



INSPEKCJA  
WETERYNARYJNA  
**GŁÓWNY LEKARZ**  
**WETERYNARII**

Warszawa, dnia 4 sierpnia 2023r.

# INSTRUKCJA

## Głównego Lekarza Weterynarii

### nr BP.200.1.7.2023

w sprawie zakresu i sposobu realizacji krajowych planów kontroli pozostałości zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych, weterynaryjnych produktów leczniczych, zanieczyszczeń chemicznych, pozostałości pestycydów, dioksyn, furanów, polichlorowanych bifenyli (PCB) i związków perfluorowanych oraz promieniotwórczych izotopów cezu u zwierząt i w żywności pochodzenia zwierzęcego

Opracowano w:  
Główny Inspektorat Weterynarii  
Biuro ds. Laboratoriów

Niniejsza instrukcja została wydana na podstawie art. 13 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. z 2022 r. poz. 2629 i 2727 oraz z 2023 r. poz. 412 i 588).

Niniejsza instrukcja została opracowana zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które powinny być brane pod uwagę przy jej realizacji. Stosowanie niniejszej instrukcji, jako aktu prawa wewnętrznego, nie może prowadzić do naruszenia przepisów prawa powszechnie obowiązującego. Na przepisy niniejszej instrukcji nie należy powoływać się przy rozstrzyganiu o prawach i obowiązkach podmiotów prywatnych, gdyż nie jest dla nich wiążąca.

## **WSTĘP**

„Krajowe plany kontroli” („KPK”) zwane dalej „Programami”, prowadzone są w ramach:

1. Krajowego planu kontroli pozostałości zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych oraz weterynaryjnych produktów leczniczych u zwierząt i w żywności pochodzenia zwierzęcego - opartego na analizie ryzyka dla produkcji krajowej - PLAN 1 LEKI w systemie E-klient
2. Krajowego planu kontroli pozostałości zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych oraz weterynaryjnych produktów leczniczych u zwierząt i w żywności pochodzenia zwierzęcego - opartego na randomizowanym nadzorze dla produkcji krajowej - PLAN 2 LEKI w systemie E-klient
3. Krajowego planu kontroli zanieczyszczeń chemicznych w żywności pochodzenia zwierzęcego - PLAN 5 ZANIECZYSZCZENIA w systemie E-klient
4. Krajowego planu kontroli pozostałości pestycydów w żywności pochodzenia zwierzęcego – PLAN 6 PESTYCYDY w systemie E-klient
5. Krajowego planu kontroli dioksyn, furanów, polichlorowanych bifenyli (PCB) i związków perfluorowanych u zwierząt i w produktach pochodzenia zwierzęcego - PLAN 7 DIOKSYNY w systemie E-klient
6. Krajowego planu kontroli zawartości promieniotwórczych izotopów cezu w żywności pochodzenia zwierzęcego - PLAN 8 PROMIENIOTWÓRCZOŚĆ w systemie E-klient

Programy mają na celu:

- 1) wykrywanie przypadków stosowania substancji zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych lub stosowania weterynaryjnych produktów leczniczych niezgodnie z przepisami Unii Europejskiej i przepisami o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt;

- 2) wykrywanie przekroczenia dopuszczalnych poziomów pozostałości substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych jako weterynaryjne produkty lecznicze lub jako dodatki paszowe, zanieczyszczeń środowiskowych i pozostałości pestycydów oraz skażeń promieniotwórczych;
- 3) kontrolowanie w produktach pochodzenia zwierzęcego zgodności MRL (ang. maximum residue limit, maksymalne limity pozostałości) określonych 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 (Dz. Urz. UE L 15 z 20.1.2010, str. 1, z późn. zm.);
- 4) kontrolowanie zgodności z najwyższymi dopuszczalnymi poziomami pozostałości pestycydów ustanowionymi w rozporządzeniu (WE) nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 23 lutego 2005 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości pestycydów w żywności i paszy pochodzenia roślinnego i zwierzęcego oraz na ich powierzchni, zmieniającego dyrektywę Rady 91/414/EWG (Dz. Urz. L 70 z 16.3.2005, str. 1, z późn. zm.);
- 5) kontrolowanie produktów pochodzenia zwierzęcego w celu stwierdzenia zgodności z wymaganiami określonymi w prawodawstwie weterynaryjnym;
- 6) badanie i wykrywanie przyczyn powstawania i występowania pozostałości w artykułach spożywczych pochodzenia zwierzęcego oraz podejmowanie działań w celu ochrony zdrowia publicznego;
- 7) wykrywanie przypadków przekroczenia dopuszczalnych poziomów dioksyn, furanów, polichlorowanych bifenyli (PCB) i związków perfluorowanych u zwierząt i w produktach pochodzenia zwierzęcego;
- 8) badanie i wykrywanie przyczyn powstawania i występowania przypadków przekroczenia dopuszczalnych poziomów dioksyn, furanów, polichlorowanych bifenyli (PCB) i związków perfluorowanych w produktach pochodzenia zwierzęcego oraz podejmowanie działań w celu ochrony zdrowia publicznego.

Jednocześnie realizacja Programów pozwoli na wyeliminowanie środków spożywczych o niewłaściwej jakości zdrowotnej, wzmocni ochronę zdrowia publicznego oraz umożliwi prowadzenie obrotu z państwami członkowskimi w rozumieniu art. 28 ust. 2 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej (Dz. U. Nr 90 poz. 864, z późn. zm.)

## **1. CEL INSTRUKCJI**

Celem instrukcji jest uszczegółowienie i ujednoczenie trybu postępowania organów Inspekcji Weterynaryjnej w zakresie:

- 1) sposobu pobierania próbek (strategia i kryteria doboru pobierania próbek);
- 2) rodzaju i wielkości próbek;
- 3) kierunków prowadzonych badań;
- 4) trybu postępowania w przypadku stwierdzenia obecności substancji zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych lub przekroczenia dopuszczalnego maksymalnego limitu pozostałości substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych jako weterynaryjne produkty lecznicze lub jako dodatki paszowe, zanieczyszczeń chemicznych i pozostałości pestycydów;
- 5) sposobu prowadzenia dokumentacji z wykonywanych czynności;
- 6) sposobu postępowania w laboratorium.

