

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

Główny Inspektor Sanitarny¹, po rozpatrzeniu petycji z 8 października 2025 r. [REDACTED]
[REDACTED]² w sprawie wprowadzenia zmian w załączniku do rozporządzenia
Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2024 r. w sprawie substancji wzbogacających
dodawanych do żywności, działając na podstawie art. 10 ust. 1 i 13 ust. 1 oraz 15 ustawy z
dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach³ zawiadamia, że przedmiotowa petycja nie zasługuje na
uwzględnienie.

W zgłoszonej petycji Wnoszący przedstawił propozycję wprowadzenia do projektowanego rozporządzenia Ministra Zdrowia zmieniającego rozporządzenie w sprawie substancji wzbogacających dodawanych do żywności – zamiast dodawanego pkt 11 w brzmieniu: „11) ziele glistnika, złotnik, jaskółcze ziele, glistnik pospolity (*Chelidonium majus* L.)” – ogólnego przepisu, zgodnie z którym zakazane w produkcji środków spożywczych byłyby cyt. „organy gatunków roślin oraz grzyby opisane w monografiach szczegółowych oraz monografiach narodowych obowiązującego wydania Farmakopei Polskiej” z wyjątkiem wymienionych w piśmie składników i produktów roślinnych.

Rozpatrując ww. propozycję GIS informuje, że aktualnie obowiązujące w krajach członkowskich Unii Europejskiej rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1169/2011 z dnia 25 października 2011 r. w sprawie przekazywania konsumentom informacji na temat żywności (...)⁴, wyraźnie wskazuje w art. 7 ust. 3, że informacje na temat żywności nie mogą przypisywać jakiegokolwiek środkowi spożywczemu właściwości zapobiegania chorobom lub leczenia chorób ludzi, bądź też odwoływać się do takich właściwości.

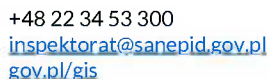
Pojęcie „informacji na temat żywności” w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1169/2011 definiowane jest jako informacje dotyczące danego środka

¹ Dalej: „GIS”.

² Dalej: „Wnoszący”.

³ Dz. U. z 2018 r. poz. 870, dalej: „ustawa o petycjach”.

⁴ Dz. Urz. UE L 304/18 z 22.11.2011 r., str. 18, ze zm., dalej: „rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1169/2011”.



ul. Targowa 65
03-729 Warszawa

spożywczego udostępniane konsumentowi finalnemu za pośrednictwem etykiety, innych materiałów towarzyszących lub innych środków, w tym nowoczesnych narzędzi technologicznych lub przekazu ustnego.

Ponadto, rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2024 r. w sprawie substancji wzbogacających dodawanych do żywności⁵, które wprowadza zakaz stosowania w żywności m.in. niektórych składników roślinnych, było wydane na podstawie art. 28 ust. 2 i 3 ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia⁶. Zgodnie z art. 28 ust. 2 ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia, minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia środki spożywcze, do których są obligatoryjnie dodawane witaminy i składniki mineralne oraz poziomy lub maksymalne poziomy witamin i składników mineralnych – mając na względzie potwierdzone dane naukowe, w tym dotyczące zmiennego zapotrzebowania różnych grup konsumentów, wymagania określone w art. 12 Rozporządzenia (WE) nr 1925/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 20 grudnia 2006 r. w sprawie dodawania do żywności witamin i składników mineralnych oraz niektórych innych substancji⁷ oraz potrzebę zapewnienia bezpieczeństwa żywności. Zgodnie z art. 28 ust. 3 ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia, minister właściwy do spraw zdrowia może określić w rozporządzeniu - o którym mowa w ust. 2 - zakazy lub ograniczenia w stosowaniu niektórych substancji innych niż witaminy i składniki mineralne w produkcji określonych środków spożywczych.

Co do zasady przedmiotowe rozporządzenie w sprawie substancji wzbogacających dodawanych do żywności zostało wydane z uwagi na konieczność zapewnienia bezpieczeństwa zdrowotnego konsumentów.

