

KRYTERIA KATEGORYZACJI PRZEDSIĘBIORCÓW WEDŁUG ANALIZY RYZYKA

Zgodnie z art.47 ust. 1a ustawy z dnia 6 marca 2018 r. Prawo przedsiębiorców, Państwowy Powiatowy Inspektor Sanitarny w Wysokiem Mazowieckiem przedstawia informacje o zasadach umożliwiających przypisanie przedsiębiorców do właściwej dla nich kategorii ryzyka.

Kontrole planowane przeprowadzane są zgodnie z okresowym planem kontroli po uprzednim dokonaniu okresowej analizy prawdopodobieństwa naruszenia prawa w ramach wykonywania działalności gospodarczej. Analiza obejmuje identyfikację obszarów podmiotowych i przedmiotowych, w których ryzyko naruszenia przepisów jest największe.

W oparciu o wyniki analizy, kontrolowane podmioty przypisywane są do jednej z następującej kategorii ryzyka: niskie, średnie, wysokie.

Częstotliwość planowanych kontroli uzależniona jest od przypisanej kategorii ryzyka:

- Niskie – kontrole przeprowadza się nie częściej niż raz w ciągu 5 lat,
- Średnie – planowana kontrola przeprowadzana jest nie częściej niż raz w ciągu 3 lat, ale nie rzadziej niż raz na 5 lat,
- Wysokie - brak ograniczeń, co do częstotliwości kontroli planowanych. Kontrole przeprowadzane są tak często, jak to jest konieczne dla zapewnienia skutecznego stosowania odpowiednich przepisów, z uwzględnieniem wysokiego ryzyka wystąpienia nieprawidłowości oraz środków niezbędnych do jego ograniczania.

W każdym przypadku może zostać zwiększona 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.

1. Obszar Higieny Dzieci Młodzieży

Podmioty	Kategoria ryzyka
– 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, 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 przerwania ciągłości ludzkich tkanek (np. kosmetyczki), – turnusy sezonowego wypoczynku dzieci i młodzieży (wypoczynek w formie wyjazdowej), – placówki opieki nad dziećmi do lat 3 (żłobki, kluby dziecięce), – placówki wychowania przedszkolnego (przedszkola, punkty przedszkolne, zespoły wychowania przedszkolnego),	Ryzyko wysokie
– 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,	Ryzyko średnie

– 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,	
– placówki wsparcia dziennego, – młodzieżowe domy kultury i pałace młodzieży, – ogniska pracy pozaszkolnej, – ogrody jordanowskie, – placówki zajmujące się wspomaganie terapeutycznym dzieci i młodzieży (poradnie-psychologiczno-pedagogiczne, centra pomocy psychologiczno-pedagogicznej, centra wspierania edukacji, itp.), – szkoły muzyczne realizujące wyłącznie kształcenie artystyczne.	Ryzyko niskie

2. Obszar Higieny Pracy

Podmioty	Kategoria ryzyka
– 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), – zakłady, w których występuje narażenie inhalacyjne na czynniki rakotwórcze, mutagenne lub reprotoksyczne (CMR) w stężeniach $> 0,5$ NDS, – 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, – zakłady, w których w ostatnich latach występuje wzmożone występowanie chorób zawodowych mających bezpośredni związek z obecnie prowadzoną działalnością zakładu, – zakłady, które dotychczas nie były objęte nadzorem (planowana pierwsza kontrola celem oceny zagrożeń środowiska pracy),	Ryzyko wysokie
– niewymienione w grupie ryzyka wysokiego zakłady, w których występują czynniki szkodliwe, ale ich stężenia i natężenia wynoszą $0,5 < x \leq 1$ NDS/NDN oraz zakłady (dot. stanowisk pracy) z przekroczeniami NDN hałasu i drgań mechanicznych, w których wdrożono program działań organizacyjno-technicznych, – niewymienione w grupie ryzyka wysokiego 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 środowisku pracy, – niewymienione w grupie ryzyka wysokiego zakłady, w których występuje narażenie na szkodliwe czynniki biologiczne grupy 3 o podwyższonym ryzyku narażenia względem ryzyka populacyjnego (z	Ryzyko średnie