## **2. PRZEPISY PRAWNE**

### **A. PRZEPISY UNII EUROPEJSKIEJ:**

- 1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 z dnia 15 marca 2017 r. w sprawie kontroli urzędowych i innych czynności urzędowych przeprowadzanych w celu zapewnienia stosowania prawa żywnościowego i paszowego oraz zasad dotyczących zdrowia i dobrostanu zwierząt, zdrowia roślin i środków ochrony roślin, zmieniające rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 999/2001, (WE) nr 396/2005, (WE) nr 1069/2009, (WE) nr 1107/2009, (UE) nr 1151/2012, (UE) nr 652/2014, (UE) 2016/429 i (UE) 2016/2031, rozporządzenia Rady (WE) nr 1/2005 i (WE) nr 1099/2009 oraz dyrektywy Rady 98/58/WE, 1999/74/WE, 2007/43/WE, 2008/119/WE i 2008/120/WE, oraz uchylające rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 854/2004 i (WE) nr 882/2004, dyrektywy Rady 89/608/EWG, 89/662/EWG, 90/425/EWG, 91/496/EWG, 96/23/WE, 96/93/WE i 97/78/WE oraz decyzję Rady 92/438/EWG (rozporządzenie w sprawie kontroli urzędowych) (Dz. Urz. UE. L. z 2017 Nr 95, str. 1 ze zm.);
- 2) rozporządzenie delegowane Komisji (UE) 2019/2090 z dnia 19 czerwca 2019 r. uzupełniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 w odniesieniu do przypadków podejrzenia lub stwierdzenia niezgodności z przepisami Unii dotyczącymi stosowania lub pozostałości substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych w weterynaryjnych produktach leczniczych lub jako dodatki paszowe bądź z przepisami Unii dotyczącymi stosowania lub pozostałości zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych (Dz. Urz. UE. L 2019 Nr 317, str.28);
- 3) rozporządzenie delegowane Komisji (UE) 2022/1644 z dnia 7 lipca 2022 r. uzupełniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 o szczególne wymogi dotyczące przeprowadzania kontroli urzędowych stosowania substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych jako weterynaryjne produkty lecznicze lub jako dodatki paszowe

- oraz zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych i ich pozostałości (Dz. Urz. UE. L 2022 Nr 248, str.3);
- 4) rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2022/1646 z dnia 23 września 2022 r. w sprawie jednolitych praktycznych rozwiązań dotyczących przeprowadzania kontroli urzędowych w odniesieniu do stosowania substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych jako weterynaryjne produkty lecznicze lub jako dodatki paszowe oraz zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych i ich pozostałości, w sprawie treści wieloletnich krajowych planów kontroli oraz w sprawie szczególnych ustaleń dotyczących ich opracowywania (Dz. Urz. UE. L 2022 Nr 248, str.32);
  - 5) rozporządzenie Delegowane Komisji (UE) 2022/931 z dnia 23 marca 2022 r. uzupełniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 poprzez ustanowienie przepisów w zakresie przeprowadzania kontroli urzędowych dotyczących zanieczyszczeń w żywności (Dz. Urz. UE. L 2022 Nr 162, str.7);
  - 6) rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2022/932 z dnia 9 czerwca 2022 r. w sprawie jednolitych praktycznych rozwiązań dotyczących przeprowadzania kontroli urzędowych w odniesieniu do zanieczyszczeń w żywności, w sprawie szczególnych treści dodatkowych w wieloletnich krajowych planach kontroli oraz szczególnych dodatkowych rozwiązań dotyczących przygotowania tych planów (Dz. Urz. UE. L 2022 Nr 162, str.13);
  - 7) rozporządzenie Komisji (UE) 2019/1871 z dnia 7 listopada 2019 r. w sprawie punktów odniesienia dla działań kontrolnych, dotyczących niedozwolonych substancji farmakologicznie czynnych obecnych w żywności pochodzenia zwierzęcego oraz uchylające decyzję 2005/34/WE (Dz. Urz. UE. L 2019 Nr 289, str.41);
  - 8) rozporządzenie (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiające ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołujące Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiające procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz. Urz. UE. L 2002 Nr 31, str.1);
  - 9) rozporządzenie (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie higieny środków spożywczych (Dz. Urz. UE. L 139, str. 1);
  - 10) rozporządzenie (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiające szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz. Urz. UE. L 2004 Nr 139, str.55);
  - 11) rozporządzenie Komisji WE nr 2074/2005 z dnia 5 grudnia 2005 r. ustanawiające środki wykonawcze w odniesieniu do niektórych produktów objętych rozporządzeniem (WE) Nr 853/2004 i do organizacji urzędowych kontroli na mocy rozporządzeń (WE) Nr 854/2004 oraz (WE) Nr 882/2004, ustanawiające odstępstwa od rozporządzenia (WE) Nr 852/2004 i zmieniające rozporządzenia (WE) Nr 853/2004 oraz (WE) Nr 854/2004 (Dz. Urz. UE. L 2005 Nr 338, str. 27);

- 12) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 470/2009 z dnia 6 maja 2009 r. ustanawiające wspólnotowe procedury określania maksymalnych limitów pozostałości substancji farmakologicznie czynnych w środkach spożywczych pochodzenia zwierzęcego oraz uchylające rozporządzenie Rady (EWG) nr 2377/90 oraz zmieniające dyrektywę 2001/82/WE Parlamentu Europejskiego i Rady i rozporządzenie (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady (Dz. Urz. UE. L 2009 Nr 152, str. 11);
- 13) rozporządzenie 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 (Dz. Urz. UE. L 2010 Nr 15, str.1)
- 14) rozporządzenie Rady (EWG) nr 315/93 z dnia 8 lutego 1993 r. ustanawiające procedury Wspólnoty w odniesieniu do substancji skażających w żywności (Dz. Urz. UE. L 1993 Nr 37, str. 1);
- 15) rozporządzenie Komisji (UE) 2023/915 z dnia 25 kwietnia 2023 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów niektórych zanieczyszczeń w żywności oraz uchylające rozporządzenie (WE) nr 1881/2006 (Dz. Urz. UE. L 2023 Nr 119, str.103);
- 16) rozporządzenie (WE) nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 23 lutego 2005 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości pestycydów w żywności i paszy pochodzenia roślinnego i zwierzęcego oraz na ich powierzchni, zmieniającego dyrektywę Rady 91/414/EWG (Dz. Urz. UE. L 2005 Nr 70, str. 1);
- 17) rozporządzenie Komisji (WE) nr 124/2009 z dnia 10 lutego 2009 r. ustalające maksymalne zawartości w żywności kokcydiostatyków i histomonostatyków pochodzących z nieuniknionego zanieczyszczenia krzyżowego tymi substancjami pasz, dla których nie są one przeznaczone (Dz. Urz. UE. L 2009 Nr 40, str. 7);
- 18) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1069/2009 z dnia 21 października 2009 r. określające przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego i produktów pochodnych, nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi, i uchylające rozporządzenie (WE) nr 1774/2002 (Dz. Urz. UE. L 2009 Nr 300, str. 1);
- 19) decyzja Rady 1999/879/WE z dnia 17 grudnia 1999 r. dotycząca wprowadzania na rynek i podawania bydłowego hormonu wzrostu (BST) i uchylająca decyzję 90/218/EWG (Dz. Urz. UE L 1999 Nr 331, str. 71);
- 20) decyzja Komisji 2002/657/WE z dnia 14 sierpnia 2002 r. wykonująca dyrektywę Rady 96/23/WE dotyczącą wyników metod analitycznych i ich interpretacji (Dz. Urz. UE. L 2002 Nr 221, str. 8) (uchylona, zastąpiona rozporządzeniem, o którym mowa w pkt 21);
- 21) rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2021/808 z dnia 22 marca 2021 r. w sprawie wydajności metod analitycznych w odniesieniu do pozostałości substancji farmakologicznie czynnych stosowanych u zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność, oraz

interpretacji wyników, jak również w sprawie metod stosowanych do pobierania próbek oraz uchylające decyzje 2002/657/WE i 98/179/WE (Dz. Urz. UE. L 2021 Nr 180, str.84);

