSA;
- 13) opracowanie okresowego i szczegółowego raportu rocznego.

*terminy obowiązują od dnia zawarcia umowy.