

Zasady umożliwiające przypisanie przedsiębiorców do właściwej dla nich kategorii ryzyka w wybranych obszarach działalności nadzorowej Powiatowej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Obornikach

Zapisy art. 47 ust. 1a ustawy z dnia 6 marca 2018 r. Prawo przedsiębiorców, wprowadzone z dniem 1 stycznia 2026 r. przepisami ustawy z dnia 21 maja 2025 r. o zmianie niektórych ustaw w celu deregulacji prawa gospodarczego i administracyjnego oraz doskonalenia zasad opracowywania prawa gospodarczego (Dz.U. 2025 r., poz. 769) nakładają na organ kontroli obowiązek zamieszczenia w Biuletynie Informacji Publicznej na stronie podmiotowej urzędu, informacji o zasadach umożliwiających przypisanie przedsiębiorców do właściwej dla nich kategorii ryzyka.

Art. 47 ust. 1 ww. ustawy Prawo przedsiębiorców nakłada obowiązek, aby kontrole planowane przeprowadzane były zgodnie z okresowym planem kontroli po uprzednim dokonaniu okresowej analizy prawdopodobieństwa naruszenia prawa w ramach wykonywania działalności gospodarczej. Sposób przeprowadzenia analizy określa organ kontroli lub organ nadrzędny.

Zgodnie z art. 12 ust. 1a ustawy z dnia 14 czerwca 1985 r. o Państwowej Inspekcji Sanitarnej (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 416) państwowy wojewódzki inspektor sanitarny jest organem właściwym w zakresie higieny radiacyjnej (nadzór nad stosowaniem medycznej aparatury rentgenowskiej oraz urządzeń wytwarzających pole i promieniowanie elektromagnetyczne), a także w zakresie warunków dotyczących higieny pracy w zakładach inżynierii genetycznej.

Analiza obejmuje identyfikację obszarów podmiotowych i przedmiotowych, w których ryzyko naruszenia przepisów jest największe. Od tego, do której grupy kategorii ryzyka zalicza się dany przedsiębiorca, zależy dopuszczalna częstotliwość kontrolowania go, określona przez art. 55a ust. 1 ww. ustawy Prawo przedsiębiorców, zgodnie z którym organ kontroli może przeprowadzić kontrolę planową przedsiębiorcy, który został przypisany do jednej z kategorii ryzyka. W oparciu o wyniki analizy określa się zasady umożliwiające przypisanie przedsiębiorców do jednej z następujących kategorii ryzyka (z wyłączeniem Higieny Żywności i Żywienia):

- duże ryzyko: tak często, jak to konieczne dla zapewnienia skutecznego stosowania odpowiednich przepisów, z uwzględnieniem wysokiego ryzyka wystąpienia nieprawidłowości oraz środków niezbędnych do jego ograniczenia,
- średnie ryzyko: nie częściej niż raz w ciągu 3 lat,
- niskie ryzyko; nie częściej niż raz w ciągu 5 lat.

W każdym przypadku właściwy terenowo państwowy powiatowy inspektor sanitarny może zwiększyć częstotliwość kontroli, tzn. przedsiębiorstwo może zostać zakwalifikowane do wyższej kategorii ryzyka z uwagi na stwierdzone podczas kontroli nieprawidłowości, wpływające zasadne interwencje oraz informacje od innych organów lub na skutek uzasadnionych przesłanek wynikających z sytuacji sanitarno-epidemiologicznej.

Należy pamiętać, że zasady częstotliwości kontroli wynikające z kategorii ryzyka stosuje się z uwzględnieniem przepisów szczególnych, które mogą określać inne częstotliwości lub procedury kontroli w danym obszarze nadzoru.

W przypadku nowopowstałych podmiotów, z racji braku historii kontroli, można przyjąć kategorię wysokiego ryzyka. Jednak kategoria ryzyka powinna być zrewidowana po pierwszej kontroli.

Czynniki wpływające na zwiększenie częstotliwości kontroli:

- wystąpienie podejrzenia zagrożenia życia lub zdrowia,
- częstotliwości kontroli wynikające z przepisów prawa,

- uzasadnione podejrzenie popełnienia przestępstwa lub wykroczenia,
- przeprowadzenie postępowania w celu sprawdzenia wykonania zaleceń pokontrolnych organu lub wykonania decyzji nakazujących usunięcie naruszeń prawa, w związku z przeprowadzoną kontrolą.

Kryterium doboru pierwszeństwa w wykonaniu kontroli w ramach tej samej grupy ryzyka:

- wielkość narażonej populacji,
- uwarunkowania zdrowotne populacji (osoby chore, osoby starsze, osoby z obniżoną odpornością),
- inwazyjność zabiegów i usług (zabiegi chirurgiczne, przeszczepy, otwarte rany),
- inwazyjność usług (zakłady pogrzebowe, zakłady beauty),
- ryzyka wynikające z samego obiektu (podmiot leczniczy – kolonizacja drobnoustrojami chorobotwórczymi, usługi kosmetyczne, usługi pogrzebowe).

OBSZAR HIGIENY ŻYWNOŚCI I ŻYWIENIA

Zgodnie z obowiązującymi przepisami, częstotliwość i zakres kontroli urzędowych prowadzonych przez organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej są uzależnione od kategorii ryzyka, jaką przypisano danemu zakładowi spożywcemu.