- 22) rozporządzenie Komisji (WE) nr 333/2007 z dnia 28 marca 2007 r. ustanawiające metody pobierania próbek i analizy do celów kontroli poziomów pierwiastków śladowych i zanieczyszczeń procesowych w środkach spożywczych (Dz. Urz. UE. L 2007 Nr 88, str. 29);
- 23) rozporządzenie Komisji (WE) nr 401/2006 z dnia 23 lutego 2006 r. ustanawiające metody pobierania próbek i analizy do celów urzędowej kontroli poziomów mikotoksyn w środkach spożywczych (Dz. Urz. UE. L 2006 Nr 70, str. 12);
- 24) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/1021 z dnia 20 czerwca 2019 r. dotyczące trwałych zanieczyszczeń organicznych (Dz. Urz. UE L 2019 Nr 169, str. 45);
- 25) rozporządzenie Komisji (UE) 2017/644 z dnia 5 kwietnia 2017 r. ustanawiające metody pobierania i analizy próbek do celów kontroli poziomów dioksyn, dioksynopodobnych polichlorowanych bifenyli i niedioksynopodobnych polichlorowanych bifenyli w niektórych środkach spożywczych oraz uchylające rozporządzenie (UE) nr 589/2014 (Dz. Urz. UE. L 2017 Nr 92, str.9);
- 26) konwencja sztokholmska w sprawie trwałych zanieczyszczeń organicznych – Deklaracja (Dz. Urz. UE L 2001 Nr 209, str. 3);
- 27) decyzja Rady nr 2006/507/WE z dnia 14 października 2004 r. dotycząca zawarcia, w imieniu Wspólnoty Europejskiej, Konwencji sztokholmskiej w sprawie trwałych zanieczyszczeń organicznych (Dz. Urz. UE L 2004 Nr.209, str. 1).
- 28) rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2022/1428 z dnia 24 sierpnia 2022 r. ustanawiające metody pobierania próbek i analizy do celów kontroli substancji perfluoroalkilowych w niektórych środkach spożywczych (Dz. Urz. UE. L 2022 Nr 221, str. 66);
- 29) rozporządzenie Komisji (UE) 2023/915 z dnia 25 kwietnia 2023 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów niektórych zanieczyszczeń w żywności oraz uchylające rozporządzenie (WE) nr 1881/2006 (Dz. Urz. UE. L 2023 Nr 119, str.103)

#### B. PRZEPISY KRAJOWE:

- 1) ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz.U. z 2022 r. poz. 2629 ze zm.);
- 2) ustawa z dnia 16 grudnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. z 2023 r. poz. 872 ze zm.);
- 3) ustawa z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz. U. z 2022 r. poz. 2132 ze zm.);
- 4) ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. z 2023 r. poz. 1075);

- 5) ustawa z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 ze zm.);
- 6) ustawa z dnia 15 lipca 2011r. o kontroli w administracji rządowej (Dz. U. Z 2020 r. poz. 224);
- 7) rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 21 czerwca 2017 r. w sprawie monitorowania substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych i skażeń promieniotwórczych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1246);
- 8) rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 października 2007 r. w sprawie pobierania próbek żywności w celu oznaczania poziomów pozostałości pestycydów (Dz. U., poz. 1502).

#### INNE DOKUMENTY:

- 1) zalecenie Komisji z dnia 16 listopada 2006 r. w sprawie monitorowania poziomu tła dioksyn, dioksynopodobnych PCB i niedioksynopodobnych PCB w środkach spożywczych Dz.U. L 322 z 22.11.2006, str. 24-31);
- 2) zalecenie Komisji 2013/711/UE z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie ograniczenia obecności dioksyn, furanów i polichlorowanych bifenyli (PCB) w paszy i żywności (Dz.U. L 323 z 4.12.2013, str. 37-39);
- 3) zalecenie Komisji (UE) 2016/688 z dnia 2 maja 2016 r. w sprawie monitorowania i zarządzania w odniesieniu do obecności dioksyn i polichlorowanych bifenyli (PCB) w rybach i produktach rybołówstwa z regionu Morza Bałtyckiego (Dz.U. L 118 z 4.5.2016, str. 16-23);
- 4) zalecenie Komisji (UE) 2022/1431 z dnia 24 sierpnia 2022 r. w sprawie monitorowania substancji perfluoroalkilowych w żywności (Dz.U. L 221 z 26.8.2022, str. 105—109);
- 5) zalecenie Komisji z dnia 8 czerwca 2000 r. w sprawie stosowania art. 36 Traktatu Euratom dotyczącego monitorowania poziomów radioaktywności w środowisku w celu oceny narażenia całej populacji 2000/473/Euratom
- 6) zawiadomienie Komisji w sprawie wdrażania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 (rozporządzenie w sprawie kontroli urzędowych) (2022/C 467/02) (Dz.U. C 467 z 8.12.2022, str. 2-32);

#### 4. ZAKRES BADAŃ

1. Zgodnie z załącznikiem I do rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2022/1644 kontroli stosowania poddaje się substancje farmakologicznie czynne dopuszczone jako weterynaryjne produkty lecznicze lub jako dodatki paszowe oraz zakazane lub niedopuszczone substancje farmakologicznie czynne i ich pozostałości zarówno u zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność, jak i w produktach pochodzenia zwierzęcego.



2. Zgodnie z załącznikiem II do rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2022/1644 badaniom poddaje się próbki pobrane od zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność, uwzględniając – w stosownych przypadkach – ich odchody, płyny ustrojowe i nieprzetworzone produkty pochodzenia zwierzęcego, paszę, wodę i produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego
3. Badania obejmują wykaz kombinacji substancji i gatunków, produktów i matryc zgodnie z załącznikiem II do rozporządzenia delegowanego (UE) 2022/1644.
4. Próbkę pobiera się i przesyła do badań biorąc pod uwagę kryteria wyboru określonych kombinacji zanieczyszczeń lub grup zanieczyszczeń oraz grup towarów, które mają być kontrolowane zgodnie z załącznikiem I do rozporządzenia delegowanego (UE) 2022/931.
5. Przyjmuje się strategię pobierania próbek zgodnie z kryteriami określonymi w załączniku III do rozporządzenia delegowanego (UE) 2022/1644 i załączniku II do rozporządzenia delegowanego (UE) 2022/931.
6. Zgodnie z zaleceniem Komisji 2006/794/UE badaniami objęte jest łącznie 35 kongenerów:
  - suma dioksyn (pg WHO- PCDD/F- TEQ/g) - suma 17 związków, suma PCDD/PCDF
  - dioksyny i dioksynopodobne polichlorowane bifenyly: suma dioksyn i dioksynopodobnych
    - suma 29 związków PCDD/PCDF/dl-PCB
  - suma 6 niedioksynopodobnych PCB
7. Zgodnie z zaleceniem Komisji 2022/1431/UE badaniami objęte będą co najmniej 4 związki z grupy substancji perfluoroalkilowych tj. PFOS, PFOA, PFNA i PFHxS oraz ich suma
8. Ocena stanu bezpieczeństwa radiologicznego krajowej żywności pochodzenia zwierzęcego prowadzona jest poprzez badania kontrolne skażeń promieniotwórczych (Zalecenie Komisji z dnia 8 czerwca 2000 r. w sprawie stosowania art. 36 Traktatu Euratom dotyczącego monitorowania poziomów radioaktywności w środowisku w celu oceny narażenia całej populacji 2000/473/Euratom )
9. Zasady prowadzenia kontroli pozostałości pestycydów w tym konieczność pobierania przez państwo członkowskie próbek żywności w rodzaju i liczbie wystarczającej do zapewnienia wyników reprezentatywnych dla rynku zostały określone w rozporządzeniu delegowanym Komisji (UE) 2021/2244 oraz rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2021/1355.