Podstawą dla uwzględnienia w ww. rozporządzeniu substancji zakazanych, są następujące uchwały Zespołu do Spraw Suplementów Diety, utworzonego w ramach Rady Sanitarnej-Epidemiologicznej, zgodnie z art. 9 ust. 2a ustawy z dnia 14 marca 1985 r. o Państwowej Inspekcji Sanitarnej⁸:

- nr 6/2021 z dnia 30 sierpnia 2021 r. w sprawie niektórych substancji i surowców roślinnych niedozwolonych do stosowania w suplementach diety;
- nr 9/2021 z dnia 28 października 2021 r. zmieniającą uchwałę Nr 6/2021 z dnia 30 sierpnia 2021 r. w sprawie niektórych substancji i surowców roślinnych niedozwolonych do stosowania w suplementach diety;
- nr 3/2022 z dnia 7 września 2022 r. zmieniającą uchwałę Nr 6/2021 z dnia 30 sierpnia 2021 r. w sprawie niektórych substancji i surowców roślinnych niedozwolonych do stosowania w suplementach diety, ale również
- nr 1/2024 z dnia 10 września 2024 r. zmieniającą uchwałę Nr 6/2021 z dnia 30 sierpnia 2021 r. w sprawie niektórych substancji i surowców roślinnych niedozwolonych do stosowania w suplementach diety.

⁵ Dz. U. poz. 420.

⁶ Dz. U. z 2023 r. poz. 1448, ze zm., dalej: „ustawa o bezpieczeństwie żywności i żywienia”.

⁷ Dz. Urz. UE L 404/26 z 30.12.2006 r.

⁸ Dz. U. z 2024 r. poz. 416.

W uzasadnieniach do ww. uchwał wskazano szereg informacji potwierdzających, iż składniki roślinne np. *Chelidonium majus* L., *Mucuna pruriens*, *Piper methysticum*, czy *Corynthe yohimbe* (johimbina i jej pochodne) – biorąc pod uwagę nadrzędność zasady, że żywność wprowadzana do obrotu musi być bezpieczna dla zdrowia konsumentów – nie powinny być stosowane w produkcji m.in. suplementów diety.

Uchwały Zespołu ds. Suplementów Diety odnośnie do maksymalnych dawek określonych substancji lub niektórych substancji i surowców roślinnych dozwolonych, jak i substancji niedozwolonych do stosowania w suplementach diety stanowią ocenę ryzyka, którą kierują się organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej w zakresie oceny prawidłowości kwalifikacji produktów do grupy suplementów diety. Ocena ryzyka była też podstawą dla opracowania listy składników niedozwolonych objętych ww. rozporządzeniem.

Zespół ds. Suplementów Diety co roku podejmuje prace odnośnie do kolejnych składników – w szczególności skupiając się na substancjach i surowcach roślinnych – które można/ lub nie stosować w składzie suplementów diety, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia bezpieczeństwa zdrowotnego konsumentów. Podstawą uchwał są dane naukowe wskazujące na zagrożenie bezpieczeństwa konsumentów w przypadku stosowania w produkcji suplementów diety substancji i surowców roślinnych objętych uchwałami. Stąd uchwały Zespołu są podejmowane na podstawie aktualnej wiedzy, działań innych krajów Unii Europejskiej, czy też stanowisk organów Unii Europejskiej oraz stanowią obiektywne źródło wiedzy, dotyczące zagrożeń wynikających ze stosowania w produkcji suplementów diety wymienionych w nich substancji i surowców roślinnych.

Bezpieczeństwo żywności opiera się na ocenie ryzyka, a uchwały Zespołu stanowią właśnie taką ocenę, na podstawie której podejmowane są działania w zakresie zarządzania ryzykiem przez GIS jako kierującego Państwową Inspekcją Sanitarną.