Podstawa prawna:

- Rozporządzenie (UE) 2017/625 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 15 marca 2017 r. w sprawie urzędowych kontroli oraz krajowe przepisy wykonawcze, m.in.:
- ustawa z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia,
- zarządzenie Głównego Inspektora Sanitarnego nr 291/19 z dnia 13 grudnia 2019 r. zmieniające zarządzenie w sprawie procedury przeprowadzania urzędowej kontroli żywności oraz materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością.

W procedurze wprowadzonej ww. zarządzeniem GIS jest instrukcja dotycząca kryteriów oceny zakładu produkcji/obrotu żywnością/żywienia zbiorowego/materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością, która określa kryteria oceny zakładu uwzględniając rodzaj ryzyka -ryzyko niskie, średnie i duże a także kategoryzacja zakładów w oparciu o profil działalności. Kategoria nie jest przypisywana raz, w każdej chwili może ulec zmianie. Na podstawie ustaleń kontrolnych może zostać podwyższona, obniżona lub utrzymana.

Proponowana częstotliwość kontroli według kategorii ryzyka:

- wysokie ryzyko:
 - kontrola nie rzadziej niż co 12 miesięcy dla zakładów produkcyjnych,
 - kontrola nie rzadziej niż 1 raz na 18 miesięcy dla zakładów obrotu,
- średnie ryzyko:
 - kontrola nie rzadziej niż 1 raz na 18 miesięcy zakładów produkcyjnych,
 - kontrola nie rzadziej niż 1 raz na 24 miesiące dla zakładów obrotu,
- niskie ryzyko:
 - kontrola nie rzadziej niż 1 raz na 24 miesiące dla zakładów produkcyjnych,
 - kontrola nie rzadziej niż 1 raz na 36 miesięcy dla zakładów obrotu.

W przypadku podmiotów działających na rynku spożywczym prowadzących produkcję pierwotną oraz dostawy bezpośrednie, których działalność dotyczy produktów o niskim ryzyku mikrobiologicznym, proponowana częstotliwość kontroli może zostać zmniejszona i wynosić nie rzadziej niż raz na 66 miesięcy.

Kategoria ryzyka	Grupy obiektów lub obiekty kontrolowane
Wysokie ryzyko	- wytwórnie lodów z udziałem mleka lub jaj (tradycyjne), - ciastkarnie produkujące wyroby z kremem niepoddanym obróbce cieplnej - przetwórnie owocowo-warzywne i grzybowe produkujące warzywa i owoce świeże gotowe do spożycia (krojone, obierane), soki nieutralizowane do bezpośredniego spożycia, grzyby świeże, kiełki - zakłady garmażeryjne produkujące wyroby garmażeryjne i kulinarne - schłodzone - wytwórnie makaronów z udziałem jaj - wytwórnie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego - zakłady obrotu żywnością: sklepy spożywcze (w tym: super, hipermarkety), magazyny hurtowe, kioski i inne wprowadzające do obrotu: mięso, podroby i przetwory mięsne – nietrwałe mikrobiologicznie; drób, podroby i produkty drobiarskie, jaja i ich przetwory – nietrwałe mikrobiologicznie; ryby, owoce morza i ich przetwory – nietrwałe mikrobiologicznie; mleko i przetwory mleczne – nietrwałe mikrobiologicznie; wyroby ciastkarskie – z kremem niepoddanym obróbce cieplnej, - zakłady żywienia zbiorowego zamkniętego przygotowujące posiłki przeznaczone dla wrażliwych grup konsumentów (np. dzieci, alergicy, osoby starsze), - zakłady żywienia zbiorowego otwartego, zakłady usług cateringowych produkujące posiłki od surowca do wyrobu gotowego, wyrobów garmażeryjnych, potraw niepoddanych obróbce termicznej.
Średnie ryzyko	- wytwórnie lodów bez udziału mleka i jaj (tradycyjne), - lody z automatu, - piekarnie, ciastkarnie i piekarnie – ciastkarnie produkujące wyroby ciastkarskie – z kremem poddanym obróbce cieplnej, - przetwórnie owocowo-warzywne i grzybowe produkujące warzywa i owoce świeże do dalszego przetwórstwa, - browary i rozlewnie piwa, słodownie produkujące piwo nieutralizowane, - wytwórnie naturalnych wód mineralnych, naturalnych wód źródlanych i stołowych produkujące naturalne wody mineralne, wody źródlane, wody stołowe –niegazowane, - zakłady garmażeryjne produkujące wyroby garmażeryjne i kulinarne – mrożone, - wytwórnie wyrobów cukierniczych produkujące wyroby cukiernicze czekoladowe, - wytwórnie suplementów diety,