Celem badania w ramach:

- PLANU 1 LEKI: Krajowego planu kontroli pozostałości zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych oraz weterynaryjnych produktów leczniczych u zwierząt i w żywności zwierzęcego pochodzenia - opartego na analizie ryzyka dla produkcji krajowej oraz
- PLANU 2 LEKI: Krajowego planu kontroli pozostałości zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych oraz weterynaryjnych produktów leczniczych u zwierząt i w żywności zwierzęcego pochodzenia - opartego na randomizowanym nadzorze dla produkcji krajowej

jest kontrolowanie następujących substancji:

**GRUPA A – Zakazane lub niedopuszczone substancje farmakologicznie czynne u zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność**

1. Substancje o działaniu hormonalnym, tyreostatycznym i  $\beta$ -agonistycznym, których stosowanie jest zakazane na mocy dyrektywy Rady 96/22/WE:
  - a) stilbeny;
  - b) substancje tyreostatyczne;
  - c) steroidy;
  - d) laktony kwasu rezorcylowego, w tym zeranol;
  - e) beta-agoniści.
2. Substancje zakazane wymienione w tabeli 2 w załączniku do rozporządzenia (UE) nr 37/2010:
  - a) chloramfenikol;
  - b) nitrofurany;
  - c) dimetridazol, metronidazol, ronidazol i pozostałe nitroimidazole;
  - d) inne substancje.
3. Substancje farmakologicznie czynne niewymienione w tabeli 1 w załączniku do rozporządzenia (UE) nr 37/2010 lub substancje niedopuszczone do stosowania w paszy dla zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność, w Unii zgodnie z rozporządzeniem (UE) nr 1831/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady:
  - a) barwniki;
  - b) środki ochrony roślin zdefiniowane w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1107/2009 oraz produkty biobójcze zdefiniowane w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012, które mogą być stosowane w hodowli zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność;
  - c) substancje przeciwdrobnoustrojowe;
  - d) kokcydiostatyki, histomonostatyki i inne środki przeciw pasożytnicze;
  - e) hormony białkowe i peptydowe;
  - f) leki przeciwzapalne, leki uspokajające i wszelkie inne substancje farmakologicznie czynne;
  - g) leki przeciwwirusowe.

**GRUPA B – Substancje farmakologicznie czynne dopuszczone do stosowania u zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność**

1. Substancje farmakologicznie czynne wymienione w tabeli 1 w załączniku do

rozporządzenia (UE) nr 37/2010:

- a) substancje przeciwdrobnoustrojowe;
  - b) insektycydy, fungicydy, środki przeciwko robakom i inne środki przeciwpasożytnicze;
  - c) leki uspokajające;
  - d) niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ), kortykosteroidy i glukokortykoidy;
  - e) inne substancje farmakologicznie czynne.
2. Kokcydiostatyki i histomonostatyki dopuszczone zgodnie z przepisami Unii, w odniesieniu do których najwyższe dopuszczalne poziomy i maksymalne limity pozostałości są określone w przepisach Unii.

Celem badania w ramach:

- PLANU 5 ZANIECZYSZCZENIA: Krajowego planu kontroli zanieczyszczeń chemicznych w żywności pochodzenia zwierzęcego oraz
- PLANU 8 PROMIENIOTWÓRCZOŚĆ: Krajowego planu kontroli zawartości promieniotwórczych izotopów cezu w żywności pochodzenia zwierzęcego

jest kontrolowanie poziomów następujących substancji:

<b><u>GRUPA 1 – Mikotoksyny</u></b>
1. Ochratoksyna A, 2. Aflatoksyna M1
<b><u>GRUPA 2 – Metale toksyczne</u></b>
1. Pb – ołów, 2. Cd – kadm, 3. Hg – rtęć, 4. As – arsen
<b><u>GRUPA 3 – Trwałe zanieczyszczenia organiczne</u></b>
1. Dioksyny i dioksynopodobne polichlorowane bifenyle (PCB) 2. Substancje perfluoroalkilowe (PFAS)
<b><u>GRUPA 4 – Inne zanieczyszczenia</u></b>
1) <u>Wielopierścieniowe węglowodory aromatyczne (WWA)</u> 2) <u>Melamina</u> 3) <u>Promieniotwórcze radioizotopy cezu</u>

Celem badania w ramach:

- PLANU 7 DIOKSYNY: Krajowego planu kontroli dioksyn, furanów, polichlorowanych bifenyli (PCB) i związków perfluorowanych u zwierząt i w produktach pochodzenia zwierzęcego

jest kontrolowanie poziomów następujących substancji:

Kongener	Wartość TEF	Kongener	Wartość TEF
<b>Polichlorowane dibenzo-p-dioksyny (PCDD)</b>		<b>PCB o właściwościach podobnych do dioksyn: non-orto PCB + mono-orto PCB</b>	
		Non-orto PCB	
2,3,7,8-TCDD	1,0	PCB 77	0,0001
1,2,3,7,8-PeCDD	1,0	PCB 81	0,0003
1,2,3,4,7,8-HxCDD	0,1	PCB 126	0,1
1,2,3,6,7,8-HxCDD	0,1	PCB 169	0,03
1,2,3,7,8,9-HxCDD	0,1		
1,2,3,4,6,7,8-HpCDD	0,01		
OCDD	0,0003		
<b>Polichlorowane dibenzofurany (PCDF)</b>		Mono-orto PCB	
2,3,7,8-TCDF	0,1	PCB 105	0,00003
1,2,3,7,8-PeCDF	0,03	PCB 114	0,00003
2,3,4,7,8-PeCDF	0,3	PCB 118	0,00003
1,2,3,4,7,8-HxCDF	0,1	PCB 123	0,00003
1,2,3,6,7,8-HxCDF	0,1	PCB 156	0,00003
1,2,3,7,8,9-HxCDF	0,1	PCB 157	0,00003
2,3,4,6,7,8-HxCDF	0,1	PCB 167	0,00003
1,2,3,4,6,7,8-HpCDF	0,01	PCB 189	0,00003
1,2,3,4,7,8,9-HpCDF	0,01		
OCDF	0,0003		

Użyte skróty oznaczają: T - tetra, Pe - penta, Hx - hekza, Hp - hepta O - okta, CDD - chlorodibenzodioksyna, CDF - chlorodibenzofuran, PCB - polichlorowany bifenyl

Celem badania w ramach:

- PLANU 6 PESTYCYDY: Krajowego planu kontroli pozostałości pestycydów w żywności pochodzenia zwierzęcego jest zapewnienie zgodności z najwyższymi dopuszczalnymi poziomami pozostałości ustanowionymi w rozporządzeniu (WE) nr 396/2005, w tym przede wszystkim kontrolowanie poziomów substancji z poniższych grup:
  - ✓ Grupa 1 – Pyretroidy,
  - ✓ Grupa 2 – Karbaminiany,
  - ✓ Grupa 3 – Akarycydy,
  - ✓ Grupa 4 – Pestycydy chloroorganiczne,
  - ✓ Grupa 5 – Pestycydy fosforoorganiczne

## 5. RODZAJ I WIELKOŚĆ PRÓBEK

Rodzaj i wielkość przesyłanych próbek do badań zostały określone w następujący sposób:

- 1) PLAN 1 LEKI: Krajowy plan kontroli pozostałości zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych oraz weterynaryjnych produktów leczniczych u zwierząt i w żywności zwierzęcego pochodzenia - oparty na analizie ryzyka dla produkcji krajowej oraz
- 2) PLAN 2 LEKI: Krajowy plan kontroli pozostałości zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych oraz weterynaryjnych produktów leczniczych u zwierząt i w żywności zwierzęcego pochodzenia - oparty na randomizowanym nadzorze dla produkcji krajowej

Rodzaj próbki	Minimalna wielkość próbki laboratoryjnej	Gatunki zwierząt	Uwagi
Mocz	150 ml	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate	
Surowica	30 ml surowicy pobierając 100 ml krwi pełnej	bydło, owce, kozy, koniowate	w kierunku grupy A 1c: aby uzyskać surowicę, krew (pobraną „na skrzep” bez dodatku antykoagulantu) pozostawić w temperaturze pokojowej na min. 30 min. do całkowitego wykrzepnięcia, jeżeli nie doszło do wytworzenia się czystej klarownej surowicy zaleca się ją odwirować przy przeciążeniu min. 1000 g (2000-4000 obr/min) przez min. 10 min, surowicę należy odciągnąć pipetą lub strzykawką i przenieść do innej probówki
Osocze	30 ml (10 ml dla drobiu) osocza pobierając 100 ml (30 ml dla drobiu) krwi pełnej	bydło, świnie, drób, owce, kozy	w kierunku grupy A2: aby uzyskać osocze, krew pobiera się do probówek zawierających antykoagulant (12 do 30 j.m./ml niefrakcjonowanej soli sodowej, litowej lub amonowej heparyny o masie cząsteczkowej od 3 do 30 kD), probówki delikatnie miesza i odwirowuje przy przeciążeniu 2000 - 3000 g przez min. 15 min, osocze należy odciągnąć pipetą lub strzykawką i przenieść do innej probówki

Mięśnie	500 g/300 g	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate, drób, zwierzęta dzikie utrzymywane przez człowieka, króliki	bydło, świnie, owce, kozy, konie, drób, króliki – 500 g;  zwierzęta łowne lub zwierzęta dzikie utrzymywane przez człowieka (np. dzik, sarna, daniel, jelen) – 300 g
Wątroba	300 g/200 g	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate, drób, zwierzęta dzikie utrzymywane przez człowieka, króliki, ryby	drób - próbka łączna z gospodarstwa wątroba rybia surowa 200 g lub produkt gotowy – 3 puszki
Nerki	200 g	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate, zwierzęta dzikie utrzymywane przez człowieka, króliki	
Płuca	100 g	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate, drób, zwierzęta dzikie utrzymywane przez człowieka, króliki	zamrożona, drób - próbka łączna z gospodarstwa
Tkanka tłuszczowa	200 g	bydło, świnie, owce, kozy	w kierunku grupy A 1c – tłuszcz okołonerkowy
Sierść	4 g	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate	w suchym pojemniku, kopercie papierowej lub folii aluminiowej (nie należy stosować do tego celu opakowań foliowych); próbka sierści nie powinna zawierać tkanek (skóra, mięśnie) oraz

			krwi
Pióra	5 g	drób	
Woda przeznaczona do pojenia zwierząt lub z hodowli ryb	200 ml	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate, drób, zwierzęta dzikie utrzymywane przez człowieka, króliki, ryby	
Osad denny	200 g	ryby	Osad denny z hodowli ryb
Pasze	500 g lub 500 ml	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate, drób, zwierzęta dzikie utrzymywane przez człowieka, króliki, ryby	
Mleko surowe	1000 ml/500 ml	krowy, kozy, owce	bydło – 1000 ml; koza, owca – 500 ml
Jaja	24 szt./12 szt.	kury, przepiórki, inne gatunki drobiu	jaja kurze -12 szt.; jaja przepiórcze -24 szt.; inne gatunki -12 szt.
Ryby hodowlane	1 ryba (1 kg)	ryby	jeśli waga ryby jest mniejsza należy pobrać więcej ryb z tej samej partii, aby wielkość próbki wynosiła 1 kg
Miód (kiedy pobrany – stabilność badanych substancji)	200 g		
O słonki	200 g		

3) PLAN 5 ZANIECZYSZCZENIA: Krajowy plan kontrolni zanieczyszczeń chemicznych w żywności pochodzenia zwierzęcego:

Szczegółowe wymagania dotyczące pobierania próbek do kontroli urzędowej pierwiastków śladowych i zanieczyszczeń procesowych są określone w rozporządzeniu Komisji (WE) nr

333/2007, natomiast w przypadku kontroli urzędowej zawartości mikotoksyn ma zastosowanie Rozporządzenie Komisji (WE) nr 401/2006.

Jeżeli pobranie próbki zbiorczej o wielkości wskazanej w poniższej tabeli nie jest możliwe z powodu niedopuszczalnych konsekwencji ekonomicznych lub praktycznie niemożliwe, można zastosować alternatywną wielkość próbki, pod warunkiem że jest ona wystarczająco reprezentatywna dla partii lub podpartii, z których pobiera się próbki, i jest w pełni udokumentowana.

Rodzaj próbki	Minimalna wielkość próbki laboratoryjnej	Gatunki zwierząt	Uwagi
Mięśnie	1 kg	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate, drób, króliki	
	0,3 kg	zwierzęta łowne, zwierzęta dzikie utrzymywane w warunkach fermowych	zwierzęta łowne: dzik, jeleń europejski, sarna zwierzęta dzikie utrzymywane w warunkach fermowych: daniel, jeleń europejski
Wątroba	1 kg	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate, króliki	
	0,3 kg	drób, zwierzęta łowne, zwierzęta dzikie utrzymywane w warunkach fermowych	W przypadku podrobów z drobiu pobiera się próbki o równej masie od co najmniej trzech zwierząt w celu uzyskania próbki zbiorczej o masie 300 gramów