Biorąc pod uwagę powyższe, na obecnym etapie prowadzonych prac, a także na podstawie zgromadzonych danych naukowych, nie jest możliwe wprowadzenie do projektu rozporządzenia zmiany zaproponowanej przez wnioskującego. Natomiast należy wskazać, że w przyszłości możliwe jest dalsze rozszerzanie załącznika do przedmiotowego rozporządzenia o kolejne substancje zakazane w produkcji środków spożywczych, które zostaną przeanalizowane i zaakceptowane w ramach prac Zespołu ds. Suplementów Diety. Mając na uwadze powyższe wyjaśnienia, GIS uznał żądanie zawarte w petycji za niezasadne.

Paweł Grzesiowski
Główny Inspektor Sanitarny

/dokument podpisany elektronicznie/

Pouczenie

Zgodnie z art. 13 ust. 2 ustawy o petycjach, sposób załatwienia petycji nie może być przedmiotem skargi.

**Klauzula informacyjna Głównego Inspektora Sanitarnego z siedzibą w Warszawie
dla interesantów (petentów) i uczestników postępowania administracyjnego**

1. W celu realizacji wymogów Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych, w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1, z późn. zm.) – dalej: „RODO”, Główny Inspektor Sanitarny z siedzibą w Warszawie informuje, że jest administratorem Pani/Pana danych osobowych w rozumieniu art. 4 pkt 7) RODO.

2. Z Głównym Inspektorem Sanitarnym z siedzibą w Warszawie (ul. Targowa 65, 03-729 Warszawa) – dalej: „Administrator”, można skontaktować się:

a. drogą tradycyjną, kierując korespondencję na adres: Główny Inspektorat Sanitarny, ul. Targowa 65, 03- 729 Warszawa,

b. drogą elektroniczną, kierując wiadomość poczty elektronicznej na adres: inspektorat@sanepid.gov.pl

c. telefonicznie, pod numerem (+48) 22 34 53 300,

d. za pomocą elektronicznej skrzynki podawczej na platformie ePUAP: GIS/skrytka

3. Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można kontaktować się w sprawach

dotyczących ochrony danych osobowych oraz realizacją praw z tym związanych:

a. drogą elektroniczną, kierując wiadomość poczty elektronicznej na adres: iod@sanepid.gov.pl

b. drogą tradycyjną, kierując korespondencję na adres: Główny Inspektorat Sanitarny, ul. Targowa 65, 03-729 Warszawa (z dopiskiem: „Inspektor Ochrony Danych”).

4. Pani/Pana dane osobowe, w zależności w jakiej roli Pani/Pan występuje (składający: wniosek/skargę/ petycję, uczestnik postępowania) mogą być przez Administratora przetwarzane w celach następujących i w oparciu o następujące podstawy prawne:

a. w celu rozpatrzenia petycji zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o petycjach i wypełniania obowiązku prawnego ciążącego na Administratorze - podstawa prawna przetwarzania: art. 6 ust. 1 lit. c) RODO oraz art. 9 ust. 2 lit g) RODO,

b. w celu rozpatrzenia skargi lub wniosku zgodnie z przepisami ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego - podstawa prawna przetwarzania: art. 6 ust. 1 lit. c) RODO oraz art. 9 ust. 2 lit g) RODO,

c. w celu rozpatrzenia wniosku o udzielenie dostępu do informacji publicznej zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej - podstawa prawna przetwarzania: art. 6 ust. 1 lit. c) RODO,

d. w celu realizacji zadań z zakresu administracji publicznej tj. prowadzenia postępowań administracyjnych, w tym przekazywania informacji, wezwań, przeprowadzania kontroli, czynności sprawdzających, przesłuchań, udostępniania akt, przeprowadzania dowodów w sprawie, wydawania decyzji i postanowień w oparciu o przepisy ustawy z dnia 14 czerwca