Kategoria ryzyka	Grupy obiektów lub obiekty kontrolowane
	- podmioty produkcji pierwotnej, w tym realizujące dostawy bezpośrednie warzyw i owoców przeznaczonych do bezpośredniego spożycia, w szczególności owoce miękkie, - produkcja żywności w warunkach domowych, - rolniczy handel detaliczny, - zakłady produkujące zioła i przyprawy, - zakłady obrotu żywnością: sklepy spożywcze (w tym: super, hipermarkety), magazyny hurtowe, kioski i inne wprowadzające do obrotu: wyroby ciastkarskie – z kremem poddanym obróbce cieplnej, wyroby cukiernicze czekoladowe i pozostałe, - zakłady żywienia zbiorowego zamkniętego, - zakłady żywienia zbiorowego otwartego, zakłady usług cateringowych, zakłady małej gastronomii, - środki transportu do przewożenia produktów wymagających zachowania łańcucha chłodniczego.
Niskie ryzyko	- wytwórnie tłuszczów roślinnych i mieszanin tłuszczów zwierzęcych z roślinnymi, - piekarnie, piekarnio-ciastkarnie, ciastkarnie produkujące: produkty i wyroby przemysłu piekarskiego, pieczywo cukiernicze, galanterię ciastkarską, - przetwórnie owocowo-warzywne i grzybowe produkujące: suszone warzywa, owoce i orzechy; mrożone warzywa i owoce; przetwory i produkty warzywne i owocowe; konserwy warzywne i owocowe; konserwy warzywno – mięsne; suszone grzyby; mrożone grzyby; przetwory i produkty grzybowe; konserwy grzybowe, - wytwórnie napojów alkoholowych, - browary i rozlewnie piwa, słodownie produkujące produkty przemysłu piwowarskiego i słodowni, - wytwórnie napojów bezalkoholowych gazowanych i niegazowanych, - wytwórnie naturalnych wód mineralnych, naturalnych wód źródlanych i stołowych produkujące naturalne wody mineralne, wody źródlane, wody stołowe – gazowane, - zakłady przemysłu zbożowo-młynarskiego, - wytwórnie makaronów bez udziału jaj, - wytwórnie wyrobów cukierniczych produkujące cukierni i galanterię cukierniczą, - wytwórnie koncentratów spożywczych, - wytwórnie octu, majonezu i musztardy, - wytwórnie chrupek, chipsów i prażynek, - wytwórnie substancji dodatkowych, aromatów, enzymów itp.,

Kategoria ryzyka	Grupy obiektów lub obiekty kontrolowane
	- cukrownie, - zakłady paczkujące, - podmioty produkcji pierwotnej, w tym realizujące dostawy bezpośrednie pozostałych produktów produkcji pierwotnej np. zboża, warzywa korzeniowe, - zakłady produkujące kawę i herbatę, - wytwórnie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością, - zakłady obrotu żywnością: sklepy spożywcze (w tym: super, hipermarkety), magazyny hurtowe, kioski i inne wprowadzające do obrotu produkty trwałe mikrobiologicznie, - środki transportu do przewożenia produktów w temp otoczenia, - zakłady obrotu materiałami i wyrobami przeznaczonymi do kontaktu z żywnością w tym hurtownie i sklepy.

OBSZAR PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH

Kategoria ryzyka	Wyniki poprzednich kontroli lub interwencje oraz informacje od innych organów i interwencje oraz informacje od innych organów
Wysokie ryzyko	Stwierdzone wcześniej poważne uchybienia w zakresie przepisów dotyczących produktów biobójczych - udostępniania na rynku produktu biobójczego bez pozwolenia lub zawierającego substancje czynną nie znajdującą się w wykazie, o którym mowa w art. 95 rozporządzenia BPR, - nieterminowe realizowanie zaleceń z poprzednich kontroli, - unikanie i celowe utrudnianie kontroli, - liczne interwencje konsumenckie lub informacje od innych organów w zakresie naruszenia przepisów dotyczących produktów biobójczych, - udostępniania na rynku produktu biobójczego bez pozwolenia lub zawierającego substancje czynną nie znajdującą się w wykazie, o którym mowa w art. 95 rozporządzenia BPR.
Średnie ryzyko	Stwierdzone wcześniej uchybienia w zakresie przepisów ustawy o produktach biobójczych opisanych w art. 46 ust. 1 pkt 1-7 oraz ust. 2 - wprowadzania do obrotu produktu biobójczego nieopakowanego lub nieoznakowanego zgodnie z rozporządzeniem BPR (art. 69) lub ustawą o produktach biobójczych (art. 31-33),

Kategoria ryzyka	Wyniki poprzednich kontroli lub interwencje oraz informacje od innych organów i interwencje oraz informacje od innych organów
	- reklamowania produktu biobójczego niezgodnie z przepisami rozporządzenia BPR (art. 72), - nieprzechowywania w odniesieniu do procesu produkcji odpowiedniej dokumentacji lub nieprzechowywania próbek serii produkcyjnych produktu biobójczego zgodnie z rozporządzeniem BPR (art. 65 ust. 2), - udostępniania na rynku produktu biobójczego zawierającego informacje niezgodne z zatwierdzonym oznakowaniem wprowadzonego do obrotu produktu biobójczego, - nieprzekazywania w terminie określonym w ustawie o produktach biobójczych informacji o zmianie dostawcy substancji czynnej (art. 27 ust. 6), - nieprzekazywania konsumentowi (na jego wniosek) przez dostawcę wyrobu poddanego działaniu produktu biobójczego, informacji na temat produktu biobójczego, którego działaniu poddany został ten wyrób, - brak współpracy w czasie poprzednich kontroli, - pojedyncze interwencje konsumenckie lub informacje od innych organów nadzoru w zakresie naruszenia przepisów ustawy o produktach biobójczych opisanych w art. 46 ust. 1 pkt 1-7 oraz ust. 2, - wprowadzania do obrotu produktu biobójczego nieopakowanego lub nieoznakowanego zgodnie z rozporządzeniem BPR (art. 69) lub ustawą o produktach biobójczych (art. 31-33), - reklamowania produktu biobójczego niezgodnie z przepisami rozporządzenia BPR (art. 72), - nieprzechowywania w odniesieniu do procesu produkcji odpowiedniej dokumentacji lub nieprzechowywania próbek serii produkcyjnych produktu biobójczego zgodnie z rozporządzeniem BPR (art. 65 ust. 2), - udostępniania na rynku produktu biobójczego zawierającego informacje niezgodne z zatwierdzonym oznakowaniem wprowadzonego do obrotu produktu biobójczego, - nieprzekazywania w terminie określonym w ustawie o produktach biobójczych informacji o zmianie dostawcy substancji czynnej (art. 27 ust. 6), - nieprzekazywania konsumentowi (na jego wniosek) przez dostawcę wyrobu poddanego działaniu produktu biobójczego, informacji na temat produktu biobójczego, którego działaniu poddany został ten wyrób, - brak zapewnienia zgodności z przepisami rozporządzenia REACH i CLP m.in: brak atestowanego zamknięcia zabezpieczającego przed otwarciem przez dzieci w przypadku,

