



Minister Zdrowia

ZPM.050.8.2026.IP
Warszawa, 26 czerwca 2026

Pan
Włodzimierz Czarzasty
Marszałek Sejmu
Rzeczypospolitej Polskiej

Szanowny Panie Marszałku,

w odpowiedzi na interpelację nr 17583 z dnia 15 czerwca 2026 r. Pana Posła Tomasza Głogowskiego oraz Pana Posła Łukasza Ściebiorowskiego w sprawie wprowadzenia okresu przejściowego dla nowych wymagań dotyczących biologicznych wartości dopuszczalnych dla ołowiu we krwi pracowników, uprzejmie proszę o przyjęcie poniższych informacji.

Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2024/869 z dnia 13 marca 2024 r., zmieniająca dyrektywę 2004/37/WE oraz dyrektywę Rady 98/24/WE w odniesieniu do wartości dopuszczalnych dla ołowiu i jego związków nieorganicznych oraz dla diizocyjanianów, weszła w życie z dniem 8 kwietnia 2024 r.

Państwa członkowskie zostały zobowiązane do wprowadzenia niezbędnych przepisów wykonawczych oraz administracyjnych w terminie do dnia 9 kwietnia 2026 r.

W związku z powyższym celu zapewnienia terminowej implementacji postanowień powyższej dyrektywy, w tym załącznika IIIA – „Dopuszczalne wartości biologiczne i środki kontroli zdrowia”, Ministerstwo Zdrowia podjęło prace legislacyjne zmierzające do nowelizacji właściwych aktów prawnych.

Zmiany te zostały wprowadzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 25 maja 2026 r. zmieniającym rozporządzenie w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy związanej z występowaniem w miejscu pracy czynników chemicznych oraz rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 29 maja 2026 r. zmieniającym rozporządzenie w sprawie przeprowadzania badań lekarskich pracowników, zakresu profilaktycznej opieki zdrowotnej nad

pracownikami oraz orzeczeń lekarskich wydawanych do celów przewidzianych w Kodeksie pracy.

W regulacjach tych uwzględniono okresy przejściowe dla dopuszczalnych norm ołowiu we krwi. Przyjęto, że do dnia 31 grudnia 2028 r. wiążąca dopuszczalna wartość biologiczna wynosi 30 µg Pb/100 ml krwi, natomiast od dnia 1 stycznia 2029 r. wartość ta zostanie obniżona do poziomu 15 µg Pb/100 ml krwi.

Natomiast podkreślić należy, że niezależnie od przebiegu procedury transpozycji przepisów dyrektyw do krajowego porządku prawnego, treść aktów prawa Unii Europejskiej pozostaje powszechnie dostępna poprzez ich publikację w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

Umożliwia wszystkim zainteresowanym podmiotom, w tym właściwym środowiskom zawodowym, uzyskanie – z odpowiednim wyprzedzeniem – informacji o planowanych zmianach legislacyjnych, w szczególności dotyczących zaostrzenia norm w odniesieniu do określonych substancji chemicznych.

Z wyrazami szacunku
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Katarzyna Kęcka
Podsekretarz Stanu
/dokument podpisany elektronicznie/