Nerki	1 kg	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate, króliki	
	0,3 kg	zwierzęta łowne, zwierzęta dzikie utrzymywane w warunkach fermowych	
Mleko surowe	1000 ml	krowy, kozy, owce	
Jaja	12 szt.	Kury, gęsi, kaczki	
	24 szt.	przepiórki	
Miód	1 kg		
Wędliny wędzone tradycyjnie	1 kg		<p>próbka zbiorcza powstaje przez połączenie wszystkich próbek pierwotnych. Minimalna liczba próbek pierwotnych, które należy pobrać z partii/podpartii wynosi:</p> <p style="padding-left: 40px;">3 (dla partii &lt; 50 kg), 5 (dla partii ≥ 50 oraz ≤ 500 kg), 10 (dla partii &gt; 500 kg).</p> <p>Próbki pierwotne muszą mieć podobną masę.</p> <p>W przypadku pobierania próbek do analizy WWA należy w miarę możliwości unikać pojemników z tworzyw sztucznych, gdyż mogłyby one zmienić zawartość WWA w próbce.</p> <p>Należy unikać bezpośredniego kontaktu próbki z tworzywem sztucznym, np. w przypadku próbek stałych, poprzez owinięcie próbki w folię aluminiową przed jej umieszczeniem w pojemniku.</p>
Ryby- hodowlane	1 kg	karp, pstrąg tęczowy	UWAGA poniżej tabeli
Ryby wolnożyjące		śledź, szprot, łosoś/troć, ryby płastugokształtne, inne	

#### UWAGA dla ryb hodowlanych i wolnożyjących:

Próbka zbiorcza otrzymana z połączenia wszystkich próbek pierwotnych musi ważyć co najmniej 1 kilogram. Minimalna liczba próbek pierwotnych, które należy pobrać wynosi:

- 3 (dla partii < 50 kg),
- 5 (dla partii  $\geq 50$  oraz  $\leq 500$  kg),
- 10 (dla partii > 500 kg).

Jeżeli partia, z której należy pobrać próbki, zawiera małe ryby (poszczególne ryby ważą mniej niż 1 kilogram), jako próbkę pierwotną w celu utworzenia próbki zbiorczej pobiera się całą rybę. Jeżeli otrzymana w ten sposób próbka zbiorcza waży więcej niż 3 kilogramy, próbki pierwotne mogą składać się ze środkowych części ryb tworzących próbkę zbiorczą, przy czym każda część środkowa waży przynajmniej 100 gramów. Do homogenizacji próbki używa się całej części, do której stosuje się najwyższy dopuszczalny poziom.

Środkowa część ryby to część, w której znajduje się środek ciężkości. W większości przypadków środek ciężkości ulokowany jest przy płetwie grzbietowej (w przypadku ryb posiadających płetwę grzbietową) lub w połowie odległości między skrzelami a odbytem.

Jeżeli partia, z której należy pobrać próbki, zawiera większe ryby (poszczególne ryby ważą więcej niż 1 kilogram), próbka pierwotna składa się ze środkowej części ryby. Każda próbka pierwotna waży co najmniej 100 gramów.

W przypadku ryb średniej wielkości (powyżej 1 kilograma i poniżej 6 kilogramów) jako próbkę pierwotną pobiera się płat ryby od kręgosłupa do brzucha ze środkowej części ryby.

W przypadku bardzo dużych ryb (powyżej 6 kilogramów) próbkę pierwotną pobiera się z prawej strony (patrząc od przodu) mięśnia grzbietowo-bocznego w środkowej części ryby. Jeżeli pobranie próbki z takiego miejsca w środkowej części ryby spowodowałoby znaczną szkodę ekonomiczną, za wystarczające niezależnie od wielkości partii można uznać pobranie trzech próbek pierwotnych o masie co najmniej 350 gramów każda, lub alternatywnie trzy próbki pierwotne o masie co najmniej 350 gramów każda, składające się w równych częściach (po 175 gramów) z mięśnia w pobliżu ogona oraz mięśnia w pobliżu głowy każdej ryby, można uznać za wystarczające niezależnie od wielkości partii.

Jeżeli przeważa dana klasa lub kategoria wielkości lub masy (ok. 80 % partii lub więcej), próbkę pobiera się z ryb, których wielkość lub masa są przeważające. Próbka ta uważana jest za reprezentatywną dla całej partii.

Jeżeli nie przeważa żadna klasa lub kategoria wielkości lub masy, należy zapewnić, aby ryby wybrane do próbki były reprezentatywne dla całej partii.

- 4) PLAN 6 PESTYCYDY: Krajowy plan kontroli pozostałości pestycydów w żywności pochodzenia zwierzęcego.

Próbki pobierane zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 października 2007 r. w sprawie pobierania próbek żywności w celu oznaczania poziomów pozostałości pestycydów (Dz.U. 2007, poz. 1502):

Rodzaj próbki	Minimalna wielkość próbki laboratoryjnej	Gatunki zwierząt	Uwagi
Mięśnie	2 kg	ssaki (bydło, świnie, owce, konie, króliki, zwierzęta dzikie utrzymywane w warunkach fermowych);  drób (kurczęta, indyki, gęsi, kaczki)	części mięsa ssaków (np. nogi, kawałki, steki)  części mięsa ptaków (np. nogi, piersi, mięśnie)  próbkę zamrozić przed wysłaniem do laboratorium
Tkanka tłuszczowa	500 g	ssaki (bydło, świnie, owce, konie, króliki, zwierzęta dzikie utrzymywane w warunkach fermowych);  drób (kurczęta, indyki, gęsi, kaczki)	<u>tłuszcz ssaków:</u> tłuszcz brzuszny lub podskórny pobrany od jednego zwierzęcia,  widoczny tłuszcz wycięty z części mięsa ssaków  tkanka tłuszczowa luzem pobrana przyrządem do pobierania próbek z co najmniej trzech miejsc <u>tłuszcz drobiu:</u> jednostki pobrane z tłuszczu brzusznego od co najmniej 3 ptaków,  widoczny tłuszcz wycięty z części mięsa ptaków,  tkanka tłuszczowa luzem pobrana przyrządem do

			pobierania próbek z co najmniej trzech miejsc;  próbkę zamrozić przed wysłaniem do laboratorium
Mleko surowe	500 ml	bydło	próbkę schłodzić przed wysłaniem do laboratorium
Jaja	12 szt.	kury	całe jaja
Ryby hodowlane	1 ryba (1 kg)	karp, pstrąg	jeśli waga ryby jest mniejsza należy pobrać więcej ryb z tej samej partii, aby wielkość próbki wynosiła 1 kg;  próbkę zamrozić przed wysłaniem do laboratorium
Miód	200 g		

5) PLAN 7 DIOKSYNY: Krajowy plan kontroli dioksyn, furanów, polichlorowanych bifenyli (PCB) i związków perfluorowanych u zwierząt i w produktach pochodzenia zwierzęcego:

Rodzaj próbki	Minimalna wielkość próbki laboratoryjnej	Gatunki zwierząt	Uwagi
Mięśnie	500 g/300 g	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate, drób, zwierzęta łowne, zwierzęta dzikie utrzymywane przez człowieka, króliki	bydło, świnie, owce, kozy, konie, drób, króliki – 500 g;  zwierzęta łowne lub zwierzęta dzikie utrzymywane przez człowieka (np. dzik, sarna, daniel, jeleń) – 300 g