Kategoria ryzyka	Wyniki poprzednich kontroli lub interwencje oraz informacje od innych organów i interwencje oraz informacje od innych organów
	gdy jest to wymagane, brak wyczuwalnego dotykem ostrzeżenia o niebezpieczeństwie, gdy jest to wymagane, - brak zgłoszeń PCN/UFI dla mieszanin stwarzających zagrożenie, - nieprawidłowości w zakresie kart charakterystyki. W przypadku konfekcjonerów produktów biobójczych: - wystąpienie przypadków braku zgody właściciela pozwolenia na konfekcjonowanie produktu biobójczego. Braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego ryzyka.
Niskie ryzyko	- nieliczne, drobne uchybienia w zakresie przepisów dotyczących produktów biobójczych, - interwencje lub pojedyncze skargi konsumenckie w zakresie naruszenia innych niż wskazanych dla wyższych poziomów ryzyka przepisów dotyczących produktów biobójczych, - braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego i średniego ryzyka, - brak innych przesłanek do kwalifikacji wysokiego lub średniego ryzyka.

OBSZAR PRODUKTÓW KOSMETYCZNYCH

Kategoria ryzyka	Wyniki poprzednich kontroli lub interwencje oraz informacje od innych organów i interwencje oraz informacje od innych organów
Analiza ryzyka dla osób odpowiedzialnych	
Wysokie ryzyko	- stwierdzone wcześniej poważne uchybienia w zakresie przepisów dotyczących: art. 10, 11 (dokumentacja i raport bezpieczeństwa) np. brak dokumentacji, brak raportu zgodnego z załącznikiem I, art. 14 i 15 (ograniczenia odnoszące się do substancji) rozporządzenia 1223/2009, poważne uchybienia w zakresie oznakowania (art. 19) – brak wskazania osoby odpowiedzialnej, brak wymaganych ostrzeżeń, - nieterminowe realizowanie zaleceń z poprzednich kontroli, - unikanie i celowe utrudnianie kontroli, - liczne interwencje konsumenckie dotyczące podejrzeń niewłaściwej jakości zdrowotnej lub informacje od innych organów zakresie przepisów dotyczących w szczególności art. 10, 11 (dokumentacja i raport bezpieczeństwa) np. brak dokumentacji, brak raportu lub brak w raporcie istotnych danych

Kategoria ryzyka	Wyniki poprzednich kontroli lub interwencje oraz informacje od innych organów i interwencje oraz informacje od innych organów
	(załącznik I), 14 i 15 (ograniczenia odnoszące się do substancji) rozporządzenia 1223/2009.
Średnie ryzyko	- stwierdzone wcześniej uchybienia w zakresie przepisów dotyczących: art. 10, 11(dokumentacja i raport bezpieczeństwa) np. pojedyncze braki w dokumentacji, niepełny raport bezpieczeństwa (załącznik I), art.14 i 15 (ograniczenia odnoszące się do substancji) rozporządzenia 1223/2009, - uchybienia w zakresie oznakowania produktów kosmetycznych (art. 19 i 20 rozporządzenia 1223/2009), - uchybienia w zakresie art. 13 rozporządzenia 1223/2009 (zgłaszanie) np. brak zgłoszenia, - brak współpracy w czasie poprzednich kontroli, - pojedyncze interwencje konsumenckie lub informacje od innych organów nadzoru w zakresie przepisów dotyczących produktów kosmetycznych, dot. w szczególności składu lub oznakowania produktów kosmetycznych (art. 19 i 20 rozporządzenia 1223/2009), - braki naruszeń kwalifikujących do dużego ryzyka.
Niskie ryzyko	- nieliczne, drobne uchybienia w zakresie przepisów dotyczących produktów kosmetycznych nie wskazanych w poprzednich pkt dot. dużego i średniego ryzyka, - nieścisłości lub brak aktualizacji zgłoszenia produktu (art. 13 rozporządzenia 1223/2009), - pojedyncze interwencje konsumenckie w zakresie przepisów dotyczących produktów kosmetycznych np. uchybienia w zakresie oznakowania produktów kosmetycznych (art. 19 i 20 rozporządzenia 1223/2009), - uchybienia w zakresie art. 13 rozporządzenia 1223/2009 (zgłaszanie np. brak zgłoszenia), - braki naruszeń kwalifikujących do dużego i średniego ryzyka, - brak innych przesłanek do kwalifikacji dużego lub średniego ryzyka.

