



Gdańsk, dnia 01 października 2024 r.

INSPEKCJA WETERYNARYJNA

POMORSKI
WOJEWÓDZKI LEKARZ WETERYNARII

Wojciech Trybowski

KASZUBSKO-POMORSKA
IZBA LEKARSKO-WETERYNARYJNA
Wpłynęło dnia 11.10.24
L.dz. 301
Do Akt 02

Pan Tomasz Brzeski
Prezes Kaszubsko-Pomorskiej
Izby Lekarsko-Weterynaryjnej

Nasz znak: WIW-nf.9111.78.2024

Dot. sprawy

pismo z dnia:

Pomorski Wojewódzki Lekarz Weterynarii w związku z licznymi nieprawidłowościami stwierdzanymi podczas kontroli przeprowadzanych w zakładach leczniczych dla zwierząt w zakresie nadzoru nad obrotem i stosowaniem produktów leczniczych u zwierząt zwraca się z uprzejmą prośbą o rozpropagowanie poniższych informacji w środowisku lekarsko-weterynaryjnym oraz zwrócenie baczniejszej uwagi na opisywane aspekty w trakcie kontroli przeprowadzanych przez organy izby lekarsko-weterynaryjnej.

Lekarz weterynarii jest zobowiązany do przestrzegania zapisów Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/6 z dnia 11 grudnia 2018 r. w sprawie weterynaryjnych produktów leczniczych i uchylające dyrektywę 2001/82/WE, zwanego dalej Rozporządzeniem. Zgodnie z zapisami przytoczonego Rozporządzenia:

1. Weterynaryjne produkty lecznicze stosuje się zgodnie z warunkami pozwolenia na dopuszczenie do obrotu – art.106 ust. 1;
2. Przeciwdrobnoustrojowe produkty lecznicze nie mogą być stosowane rutynowo ani wykorzystywane w celu zrekompensowania niedostatecznej



higieny, niewłaściwej hodowli zwierząt, braku opieki lub nieodpowiedniego zarządzania gospodarstwem rolnym - art. 107 ust. 1;

3. Przeciwdrobnoustrojowe produkty lecznicze nie mogą być stosowane u zwierząt w celu wspierania wzrostu lub zwiększenia wydajności – art. 107 ust. 2,
4. Przeciwdrobnoustrojowe produkty lecznicze nie mogą być stosowane profilaktycznie inaczej niż w wyjątkowych przypadkach u pojedynczych zwierząt lub u ograniczonej liczby zwierząt, gdy ryzyko zakażenia lub choroby zakaźnej jest bardzo wysokie, a konsekwencje mogą być poważne -art. 107 ust. 3;
5. Przeciwdrobnoustrojowe produkty lecznicze mogą być stosowane metafilaktycznie jedynie wówczas, gdy ryzyko rozprzestrzenienia się zakażenia lub choroby zakaźnej w grupie zwierząt jest wysokie i nie ma innych odpowiednich rozwiązań alternatywnych.

Ponadto zgodnie z nowym brzmieniem „kaskady” na zasadzie odstępstwa od art. 106 ust. 1, jeżeli w państwie członkowskim nie istnieje żaden dopuszczony do obrotu weterynaryjny produkt leczniczy stosowany dla danego objawu u gatunku zwierząt niesłużących do produkcji żywności, odpowiedzialny lekarz weterynarii może w drodze wyjątku, na swoją własną bezpośrednią odpowiedzialność, a w szczególności w celu uniknięcia spowodowania niedopuszczalnego cierpienia, leczyć chore zwierzęta zgodnie z regulacjami podanymi w art. 112 Rozporządzenia.

W przypadku gatunków zwierząt lądowych, od których lub z których pozyskuje się żywność zasady stosowania „kaskady” zawarte są w art. 113, a w przypadku gatunków zwierząt wodnych, od których lub z których pozyskuje się żywność w art. 114 Rozporządzenia.

Sposób wyliczania okresu karencji produktów leczniczych stosowanych u gatunków zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność, w sposób nieuwzględniony w warunkach pozwolenia na dopuszczenie do obrotu podany jest w art. 115 Rozporządzenia.



Na szczególną uwagę zasługuje również fakt, że substancje farmakologicznie czynne zawarte w produktach leczniczych stosowanych zgodnie z art. 113 lub art. 114 Rozporządzenia (UE) 2019/6 muszą być dozwolone zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 470/2009 i aktami przyjętymi na jego podstawie. Są to więc substancje farmakologicznie czynne zawarte w tabeli nr 1 załącznika do Rozporządzenia Komisji (UE) NR 37/2010 z dnia 22 grudnia 2009 r. w sprawie substancji farmakologicznie czynnych i ich klasyfikacji w odniesieniu do maksymalnych limitów pozostałości w środkach spożywczych pochodzenia zwierzęcego. Jednocześnie tabela ta wskazuje, u których gatunków zwierząt substancje farmakologicznie czynne mają wyznaczony MLP (maksymalny limit pozostałości) i mogą być stosowane zgodnie z zasadami „kaskady”.

Lista substancji zakazanych zawarta jest w tabeli nr 2 załącznika do Rozporządzenia Komisji (UE) NR 37/2010 z dnia 22 grudnia 2009 r. w sprawie substancji farmakologicznie czynnych i ich klasyfikacji w odniesieniu do maksymalnych limitów pozostałości w środkach spożywczych pochodzenia zwierzęcego. Stosowanie produktów leczniczych zawierających substancje farmakologicznie czynne z tej listy u zwierząt od których lub z których pozyskuje się żywność nawet w ramach „kaskady” jest niedozwolone.

Naruszanie powyższych wymogów prawa będzie skutkowało kierowaniem zawiadomień do organów ścigania i właściwych organów izby lekarsko-weterynaryjnej, jednocześnie może też stanowić poważny zarzut w sprawach powództwa cywilnego i grozić wysokimi odszkodowaniami.

**Z-ca Pomorskiego
Wojewódzkiego Lekarza Weterynarii**


lek. wet. Katarzyna Domachowska



Wojewódzki Inspektorat Weterynarii ul. Na Stoku 50, 80-958 Gdańsk
tel.: (58) 302-32-52, fax: (58) 302-39-62, e-mail: wiw@gdansk.wiw.gov.pl, www.gdansk.wiw.gov.pl