wyjątkiem przychodni lekarskich i stomatologicznych oraz zakładów wymienionych w podgrupie ryzyka wysokiego),	
– obiekty (nie wymienione w objaśnieniach do grupy ryzyka wysokiego i średniego) tj. pozostałe zakłady, w których czynniki szkodliwe dla zdrowia występują w stężeniach lub natężeniach mniejszych/równych 0,5 NDS/NDN, – obiekty (nie wymienione w objaśnieniach do grupy ryzyka wysokiego i średniego) tj. pozostałe zakłady, w których występują czynniki rakotwórcze, mutagenne lub reprotoksyczne (CMR) (niewymienione w grupie ryzyka wysokiego i średniego), – obiekty (nie wymienione w objaśnieniach do grupy ryzyka wysokiego i średniego) tj. pozostałe zakłady, w których występuje narażenie na szkodliwe czynniki biologiczne grupy 3 (niewymienione w grupie ryzyka wysokiego i średniego) lub w których występuje wyłącznie narażenie na czynniki biologiczne grupy 2, – pozostałe zakłady, niespełniające kryteriów średniego lub wysokiego ryzyka,	Ryzyko niskie

3. Obszar Nadzoru nad Chemikaliami

Produkty biobójcze

Podmioty	Kategoria ryzyka
– podmioty, w których stwierdzono 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 – podmioty, w których stwierdzono nieterminowe realizowanie zaleceń z poprzednich kontroli, – podmioty, w których stwierdzono unikanie i celowe utrudnianie kontroli, – podmioty, w których stwierdzono liczne interwencje konsumenckie lub informacje od innych organów w zakresie naruszenia przepisów dotyczących produktów biobójczych.	Ryzyko wysokie
– podmioty, w których stwierdzono 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); • 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. – podmioty, w których stwierdzono brak współpracy w czasie poprzednich kontroli,	Ryzyko średnie

– podmioty, w których stwierdzono 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. – podmioty, w których stwierdzono brak zapewnienia zgodności z przepisami rozporządzenia REACH i CLP m.in: • brak atestowanego zamknięcia zabezpieczającego przed otwarciem przez dzieci w przypadku, 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. – podmioty, w których stwierdzono w przypadku konfekcjonerów produktów biobójczych – wystąpienie przypadków braku zgody właściciela pozwolenia na konfekcjonowanie produktu biobójczego, – podmioty, w których stwierdzono braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego ryzyka.	
– podmioty, w których stwierdzono nieliczne, drobne uchybienia w zakresie przepisów dotyczących produktów biobójczych – podmioty, w których stwierdzono brak lub pojedyncze interwencje konsumenckie w zakresie naruszenia innych niż wskazanych dla wyższych poziomów ryzyka przepisów dotyczących produktów biobójczych – podmioty, w których stwierdzono braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego i średniego ryzyka – podmioty, w których stwierdzono brak innych przesłanek do kwalifikacji wysokiego lub średniego ryzyka	Ryzyko niskie

Produkty kosmetyczne - osoby odpowiedzialne:

Podmioty	Kategoria ryzyka
– podmioty, w których stwierdzono 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.	Ryzyko wysokie

– podmioty, w których stwierdzono nieterminowe realizowanie zaleceń z poprzednich kontroli. – podmioty, w których stwierdzono unikanie i celowe utrudnianie kontroli, – podmioty, w których stwierdzono 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 (załącznik I), art. 14 i 15 (ograniczenia odnoszące się do substancji) rozporządzenia 1223/2009.	
– podmioty, w których stwierdzono 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. – podmioty, w których stwierdzono uchybienia w zakresie oznakowania produktów kosmetycznych (art. 19 i 20 rozporządzenia 1223/2009), – podmioty, w których stwierdzono uchybienia w zakresie art. 13 rozporządzenia 1223/2009 (zgłaszanie) np. brak zgłoszenia, – podmioty, w których stwierdzono brak współpracy w czasie poprzednich kontroli, – podmioty, w których stwierdzono 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), – podmioty, w których stwierdzono braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego ryzyka	Ryzyko średnie
– podmioty, w których stwierdzono nieliczne, drobne uchybienia w zakresie przepisów dotyczących produktów kosmetycznych nie wskazanych w poprzednich pkt dot. wysokiego i średniego ryzyka, – podmioty, w których stwierdzono nieścisłości lub brak aktualizacji zgłoszenia produktu (art. 13 rozporządzenia 1223/2009), – podmioty, w których stwierdzono pojedyncze interwencje konsumenckie w zakresie przepisów dotyczących produktów kosmetycznych np. uchybienia w zakresie oznakowania produktów kosmetycznych (art. 19 i 20 rozporządzenia 1223/2009), – podmioty, w których stwierdzono uchybienia w zakresie art. 13 rozporządzenia 1223/2009 (zgłaszanie np. brak zgłoszenia), – podmioty, w których stwierdzono braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego i średniego ryzyka, – podmioty, w których stwierdzono brak innych przesłanek do kwalifikacji wysokiego lub średniego ryzyka.	Ryzyko niskie