Kategoria ryzyka	Wyniki poprzednich kontroli lub Interwencje oraz informacje od innych organów i interwencje oraz informacje od innych organów
Analiza ryzyka dla wytwórcy – art. 8 rozporządzenia 1223/2009	
Wysokie ryzyko	- niewdrożony system GMP,

Kategoria ryzyka	Wyniki poprzednich kontroli lub Interwencje oraz informacje od innych organów i interwencje oraz informacje od innych organów
	- poważne uchybienia w systemie GMP mogące wpływać na bezpieczeństwo produktu kosmetycznego np. niewłaściwe warunki sanitarne, brak procedur odnoszących się mycia i dezynfekcji, - liczne interwencje np. od podmiotów zlecających wytworzenie produktu, - informacje od innych organów, - rodzaj produktów kosmetycznych: produkty podatne na zanieczyszczenia mikrobiologiczne, produkty przeznaczone dla małych dzieci lub specjalnych grup konsumentów, - nieterminowe realizowanie zaleceń z poprzednich kontroli, - unikanie i celowe utrudnianie kontroli.
Średnie ryzyko	- stwierdzone uchybienia w systemie GMP nie wpływające w sposób znaczący na bezpieczeństwo produktu kosmetycznego, - interwencje od podmiotów zlecających wytworzenie produktu, informacje od innych organów, - rodzaj produktów kosmetycznych: inne niż w pkt. duże i małe ryzyko – z uwagi na ryzyko mikrobiologiczne, - brak współpracy w czasie kontroli, - braki naruszeń kwalifikujących do dużego ryzyka.
Niskie ryzyko	- nieliczne uchybienia w systemie GMP, - brak zgłoszenia – zgodnie z art. 6 ustawy o produktach kosmetycznych, - pojedyncze interwencje od podmiotów zlecających wytworzenie produktu lub informacje od innych organów nadzoru, - rodzaj produktów kosmetycznych: perfumy, produkty z dużą zawartością alkoholu lub niskiego ryzyka mikrobiologicznego, - braki naruszeń kwalifikujących do dużego i średniego ryzyka.

Kategoria ryzyka	Wyniki poprzednich kontroli lub Interwencje oraz informacje od innych organów i interwencje oraz informacje od innych organów
Analiza ryzyka dla dystrybutorów	
Wysokie ryzyko	- stwierdzone poważne uchybienia w zakresie przepisów dotyczących produktów kosmetycznych: brak realizacji art. 7 rozporządzenia 1223/2009 (identyfikacja w łańcuchu dostaw)

Kategoria ryzyka	Wyniki poprzednich kontroli lub Interwencje oraz informacje od innych organów i interwencje oraz informacje od innych organów
	- sprzedaż produktów o nieidentyfikowalnym pochodzeniu, - brak realizacji przepisów dotyczących art. 4 dot. odpowiedzialności z produkt – w przypadku importu oraz zmian w produkcie, które może wprowadzić dystrybutor – powyższe może prowadzić do konieczności zmiany kwalifikacji podmiotu z dystrybutora na osobę odpowiedzialną, - niespełnianie realizacji obowiązków określonych w art. 6 rozporządzenia 1223/2009, częsta sprzedaż produktów po upływie terminu trwałości, zły stan pomieszczeń, złe warunki sprzedaży/przechowywania produktów, - brak realizacji obowiązków art. 23 (dot. ciężkich działań niepożądanych), - liczne interwencje konsumenckie, - informacje od innych organów, - nieterminowe realizowanie zaleceń z poprzednich kontroli, - unikanie i celowe utrudnianie kontroli.
Średnie ryzyko	- nieliczne uchybienia w zakresie przepisów dotyczących produktów kosmetycznych np. art. 6 i 7 rozporządzenia 1223/2009, - sporadyczne przypadki sprzedaży produktów po upływie terminu trwałości, - pojedyncze interwencje konsumenckie lub informacje od innych organów nadzoru, - brak współpracy w czasie kontroli.
Niskie ryzyko	- brak uchybień, - brak interwencji, - braki naruszeń kwalifikujących do dużego i średniego ryzyka.

OBSZAR SUBSTANCJI CHEMICZNYCH I ICH MIESZANIN

Kategoria ryzyka	Wyniki poprzednich kontroli lub Interwencje oraz informacje od innych organów i interwencje oraz informacje od innych organów
Wysokie ryzyko	- stwierdzone w poprzednich kontrolach poważne uchybienia, - liczne interwencje (10 lub więcej w okresie 5 lat) i/lub informacje od innych organów dotyczące poniższych obowiązków w zakresie substancji chemicznych i ich mieszanin:

Kategoria ryzyka	Wyniki poprzednich kontroli lub Interwencje oraz informacje od innych organów i interwencje oraz informacje od innych organów
	wprowadzanie do obrotu lub stosowanie substancji, mieszanin, bez wymaganej rejestracji, - brak raportu bezpieczeństwa chemicznego zgodnie z REACH, - niespełnianie przepisów prawa w zakresie zał. XIV (zezwolenia) i zał. XVII (ograniczenia) REACH, - niespełnianie przepisów prawa w zakresie badań na zwierzętach kręgowych (REACH) oraz na ludziach i zwierzętach (CLP), - wprowadzanie bez wymaganej zgody na odstępstwo (wg rozporządzenia w sprawie detergentów) środka powierzchniowo czynnego, - nieterminowe realizowanie zaleceń z poprzednich kontroli, - unikanie i celowe utrudnianie kontroli. W przypadku producentów i wprowadzających do obrotu: - brak atestowanego zamknięcia zabezpieczającego przed otwarciem przez dzieci w przypadku, gdy jest to wymagane.
Średnie ryzyko	- stwierdzone w poprzednich kontrolach uchybienia, interwencje (powyżej 3 w okresie 3 lat) i/lub informacje od innych organów w zakresie przepisów dotyczących substancji chemicznych i ich mieszanin oraz detergentów nie opisane w punkcie dotyczącym wysokiego ryzyka, - brak dokumentacji w łańcuchu dostaw m.in. zakresie informacji o substancjach zawartych w wyrobach (SVHC), bazy SCIP, zgłoszeń PCN/UFI - brak współpracy w czasie poprzednich kontroli. W przypadku importerów: - niezgodności dotyczące zgłoszeń do C&L Inventory, - niezgodności dotyczące zgłoszeń oraz identyfikacji substancji SVHC. Braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego ryzyka.
Niskie ryzyko	- stwierdzone w poprzednich kontrolach pojedyncze, drobne uchybienia lub interwencje (1-3 w okresie 5 lat) w zakresie przepisów dotyczących substancji chemicznych i ich mieszanin oraz detergentów nie opisane w punktach dotyczących wysokiego i średniego ryzyka, - braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego i średniego ryzyka.

