

## Uwagi do treści raportu

W odniesieniu do **pkt. 5.2.5** "Ustalenie priorytetów w ramach urzędowych kontroli" przywołana została instrukcja GLW nr GIWhig.500/2/05 z dnia 2 maja 2005 r., która straciła moc 1 października 2007 r. po wejściu w życie Instrukcji GLW Nr GIWhig – 500 – 11/07 z dnia 14 sierpnia 2007 r. w sprawie określenia częstotliwości kontroli podmiotów sektora spożywczego na podstawie analizy ryzyka objętych urzędowym nadzorem Inspekcji Weterynaryjnej, którą następnie zastąpiła Instrukcja Nr GIWbż-500-2/2011 z dnia 1 września 2011 r. o tym samym tytule. W związku z dużymi rozbieżnościami dotyczącymi liczby gospodarstw zlokalizowanych na obszarach powiatów i co się z tym wiąże możliwością ustalenia dla wszystkich PLW jednakowej częstotliwości kontroli tych podmiotów, ostatnia instrukcja nie określiła jednoznacznie częstotliwości kontroli gospodarstw produkujących mleko.

W odniesieniu do **pkt 5.2.6** w ustaleniach z auditu jest zapis "po uzyskaniu zezwolenia zaleca się udział w okresowych badaniach biegłości, ale nie jest to obowiązkowe". Stwierdzenie to dotyczy tylko laboratoriów zakładowych, które nie są akredytowane. Laboratoria urzędowe i prywatne zatwierdzone przez GLW, które muszą posiadać akredytację na stosowane metody badań w związku z utrzymaniem tego statusu muszą przystępować do badań biegłości minimum jeden raz w cyklu akredytacyjnym. Zgodnie z dokumentem PCA Da-05 cykl akredytacyjny jest czteroletni.

Ponadto, Ministerstwo Rolnictwa i Rozwoju Wsi poinformowało, że w dniu 24 stycznia 2014 roku weszła w życie ustawa z dnia 22 listopada 2013 r. *o zmianie ustawy o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt oraz niektórych innych ustaw* (Dz. U. z 2014 r., poz. 29). Ww. ustawa wprowadziła nowe brzmienie art. 25a oraz 25e do ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. *o Inspekcji Weterynaryjnej* (Dz.U. z 2010 r. Nr 112. poz. 744, z późn. zm.).

Laboratoria, które uzyskały status laboratorium zatwierdzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii do wykonywania badań laboratoryjnych w danym kierunku dla celów kontroli urzędowych, są zobowiązane do brania udziału w badaniach biegłości przeprowadzanych przez krajowe laboratorium referencyjne właściwe dla danego kierunku badań.

Ponadto badania laboratoryjne przeprowadzane przez podmioty prowadzące działalność określoną w przepisach o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt, o produktach pochodzenia zwierzęcego lub o paszach, w celu zapewnienia ochrony zdrowia zwierząt, bezpieczeństwa produktów pochodzenia zwierzęcego, produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego lub produktów pochodnych lub pasz, w przypadku gdy wyniki tych badań są wykorzystywane dla celów kontroli urzędowej, są przeprowadzane również w laboratoriach wpisanych do rejestru prowadzonego przez Głównego Lekarza Weterynarii. Te laboratoria w porównaniu do poprzednich nie muszą posiadać akredytacji.

Jednakże zarówno laboratoria zatwierdzone jak i rejestrowane przez Głównego Lekarza Weterynarii muszą poddawać się badaniom biegłości zgodnie z harmonogramem badań określonym przez właściwe krajowe laboratorium referencyjne. W przypadku braku ww. laboratorium referencyjnego przedmiotowe laboratoria powinny brać udział w badaniach biegłości, nie rzadziej niż raz na 4 lata, organizowane przez laboratorium referencyjne dla danego kierunku badań znajdujące się na terytorium innego państwa członkowskiego UE lub państwa członkowskiego EFTA lub przez wspólnotowe laboratorium referencyjne.

Główny Lekarz Weterynarii może cofnąć laboratorium zatwierdzenie lub może wykreślić je z rejestru, gdy dwukrotnie w kolejnych badaniach biegłości nie uzyskało ono wyników zgodnych z kryteriami określonymi przez krajowe

laboratorium referencyjne lub wspólnotowe laboratorium referencyjne, które przeprowadziło te badania lub też nie poddało się ono badaniu biegłości wcale.

W odniesieniu do **pkt 5.3.2** Systemy oparte na HACCP – ustalenia audytu: “ w jednym punkcie odbioru mleka nie było procedur opartych na HACCP” należy wyjaśnić, że brak zastosowania na liście kontrolnej punktów dotyczących systemu HACCP wynikał z faktu, iż punkt odbioru mleka był objęty system jakości i procedurami zakładu przetwórczego odbierającego mleko. Procedury zakładu nie przewidywały CCP na etapie punktu skupu mleka surowego, a jedynie punkty CP.

W odniesieniu do uwagi w **pkt 5.3.7** odnośnie stosowania mleka od krów leczonych produktami leczniczymi weterynaryjnymi w żywieniu cieląt Ministerstwo Rolnictwa i Rozwoju Wsi uprzejmie informuje, co następuje. Zgodnie z art. 2 rozporządzenia (WE) nr 1069/2009 z dnia 21 października 2009 r. *określającego przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego, nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi, i uchylającego rozporządzenie (WE) nr 1774/2002* przepisów tego rozporządzenia nie stosuje się do surowego mleka, siary i ich produktów pochodnych, uzyskiwanych, przechowywanych, usuwanych lub stosowanych w gospodarstwie pochodzenia. Jednakże zgodnie z art. 3 rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. *ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiające procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności* pasza oznacza substancje lub produkty w tym dodatki, przetworzone, częściowo przetworzone lub nieprzetworzone przeznaczone do karmienia zwierząt. Tym samym mleko należy uznać za paszę. Ponadto zgodnie z art. 5 ust. 4 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 sierpnia 2003 r. *w sprawie dodatków stosowanych w żywieniu zwierząt* antybiotyki, inne niż kokcydiostatyki lub histomonostatyki, nie są dopuszczone do stosowania jako dodatki paszowe. Co więcej zgodnie z art. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – *Prawo farmaceutyczne* produkt leczniczy może być podawany jedynie w celu postawienia diagnozy lub w celu przywrócenia, poprawienia lub modyfikacji fizjologicznych funkcji organizmu poprzez działanie farmakologiczne, immunologiczne lub metaboliczne. Tym samym praktyka polegająca na podawaniu cielętom mleka od krów będących w trakcie leczenia, w opinii Ministerstwa, jest niezgodna z obowiązującym prawem.