



Warszawa, dnia 17 czerwca 2020

Znak sprawy: BHZ.zlf.051.2.2020

Pan
Aleksander Dargiewicz
Prezes Zarządu
Krajowy Związek Pracodawców
Producentów Trzody Chlewnej POLPIG

ul. Chałubińskiego 8 lok. 22.52A
00-613 Warszawa
biuro@polpig.pl

Szanowny Panie Prezesie,

W odpowiedzi na pismo z dnia 2 czerwca 2020 r., znak: KZ/2020/188, dotyczące problemu prawidłowego realizowania zamówień na pasze lecznicze dostarczanych do hodowców i producentów żywca w związku z trudną sytuacją epidemiologiczną w naszym kraju, Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi uprzejmie informuje co następuje:

Dotychczasowe regulacje w zakresie wytwarzania i wprowadzania do obrotu pasz leczniczych wdrażały postanowienia Dyrektywy Rady 90/167/EWG i były implementowane przez państwa członkowskie do prawa krajowego w różny sposób. W Polsce termin na dostarczenie do hodowcy paszy leczniczej od chwili wystawienia przez lekarza weterynarii zlecenia określono na **trzy dni**. Należy jednak mieć na względzie, iż z dniem 1 stycznia 2019 r. weszło w życie rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/4 z dnia 11 grudnia 2018 r. w sprawie wytwarzania, wprowadzania na rynek i stosowania paszy leczniczej, zmieniające rozporządzenie (WE) nr 183/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady oraz uchylające dyrektywę Rady 90/167/EWG (Dz. Urz. UE L 4/1 z dnia 7.1.2019) Rozporządzenie to ustala jednolite zasady wytwarzania i wprowadzania do obrotu pasz leczniczych w całej UE. Regulacja zawiera inne niż w chwili obecnej obowiązujące w Polsce terminy ważności zlecenia na wytworzenie paszy leczniczej. Rozporządzenie będzie stosowane od dnia 28 stycznia 2022 r. Do tego czasu zostaną podjęte działania legislacyjne mające na celu dostosowanie polskiego prawodawstwa do wskazanych w ww. rozporządzeniu wymogów. W art. 16 ust. 8 rozporządzenia (UE) 2019/4 wskazano, że „recepta na paszę leczniczą zachowuje ważność

maksymalnie przez sześć miesięcy od daty wystawienia w przypadku zwierząt niewykorzystywanych do produkcji żywności innych niż zwierzęta futerkowe i trzy tygodnie w przypadku zwierząt wykorzystywanych do produkcji żywności i zwierząt futerkowych. W przypadku paszy leczniczej zawierającej przeciwdrobnoustrojowe weterynaryjne produkty lecznicze recepta zachowuje ważność przez maksymalny okres **pięciu dni** od daty wystawienia”.

Określenie okresu ważności zlecenia dłuższego niż pięć dni budzi duże wątpliwości co do zasadności wybranego przez lekarza weterynarii sposobu leczenia zwierząt. W sytuacji bowiem, w której lekarz weterynarii podejmuje decyzję o podaniu zwierzętom paszy leczniczej zawierającej substancje przeciwdrobnoustrojowe, bardzo istotne jest jak najszybsze rozpoczęcie leczenia. Podawanie paszy leczniczej w okresie późniejszym mogłoby sugerować, że nie jest ona przeznaczona do celów leczniczych tylko np. profilaktycznych. Tego rodzaju praktyka stoi w sprzeczności z art. 17 ust. 3 rozporządzenia (UE) 2019/4, zgodnie z którym paszy leczniczej zawierającej przeciwdrobnoustrojowe weterynaryjne produkty lecznicze nie stosuje się w celach profilaktycznych.

Odnosząc się do kwestii rozpoczęcia produkcji pasz leczniczych na podstawie skanu zlecenia wystawionego przez lekarza weterynarii Ministerstwo uprzejmie informuje, że już w chwili obecnej szereg wytwórni stosuje praktykę polegającą na rozpoczynaniu produkcji pasz leczniczych po otrzymaniu zlecenia w wersji elektronicznej. Wydanie paszy leczniczej z wytwórni następuje jednak po otrzymaniu zlecenia w wersji papierowej. Ponadto obowiązujące aktualnie przepisy umożliwiają produkcję pasz leczniczych na tzw. „półkę”. Oznacza to, że z reguły określony zapas pasz leczniczych gotowych do wydania znajduje się w magazynie wytwórni i nie ma konieczności rozpoczynania produkcji. W tym przypadku wydanie paszy leczniczej również odbywa się wyłącznie po dostarczeniu do wytwórcy zlecenia wystawionego przez lekarza weterynarii. Należy jednak pamiętać, że prawidłowy i sprawny obieg zlecenia pomiędzy uczestnikami obrotu paszami leczniczymi tj. lekarzem weterynarii, wytwórnią pasz leczniczych, właścicielem zwierząt czy powiatowym lekarzem weterynarii właściwym dla miejsca zastosowania paszy, jest elementem gwarantującym bezpieczeństwo produktów pochodzenia zwierzęcego pozyskanych od zwierząt, w leczeniu których zastosowano paszę leczniczą.

Z poważaniem,

Magdalena Zasępa
Dyrektor
Departamentu Bezpieczeństwa Hodowli i
Produkcji Zwierzęcej
/podpisano elektronicznie/