1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego - podstawa prawna przetwarzania: art. 6 ust. 1 lit. c) i e) RODO oraz art. 9 ust. 2 lit g) RODO,

e. w celu prowadzenia korespondencji, w tym bieżącej komunikacji związanej ze sprawą, która Pani/Pana dotyczy, co stanowi prawnie uzasadniony interes Administratora – podstawa prawna przetwarzania: art. 6 ust. 1 lit. f) RODO,

f. w celu podejmowania obrony przed roszczeniami lub dochodzenia roszczeń, co stanowi realizację prawnie uzasadnionych interesów Administratora – podstawa prawna przetwarzania: art. 6 ust. 1 lit. F RODO),

g. w celu przechowywania danych dla celów archiwizacyjnych, w tym na potrzeby podejmowania obrony przed potencjalnymi roszczeniami oraz na potrzeby wykazywania prawidłowości spełnienia obowiązków prawnych spoczywających na Administratorze, co stanowi realizację prawnie uzasadnionego interesu Administratora – podstawa prawna przetwarzania: art. 6 ust. 1 lit. f) oraz art. 9 ust. 2 lit. f) RODO.

5. Odbiorcami danych osobowych mogą być podmioty współpracujące, w tym realizujące na rzecz Administratora lub Skarbu Państwa-Głównego Inspektoratu Sanitarnego usługi, w szczególności usługi techniczne i organizacyjne (np. doradcy, audytorzy, podmioty świadczące usługi IT, usługi serwisowe) oraz podmioty uprawnione do ich otrzymania na podstawie przepisów prawa.

6. Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane:

a. przez czas wykonywania przez Administratora obowiązków wynikających z przepisów prawa,

b. przez okres niezbędny do udokumentowania przez Administratora przed organami administracji publicznej, w tym organem nadzoru w zakresie ochrony danych osobowych, prawidłowości spełnienia obowiązków prawnych na Administratorze spoczywających,

c. w celach archiwizacyjnych, w tym na potrzeby podejmowania obrony przed potencjalnymi roszczeniami oraz gdy dotyczy to historii prowadzonej korespondencji i udzielanych odpowiedzi na zgłaszane zapytania – nie dłużej niż przez wynikający z przepisów kodeksu cywilnego okres przedawnienia roszczeń i przez okres niezbędny do udokumentowania przez Administratora przed organami administracji publicznej prawidłowości spełnienia obowiązków prawnych na nim spoczywających,

d. w celach prowadzenia korespondencji – przez czas realizacji przez Administratora takich działań lub do czasu złożenia sprzeciwu wobec przetwarzania danych lub do momentu stwierdzenia dezaktualizacji danych.

7. Posiada Pani/Pan prawo do żądania od Administratora dostępu do treści swoich danych, prawo ich sprostowania, usunięcia, ograniczenia przetwarzania, prawo do przenoszenia danych, na zasadach i w przypadkach przewidzianych w przepisach RODO.

8. W przypadku, gdy podstawą przetwarzania danych osobowych jest realizacja przez Administratora prawnie uzasadnionych interesów (o których mowa powyżej), na zasadach i w przypadkach przewidzianych w przepisach RODO przysługuje Pani/Panu prawo do wniesienia do Administratora w dowolnym momencie sprzeciwu wobec przetwarzania danych z przyczyn związanych z Pani/Pana szczególną sytuacją.

9. Ma Pani/Pan prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie przez Administratora Pani/Pana danych osobowych narusza przepisy RODO.

10. Podanie danych osobowych w celach:

- a. wynikających z przepisów prawa jest obligatoryjne na podstawie przepisów prawa,
- b. w pozostałych przypadkach jest dobrowolne jednakże niezbędne do udzielenia odpowiedzi na Pani/Pani wniosek/petycję/skargę/zapytanie.

11. Dane osobowe nie są przetwarzane w sposób zautomatyzowany, który jednocześnie mógłby prowadzić do podejmowania wobec Pani/Pana decyzji wywołującej skutki prawne lub w podobny sposób istotnie wpływać na Pani/Pana sytuację.

12. Dane osobowe nie są przekazywane poza Europejski Obszar Gospodarczy tj. do państwa trzeciego ani organizacji międzynarodowej w rozumieniu RODO.