Wątroba	300 g/200 g	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate, drób, zwierzęta łowne, zwierzęta dzikie utrzymywane przez człowieka, króliki, ryby	wątroba rybia surowa 200 g lub produkt gotowy – 3 puszki
Tkanka tłuszczowa	200 g	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate, drób, zwierzęta łowne, zwierzęta dzikie utrzymywane przez człowieka, króliki	
Mleko surowe	1000 ml/500 ml	krowy, kozy, owce	bydło – 1000 ml; koza, owca – 500 ml
Jaja	24 szt./12 szt.	drób	jaja kurze -12 szt.; jaja przepiórcze -24 szt.; inne gatunki -12 szt.
Ryby pochodzące z akwakultury na obszarze Polski	1 ryba (1 kg)	karp, pstrąg, inne	jeśli waga ryby jest mniejsza należy pobrać 2 ryby w tej samej partii ,aby wielkość próbki wynosiła 1 kg
Ryby wolnożyjące	próbka o łącznej wadze 1 kg pochodząca z jednej partii	śledź, szprot, łosoś/troć, ryby płastugokształtne, inne	należy pobierać próbki ryb jak najdłuższych, mając na względnienie: śledź o dł. niemniejszej niż 20 cm, szprot o dł. niemniejszej niż 8 cm
	próbka o łącznej wadze około 4 kg pochodząca z jednej partii		należy pobierać próbki ryb jak największe, mając na względnienie: łosoś/troć o wadze około 4kg

inne			żywność dla niemowląt – produkty gotowe do spożycia (próbki stanowią 2-3 opakowania o masie łącznej nie mniejszej niż 500g)
------	--	--	---

#### UWAGI dotyczące pobierania próbek w kierunku substancji perfluoroalkilowych (PFAS)

Osoba odpowiedzialna za pobieranie próbek stosuje następujące środki ostrożności:

- a) nie nosi odzieży ani rękawic, w których zastosowano warstwę fluoropolimerową lub które są poddawane działaniu PFAS w celu poprawy wodo- i plamoodporności;
- b) w dniu pobierania próbek nie używa zawierających PFAS nawilżaczy, kosmetyków, kremów do rąk, filtrów przeciwsłonecznych i produktów pokrewnych.

Materiały używane podczas pobierania próbek, przechowywania próbek i przenoszenia próbek muszą być wolne od PFAS. Próbka nie może mieć styczności z żadnymi materiałami, takimi jak deski tnące, pojemniki do pobierania próbek i powłoki zakrętek pojemników do pobierania próbek, które są wykonane z politetrafluoroetyleny (PTFE lub teflonu), polifluorku winylidenu (PVDF) lub innych fluoropolimerów. Należy unikać kontaktu z innymi materiałami zawierającymi PFAS.

- 6) PLAN 8 PROMIENIOTWÓRCZOŚĆ: Krajowy plan kontroli zawartości promieniotwórczych izotopów cezu w żywności pochodzenia zwierzęcego:

Rodzaj próbki	Minimalna wielkość próbki laboratoryjnej	Gatunki zwierząt	Uwagi
Mięśnie	1 kg	bydło, świnie, owce, drób, zwierzęta łowne, ryby	
Mleko surowe	1000 ml	krowy	
Jaja	24 szt.	kury,	

## **6. SPOSÓB POBIERANIA PRÓBEK (strategia i kryteria doboru celu pobierania próbek, próbki ukierunkowane i próbki podejrzone)**

### **A. Pełnomocnicy ds. monitoringu**

1. Do pobierania próbek powiatowy lekarz weterynarii (PLW) wyznacza spośród pracowników powiatowego inspektoratu weterynarii (PIW) osobę odpowiedzialną za prowadzenie badań w ramach programów w danym powiecie - powiatowego pełnomocnika ds. monitoringu. PLW

wyznacza także spośród pracowników PIW osobę zastępującą powiatowego pełnomocnika ds. monitoringu w przypadku jego nieobecności. Zaleca się, aby powiatowym pełnomocnikiem ds. monitoringu była osoba posiadająca wykształcenie wyższe weterynaryjne.

2. PLW jest zobowiązany do informowania WLW o każdej zmianie powiatowego pełnomocnika ds. monitoringu wraz z podaniem adresów poczty elektronicznej, kontaktowych numerów telefonów i faksów.
3. Wojewódzki lekarz weterynarii (WLW) wyznacza spośród pracowników wojewódzkiego inspektoratu weterynarii wojewódzkiego pełnomocnika ds. monitoringu odpowiedzialnego za nadzór nad realizacją programów na terenie danego województwa. Zaleca się, aby wojewódzkim pełnomocnikiem była osoba posiadająca wykształcenie wyższe weterynaryjne.
4. WLW jest zobowiązany do informowania GLW o każdej zmianie wojewódzkiego pełnomocnika ds. monitoringu wraz z podaniem adresów poczty elektronicznej, kontaktowych numerów telefonów i faksów.
5. Wojewódzki pełnomocnik ds. monitoringu jest zobowiązany do informowania laboratorium/ów określonych dla województwa w programie o każdej zmianie powiatowego pełnomocnika ds. monitoringu w każdym powiecie wraz z podaniem adresów poczty elektronicznej, kontaktowych numerów telefonów i faksów.

## **B. Podział ogólnej liczby próbek przewidzianej w Programach**

1. Podział ogólnej liczby próbek, przewidzianej w programach dla danego województwa na poszczególne powiaty, dokonywany jest przez WLW przy pomocy wojewódzkiego pełnomocnika ds. monitoringu. Podział ten powinien być poprzedzony dokładną analizą liczby utrzymywanych i ubijanych zwierząt oraz wielkości produkcji produktów pochodzenia zwierzęcego w danym powiecie za poprzedni rok na podstawie opracowań przygotowanych przez PLW.
2. PLW przygotowuje opracowanie i przekazuje je WLW w terminie do końca stycznia każdego roku kalendarzowego. Opracowanie powinno zawierać:
  - 1) liczbę wprowadzanych zwierząt do obrotu, niezależnie od miejsca uboju oraz liczbę ubijanych zwierząt na terenie powiatu niezależnie od miejsca pochodzenia;
  - 2) aktualne dane dotyczące wielkości produkcji oraz faktycznej zdolności ubojowej/zdolności produkcyjnej zakładów/gospodarstw:
    - a) drobiu rzeźnego z podziałem na gatunki (brojlery i kury, indyki, kaczki, gęsi) i podaniem liczebności stada;
    - b) bydła (powyżej 100 sztuk);
    - c) świń (powyżej 500 sztuk);
    - d) ryb (gospodarstwa rybackie);
    - e) miodu (pasieki powyżej 40 rodzin pszczoł);
    - f) jaj konsumpcyjnych;

- 3) wykaz rzeźni wraz z roczną wielkością uboju w ostatnim roku sprawozdawczym;
  - 4) wykaz zakładów przetwórczych (jaja, ryby, mleko);
  - 5) listę instalacji przemysłowych emitujących substancje szkodliwe (metale ciężkie);
3. Wojewódzki pełnomocnik ds. monitoringu do dnia 15 lutego każdego roku opracowuje i przekazuje do Głównego Inspektoratu Weterynarii (GIW) stanowisko WLW określające potrzeby w zakresie prowadzenia w województwie badań objętych programami oparte na analizie, o której mowa w ust. 1.
4. Mając na względzie fakt, że na początku roku brak jest zatwierdzonych programów, a próbki należy pobierać przez okres całego roku kalendarzowego, w tym okresie należy postępować zgodnie z założeniami programów z roku poprzedniego, co do liczby pobieranych próbek (np. 1/12 liczby próbek z całkowitej liczby próbek przypadającej na rok poprzedni należy pobrać w miesiącu styczniu roku następnego).