Produkty kosmetyczne - wytwórcy - art. 8 rozporządzenia 1223/2009:

Podmioty	Kategoria ryzyka
– podmioty, w których stwierdzono niewdrożony system GMP, – podmioty, w których stwierdzono poważne uchybienia w systemie GMP mogące wpływać na bezpieczeństwo produktu kosmetycznego np. niewłaściwe warunki sanitarne, brak procedur odnoszących się mycia i dezynfekcji, – podmioty, w których stwierdzono liczne interwencje np. od podmiotów zlecających wytworzenie produktu, informacje od innych organów,	Ryzyko wysokie

– podmioty, w których stwierdzono nieterminowe realizowanie zaleceń z poprzednich kontroli, – podmioty, w których stwierdzono unikanie i celowe utrudnianie kontroli, – wytwórcy produktów kosmetycznych: produkty podatne na zanieczyszczenia mikrobiologiczne, produkty przeznaczone dla małych dzieci lub specjalnych grup konsumentów.	
– podmioty, w których stwierdzono uchybienia w systemie GMP nie wpływające w sposób znaczący na bezpieczeństwo produktu kosmetycznego – podmioty, w których stwierdzono interwencje od podmiotów zlecających wytworzenie produktu, informacje od innych organów – podmioty, w których stwierdzono brak współpracy w czasie kontroli – podmioty, w których stwierdzono braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego ryzyka – wytwórcy produktów kosmetycznych: • inne niż w pkt. wysokie i niskie ryzyko • z uwagi na ryzyko mikrobiologiczne	Ryzyko średnie
– podmioty, w których stwierdzono w wyniku poprzednich kontroli: • nieliczne uchybienia w systemie GMP; • brak zgłoszenia – zgodnie z art. 6 ustawy o produktach kosmetycznych. – podmioty, w których stwierdzono pojedyncze interwencje od podmiotów zlecających wytworzenie produktu lub informacje od innych organów nadzoru – podmioty, w których stwierdzono braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego i średniego ryzyka – wytwórcy produktów kosmetycznych: perfumy, produkty z dużą zawartością alkoholu lub niskiego ryzyka mikrobiologicznego.	Ryzyko niskie

Produkty kosmetyczne - dystrybutorzy

Podmioty	Kategoria ryzyka
– podmioty, w których stwierdzono poważne uchybienia w zakresie przepisów dotyczących produktów kosmetycznych: • brak realizacji art. 7 rozporządzenia 1223/2009 (identyfikacja w łańcuchu dostaw); • sprzedaż produktów o nieidentyfikowalnym pochodzeniu; • brak realizacji przepisów dotyczących art. 4 dot. odpowiedzialności za 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). – podmioty, w których stwierdzono liczne interwencje konsumenckie, informacje od innych organów, – podmioty, w których stwierdzono nieterminowe realizowanie zaleceń z poprzednich kontroli, – podmioty, w których stwierdzono unikanie i celowe utrudnianie kontroli,	Ryzyko wysokie
– podmioty, w których stwierdzono nieliczne uchybienia w zakresie przepisów dotyczących produktów kosmetycznych np. art. 6 i 7 rozporządzenia 1223/2009,	Ryzyko średnie

– podmioty, w których stwierdzono sporadyczne przypadki sprzedaży produktów po upływie terminu trwałości, – podmioty, w których stwierdzono pojedyncze interwencje konsumenckie lub informacje od innych organów nadzoru, – podmioty, w których stwierdzono brak współpracy w czasie kontroli,	
– podmioty, w których stwierdzono brak uchybień, – podmioty, w których stwierdzono brak interwencji, – podmioty, w których stwierdzono braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego i średniego ryzyka	Ryzyko niskie

Substancje chemiczne i ich mieszaniny - podmioty wprowadzające do obrotu i podmioty w łańcuchu dostaw