OBSZAR NADZORU NAD ŚRODKAMI ZASTĘPCZYMI, NPS I PREKURSORAMI KAT. 2 I 3

- środki zastępcze – nadzór ma charakter interwencyjny,
- nadzór nad przedsiębiorstwami, w których przetwarzane, przerabiane itd. są NSP – kontrole na wniosek Biura,
- nadzór nad przedsiębiorstwami, w których są używane prekursory narkotyków kat. 2 i 3 – kontrole na wniosek Biura.

OBSZAR HIGIENY DZIECI I MŁODZIEŻY

Ocena ryzyka opiera się na dwóch kryteriach:

Kryterium	Opis	Punktacja
Prawdopodobieństwo naruszenia prawa	ocena oparta na historii przedsiębiorcy, wcześniejszych wynikach kontroli, rodzaju działalności i jej wpływ na zdrowie publiczne, skala działalności oraz grupa docelowa (dzieci i młodzież), skargach, liczbie i częstotliwości stwierdzonych nieprawidłowości	1 – niska 2 – średnia 3 – wysoka
Skutek naruszenia	skala potencjalnych konsekwencji naruszenia przepisów prawa (zagrożenie dla życia lub zdrowia oraz środowiska)	1 – niski 2 – średni 3 – wysoki

Kategorię ryzyka stanowi wynik punktowy określony na podstawie iloczynu skutku naruszenia przepisów i prawdopodobieństwa wystąpienia naruszenia przepisów sanitarnych

Kategoria ryzyka	Grupy obiektów lub obiekty kontrolowane
Wysokie ryzyko	Działalność gospodarcza o wysokim prawdopodobieństwie wystąpienia zagrożenia zdrowia lub życia - placówki (lub ich części), w których występują czynniki szkodliwe: - szkoły wszystkich typów, w których obecne są szkodliwe substancje chemiczne wykorzystywane w trakcie doświadczeń wykonywanych zarówno przez uczniów, jak również w ramach pokazu przez nauczyciela, - szkoły wyższe w których obecne są szkodliwe substancje chemiczne wykorzystywane w trakcie doświadczeń wykonywanych zarówno przez studentów, jak również w ramach pokazu przez wykładowców, - szkoły wszystkich typów oraz szkoły wyższe kształcące w kierunkach na których może dojść do zakażeń materiałem biologicznym uczniów, studentów, nauczycieli wykładowców (technika weterynaryjne, szkoły kształcące w kierunkach weterynaryjnych i medycznych), - placówki praktycznej nauki zawodu, w których badania środowiska praktycznej nauki zawodu wykazały występowanie czynników szkodliwych bądź uciążliwych na stanowiskach,

Kategoria ryzyka	Grupy obiektów lub obiekty kontrolowane
	których prowadzona jest nauka praktycznej nauki zawodu (bez względu na wysokość najwyższych stężeń i natężeń występujących w tym środowisku), - placówki praktycznej nauki zawodu, w których w ramach programu nauczania może dojść do przerywania ciągłości ludzkich tkanek (np. kosmetyczki), - turnusy sezonowego wypoczynku dzieci i młodzieży (wypoczynek w formie wyjazdowej), - placówki opieki nad dziećmi w wieku do lat 3 (żłobki, kluby dziecięce), - placówki wychowania przedszkolnego (przedszkola, punkty przedszkolne, zespoły wychowania przedszkolnego).
Średnie ryzyko	Działalność gospodarcza o umiarkowanym prawdopodobieństwie wystąpienia zagrożenia zdrowia lub życia: - szkoły wszystkich typów oraz szkoły wyższe, które nie posiadają niebezpiecznych substancji chemicznych i ich mieszanin i nie prowadzą z nimi doświadczeń, do tej grupy zalicza się również szkoły artystyczne, które realizują podstawę programową w danym zakresie, - miejsca zakwaterowania, w których przybywają dzieci i młodzież (samodzielne domy studenckie, internaty i bursy, schroniska młodzieżowe), - domy wczasów dziecięcych, - specjalne ośrodki wychowawcze, - specjalne ośrodki szkolno-wychowawcze, - młodzieżowe ośrodki wychowawcze, - młodzieżowe ośrodki socjoterapii, - placówki opiekuńczo-wychowawcze, - domy pomocy społecznej, - sale/salony zabaw, - tzw. „małpie gaje”, - turnusy sezonowego wypoczynku dzieci i młodzieży (wypoczynek w miejscu zamieszkania), - zielone/białe szkoły.
Niskie ryzyko	Działalność gospodarcza o małym prawdopodobieństwie wystąpienia zagrożenia zdrowia lub życia: - wsparcia dziennego, - młodzieżowe domy kultury i pałace młodzieży, - ogniska pracy pozaszkolnej, - ogrody jordanowskie,

Kategoria ryzyka	Grupy obiektów lub obiekty kontrolowane
	- placówki zajmujące się wspomaganiem terapeutycznym dzieci i młodzieży (poradnie-psychologiczno-pedagogiczne, centra pomocy psychologiczno-pedagogicznej, centra wspierania edukacji, itp.), - szkoły muzyczne realizujące wyłącznie kształcenie artystyczne.