Podmioty	Kategoria ryzyka
– podmioty, w których stwierdzono 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: • 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, – podmioty, w których stwierdzono nieterminowe realizowanie zaleceń z poprzednich kontroli, – podmioty, w których stwierdzono unikanie i celowe utrudnianie kontroli, – w przypadku producentów i wprowadzających do obrotu podmioty, w których stwierdzono brak atestowanego zamknięcia zabezpieczającego przed otwarciem przez dzieci w przypadku, gdy jest to wymagane.	Ryzyko wysokie
– podmioty, w których stwierdzono 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, – podmioty, w których stwierdzono brak dokumentacji w łańcuchu dostaw m.in. zakresie informacji o substancjach zawartych w wyrobach (SVHC), bazy SCIP, zgłoszeń PCN/UFI – podmioty, w których stwierdzono brak współpracy w czasie poprzednich kontroli – w przypadku importerów podmioty w których stwierdzono: • niezgodności dotyczące zgłoszeń do C&L Inventory; • niezgodności dotyczące zgłoszeń oraz identyfikacji substancji SVHC. – podmioty, w których stwierdzono braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego ryzyka	Ryzyko średnie
– podmioty, w których stwierdzono 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, – podmioty, w których stwierdzono braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego i średniego ryzyka.	Ryzyko niskie

4. Obszar Epidemiologii

Podmioty	Kategoria ryzyka
– szpitale, – szpitale jednodniowe, – zakłady opiekuńczo-lecznicze, – zakłady pielęgnacyjno-opiekuńcze, – podmioty lecznicze ambulatoryjne - zabiegowe: tj. przychodnie i praktyki lekarskie (np. chirurgiczne, stomatologiczne, ginekologiczne, laryngologiczne i wykonujące zabiegi endoskopowe), – stacje krwiodawstwa, – stacje dializ, – punkty szczepień,	Ryzyko wysokie
– zakłady rehabilitacji leczniczej, – sanatoria, – punkty pobrań krwi.	Ryzyko średnie
– podmioty lecznicze ambulatoryjne tj. przychodnie i praktyki lekarskie i pielęgniarские (za wyjątkiem zabiegowych), fizjoterapia.	Ryzyko niskie

5. Obszar Higieny Komunalnej

Podmioty	Kategoria ryzyka
– podmioty lecznicze tj.: szpitale, zakłady opiekuńczo-lecznicze, zakłady pielęgnacyjno-opiekuńcze, zakłady rehabilitacji leczniczej, hospicja, zakłady lecznictwa uzdrowiskowego (sanatoria), zakłady patomorfologii, prosektury, – wodociągi –system zaopatrzenia w wodę, – zakłady/salony wykonujące zabiegi z naruszeniem ciągłości tkanek, m.in. tj.: kosmetyczne, tatuażu, piercingu, – domy przedpogrzebowe/zakłady świadczące inwazyjne usługi związane z przygotowaniem zwłok do pochowania, m.in. tj.: balsamacja, konserwacja, usuwanie elektrod/rozzruszników, – pralnie świadczące usługi dla podmiotów wykonujących działalność leczniczą, – domy pomocy społecznej, placówki zapewniające całodobową opiekę, ogrzewalnie, – schroniska dla bezdomnych z usługami opiekuńczymi.	Ryzyko wysokie
– 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.	Ryzyko średnie
– domy przedpogrzebowe świadczące usługi inne niż wskazane w grupie 1 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, przejścia graniczne, ustępy publiczne i ogólnodostępne, – obiekty sportowe, tereny rekreacyjne (tereny zieleni), plaże przy kąpieliskach, – zakłady karne, areszty śledcze, – inne obiekty użyteczności publicznej.	Ryzyko niskie

6. Obszar Bezpieczeństwa Żywności

Zgodnie z obowiązującymi przepisami, częstotliwość i zakres urzędowych kontroli żywności uzależnione są od kategorii ryzyka, jaką przypisano danemu zakładowi spożywczemu.

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.

Dokument określa kryteria oceny zakładu produkcji/obrotu żywnością/żywieniem zbiorowego/materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością, która, uwzględnia rodzaj ryzyka - ryzyko niskie, średnie i duże, a także kategoryzację zakładów w oparciu o profil działalności. Kategoria nie jest przypisywana raz i w każdej chwili może ulec zmianie. Na podstawie ustaleń kontrolnych może zostać podwyższona, obniżona lub utrzymana.