OBSZAR HIGIENY PRACY

Kategoria ryzyka	Wyniki poprzednich kontroli lub interwencje oraz informacje od innych organów (obiekty spełniające co najmniej 1 z poniższych kryteriów)	
Wysokie ryzyko (1 grupa)	1A	Zakłady, w których występują przekroczenia dopuszczalnych poziomów czynników szkodliwych dla zdrowia lub były stwierdzone przekroczenia NDS/NDN, NDSCh, NDSP w minionym roku (z wyjątkiem zakładów (dot. stanowisk pracy) z przekroczeniami NDN hałasu i drgań mechanicznych, w których wdrożono program działań organizacyjno-technicznych)
	1B	Zakłady, w których występuje narażenie inhalacyjne na czynniki rakotwórcze, mutagenne lub reprotoksyczne (CMR) w stężeniach > 0,5 NDS.
	1C	Zakłady, w których dochodzi do zamierzonego użycia szkodliwego czynnika biologicznego z grupy 4 oraz podmioty lecznicze wyznaczone do opieki nad pacjentem ze zdiagnozowaną chorobą zakaźną wywołaną szkodliwym czynnikiem biologicznym z grupy 4. Zakłady, w których występuje narażenie na szkodliwe czynniki biologiczne grupy 3 o podwyższonym ryzyku narażenia względem ryzyka populacyjnego – praca w zakładach gospodarki odpadami oraz przy oczyszczaniu ścieków.
	1D	Zakłady, w których w ostatnich latach występuje wzmożone występowanie chorób zawodowych mających bezpośredni związek z obecnie prowadzoną działalnością zakładu.
	1E	Zakłady, które dotychczas nie były objęte nadzorem (planowana pierwsza kontrola celem oceny zagrożeń środowiska pracy)
Średnie ryzyko	2A	Zakłady, w których występują czynniki szkodliwe, ale ich stężenia i natężenia wynoszą $0,5 < x \leq 1$

Kategoria ryzyka	Wyniki poprzednich kontroli lub interwencje oraz informacje od innych organów (obiekty spełniające co najmniej 1 z poniższych kryteriów)	
(2 grupa)		NDS/NDN oraz zakłady (dot. stanowisk pracy) z przekroczeniami NDN hałasu i drgań mechanicznych, w których wdrożono program działań organizacyjno-technicznych.
	2B	Zakłady, w których występuje narażenie na czynniki rakotwórcze, mutagenne lub reprotoksyczne (CMR) w stężeniach $0,1 < x \leq 0,5$ NDS i/lub, w których występuje narażenie na czynniki rakotwórcze, mutagenne lub reprotoksyczne (CMR), dla których nie określono wartości NDS lub nie przeprowadzono badań i pomiarów tych czynników w środowiska pracy.
	2C	Zakłady, w których występuje narażenie na szkodliwe czynniki biologiczne grupy 3 o podwyższonym ryzyku narażenia względem ryzyka populacyjnego (z wyjątkiem przychodni lekarskich i stomatologicznych oraz zakładów wymienionych w podgrupie 1 C).
Niskie ryzyko (3 grupa)	3A	Pozostałe zakłady, w których czynniki szkodliwe dla zdrowia występują w stężeniach lub natężeniach mniejszych/równych 0,5 NDS/NDN.
	3B	Pozostałe zakłady, w których występują czynniki rakotwórcze, mutagenne lub reprotoksyczne (CMR) (niewymienione w grupie 1B i 2B).
	3C	Pozostałe zakłady, w których występuje narażenie na szkodliwe czynniki biologiczne grupy 3 (niewymienione w grupie 1C i 2C) lub w których występuje wyłącznie narażenie na czynniki biologiczne grupy 2.
	3D	Pozostałe zakłady, niespełniające kryteriów średniego lub wysokiego ryzyka.

OBSZAR HIGIENY KOMUNALNEJ, W TYM BEZPIECZEŃSTWA ZDROWOTNEGO WODY

Kategoria ryzyka	Grupy obiektów lub obiekty kontrolowane
Wysokie ryzyko	- podmioty lecznicze tj.: szpital, zakład opiekuńczo-leczniczy, zakład pielęgnacyjno-opiekuńczy, zakład rehabilitacji leczniczej, hospicjum, zakład leczenia uzdrowiskowego (sanatorium), zakład patomorfologii, prosektura, - wodociągi – system zaopatrzenia w wodę,

Kategoria ryzyka	Grupy obiektów lub obiekty kontrolowane
	- zakład/salon wykonujący zabiegi z naruszeniem ciągłości tkanek, m.in. tj.: kosmetyczny, tatuażu, piercingu, - domy przedpogrzebowe/zakłady świadczące inwazyjne usługi związane z przygotowaniem zwłok do pochowania, m.in. tj.: balsamacja, konserwacja, usuwanie elektrod/rozsuszników, - pralnie świadczące usługi dla podmiotów wykonujących działalność leczniczą, - domy pomocy społecznej, placówki zapewniające całodobową opiekę, ogrzewalnie, schroniska dla bezdomnych z usługami opiekuńczymi.
Średnie ryzyko	- noclegownie, schroniska dla bezdomnych, - pralnie świadczące usługi podmiotom innym niż wykonujące działalność leczniczą, - hotele, motele, pensjonaty, kempingi, domy wycieczkowe, schroniska młodzieżowe, schroniska, pola biwakowe, agroturystyka, - kąpieliska i miejsca okazjonalnie wykorzystywane do kąpieli, - pływalnie, - strzeżone ośrodki i areszty dla cudzoziemców, izby wytrzeźwień.
Niskie ryzyko	- domy przedpogrzebowe świadczące usługi inne niż wskazane w 1 grupie ryzyka (przewóz, przechowywanie zwłok, itp.), - cmentarze, - zakłady fryzjerskie, zakłady kosmetyczne bez przerywania ciągłości tkanek, - solaria, zakłady odnowy biologicznej bez przerywania ciągłości tkanek, - dworce autobusowe, dworce kolejowe, porty lotnicze, porty morskie, - przejście graniczne, ustępy publiczne i ogólnodostępne, - obiekty sportowe, tereny rekreacyjne (tereny zieleni), plaże przy kąpieliskach, - zakłady karne, areszty śledcze.

OBSZAR EPIDEMIOLOGII

Kategoria ryzyka	Grupy obiektów lub obiekty kontrolowane
Wysokie ryzyko	- podmioty lecznicze w rodzaju szpitale (niezależnie od profilu) - wysokie ryzyko szerzenia się zakażeń ze względu na obecność

Kategoria ryzyka	Grupy obiektów lub obiekty kontrolowane
	osób chorych, z różnym i trudnym do oceny stanem immunologicznym, nasilenia inwazyjnych procedur leczniczych i diagnostycznych, wielochorobowość, - szpitale 1 dniowe - krótkotrwała hospitalizacja zazwyczaj u osób w dobrym stanie ogólnym, bez wielochorobowości, inwazyjne metody lecznicze, - zakłady opiekuńczo-lecznicze, opiekuńczo-pielęgnacyjne - wysokie ryzyko szerzenia się zakażeń - wysokie ryzyko szerzenia się zakażeń ze względu na wielochorobowość i starczy wiek pacjentów, różny trudny do oceny stan immunologiczny, długi czas przebywania w nich pacjentów, wcześniejsze pobyty pacjentów w szpitalach, - podmioty lecznicze ambulatoryjne - zabiegowe: tj. punkty szczepień , przychodnie i praktyki lekarskie (np. , chirurgiczne, stomatologiczne, ginekologiczne, laryngologiczne i wykonujące zabiegi endoskopowe) – inwazyjne procedury diagnostyczne i lecznicze, ale krótki pobyt pacjenta w podmiocie leczniczym, zazwyczaj prawidłowy stan immunologiczny, - stacje krwiodawstwa – krótkotrwałe inwazyjne procedury pobrania krwi, wykonywane u osób zdrowych z prawidłowym stanem immunologicznym, z użyciem sprzętu jednorazowego, - stacje dializ – długotrwałe i powtarzane wielokrotnie inwazyjne procedury zabiegowe, u osób z niewydolnością narządową, często z wielochorobowością i trudnym do oceny stanem immunologicznym.
Średnie ryzyko	- podmioty lecznicze w rodzaju sanatoria, ośrodki rehabilitacji - średnie ryzyko szerzenia się zakażeń - osoby zazwyczaj rokujące powrót do zdrowia i sprawności, często starszy wiek i wielochorobowość, mało inwazyjne procedury diagnostyczne i lecznicze, pobyt kilkutygodniowy (długotrwały), - punkty pobrania krwi - średnie ryzyko szerzenia się zakażeń - krótkotrwałe inwazyjne procedury diagnostyczne, krótki pobyt w podmiocie leczniczym.
Niskie ryzyko	- podmioty lecznicze ambulatoryjne tj. przychodnie i praktyki lekarskie i pielęgniarstwo (za wyjątkiem zabiegowych), fizjoterapia - niskie ryzyko szerzenia się zakażeń - małe nasilenie procedur inwazyjnych, zazwyczaj prawidłowy stan immunologiczny pacjentów, krótki pobyt pacjenta w podmiocie leczniczym.

OBSZAR HIGIENY RADIACYJNEJ W ZAKRESIE PÓL ELEKTROMAGNETYCZNYCH

Kategoria ryzyka	Grupy obiektów lub obiekty kontrolowane
Wysokie ryzyko	podmioty lecznicze wykonujące świadczenia szpitalne w których są stosowane rezonanse magnetyczne oraz inne urządzenia wykorzystujące pola elektromagnetyczne
Średnie ryzyko	pozostałe podmioty lecznicze oraz inne podmioty wykorzystujące pola elektromagnetyczne do celów medycznych
Niskie ryzyko	podmioty wykorzystujące pola elektromagnetyczne do celów innych niż medyczne (energetyka, przemysł, radiokomunikacja i łączność, nauka i inne)

OBSZAR HIGIENY RADIACYJNEJ W ZAKRESIE PROMIENIOWANIA JONIZUJĄCEGO

Kategoria ryzyka	Grupy obiektów lub obiekty kontrolowane
Wysokie ryzyko	jednostki ochrony zdrowia wykonujące świadczenia szpitalne
Średnie ryzyko	pozostałe jednostki organizacyjne wykonujące działalność związaną z narażeniem na promieniowanie jonizujące
Niskie ryzyko	brak