### **C. Kryteria doboru celu.**

Rozróżnia się następujące rodzaje pobieranych próbek do badań monitoringowych:

- 1) próbka ukierunkowana
- 2) próbka podejrzana, w tym:
  - a) próbka podejrzana z dochodzenia;
  - b) próbka podejrzana następcza z dodatkowych kontroli urzędowych;
  - c) próbka podejrzana bez pierwotnej próbki ukierunkowanej.

### **Próbki ukierunkowane**

1. Próbki należy pobierać w różnych odstępach czasowych, rozłożonych w okresie całego roku z następujących obiektów: gospodarstwa (w tym pasieki, gospodarstwa rybackie), rzeźnie, zakłady przetwórstwa rybnego, zakłady obróbki dziczyzny oraz zakłady pakowania jaj, chłodnie składowe.
2. Skumulowanie pobierania próbek w jednym dniu bez uzasadnienia (np. w rzeźni) podważa zasady i cel prowadzenia całego programu. W przypadku stwierdzenia kumulacji, właściwy WLW powinien żądać od PLW wyjaśnienia na piśmie powodów podjęcia decyzji o takim sposobie pobierania próbek.
3. Mając na uwadze zwiększenie ryzyka, próbki powinny zostać w większości pobrane w gospodarstwach utrzymujących i wprowadzających do obrotu dużą liczbę zwierząt, w rzeźniach o dużych zdolnościach ubojowych i w zakładach o dużych zdolnościach produkcyjnych.
4. Przy zaplanowanym pobieraniu próbek w gospodarstwach PLW powinien wziąć pod uwagę zabiegi leczniczo-profilaktyczne wykonywane na zwierzętach. W tym celu PLW powinien



zebrać niezbędne informacje od lekarzy weterynarii wolnej praktyki, którzy świadczą usługi z zakresu medycyny weterynaryjnej w gospodarstwach.

5. PLW powinien zwrócić szczególną uwagę na występowanie zwiększonych zachorowań zwierząt na terenie powiatu i wszelkie oznaki wskazujące na działania niezgodne z obowiązującym prawem.
6. Próbkę pobierane w gospodarstwach i w rzeźniach: od zwierząt, z ich wydzielin, z płynów ustrojowych, tkanek lub narządów, produktów pochodzenia zwierzęcego oraz wody do pojenia zwierząt poddaje się badaniom biorąc pod uwagę:
  - 1) płeć (należy upewnić się, co do płci, aby wykluczyć pomyłki w opisie próbki);
  - 2) wiek;
  - 3) gatunek;
  - 4) stan zdrowia;
  - 5) kondycję;
  - 6) systemy żywieniowe;
  - 7) programy profilaktyczne i lecznicze;
  - 8) wyniki badań z lat poprzednich;
  - 9) wiedzę i znajomość problemów regionalnych, środowiskowych;
  - 10) drugorzędne cechy płciowe;
  - 11) zmiany w zachowaniu;
  - 12) ten sam poziom rozwoju w danej grupie zwierząt należących do różnych ras/kategorii;
  - 13) liczbę zwierząt (gospodarstwo) i ilość produktów (rzeźnia, zakład) wprowadzanych na rynek.
7. Kontrolowanie niektórych substancji ze względu na specyfikę ich stosowania należy przeprowadzać w odpowiednich okresach roku (uboje gęsi, okresy polowań itp.).
8. W przypadku pobierania próbek w okresie leczenia zwierząt lub karencji, próbki do badań nie powinny być badane w kierunku produktów leczniczych/substancji podawanych zwierzętom. W związku z tym przed pobraniem próbki w gospodarstwie do badań monitoringowych należy sprawdzić dostępną w gospodarstwie dokumentację leczenia zwierząt.
9. Rejestracja próbek ukierunkowanych w systemie E-klient dokonywana jest poprzez wybór odpowiedniej pozycji w planie. W protokole pobrania próbki należy wybrać Typ badań: badanie urzędowe monitoringowe; Pobrane zgodnie z planem: Tak; Rodzaj próbkobrania: próbka ukierunkowana.
10. Próbki ukierunkowane należy przesłać do wskazanego dla danej pozycji planu laboratorium urzędowego.

### **Próbki podejrzane z dochodzenia**

1. Próbkę podejrzaną z dochodzenia pobiera się w konsekwencji stwierdzenia wyników niezgodnych w wyniku wcześniejszego próbkobrania i stwierdzenia obecności substancji zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych, przekroczenia dopuszczalnego maksymalnego poziomu pozostałości substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych do stosowania u zwierząt, przekroczenia zanieczyszczeń w żywności, przekroczenia pestycydów, skażeń promieniotwórczych oraz poziomów dioksyn, furanów, polichlorowanych bifenyli (PCB) i związków perfluorowanych u zwierząt i w produktach pochodzenia zwierzęcego w żywności na każdym etapie produkcji żywności – próbki pobierane podczas dochodzenia.
2. Rejestracja w systemie E-klient dokonywana jest poprzez rozszerzenie badania pierwotnej próbki ukierunkowanej, w której stwierdzono wynik niezgodny (jeżeli pierwotne próbki były pobrane w innym powiecie, muszą zostać udostępnione dla PIWu/PIWów, w których będą pobierane kolejne próbki w ramach dochodzenia). W protokole pobrania próbki należy wybrać: Typ badań: badanie urzędowe monitoringowe; Pobrane zgodnie z planem: Nie; Rodzaj próbkobrania: próbka podejrzana pobierana w ramach dochodzenia.
3. Próbkę podejrzaną z dochodzenia należy przesłać bezpośrednio do laboratorium referencyjnego.

#### **Próbki podejrzone następcze z dodatkowych kontroli urzędowych**

1. Próbkę podejrzaną następczą pobiera się w ramach regularnych dodatkowych kontroli urzędowych przez okres co najmniej 6 lub 12 miesięcy od dnia, w którym w wyniku dochodzenia stwierdzono niezgodność z przepisami.
2. Rejestracja w systemie E-klient dokonywana jest poprzez rozszerzenie badania pierwotnej próbki ukierunkowanej, w której stwierdzono wynik niezgodny, aby powiązać próbki następcze pobierane w ramach dodatkowych kontroli urzędowych po zakończonym dochodzeniu z próbką pierwotną, nawet wówczas, gdy próbka pierwotna była pobrana w poprzednim roku. W protokole pobrania próbki należy wybrać: Typ badań: badanie urzędowe monitoringowe; Pobrane zgodnie z planem: Nie; Rodzaj próbkobrania: próbka podejrzana pobierana z nadzoru.
3. Próbkę podejrzaną następczą należy przesłać do wskazanego dla danej pozycji planu laboratorium urzędowego.

#### **Próbki podejrzone bez pierwotnej próbki ukierunkowanej**

1. Próbkę pobiera się, jeżeli podejrzewa się stosowanie substancji zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych albo nieprzestrzeganie okresów karencji danego produktu leczniczego.

Próbki od zwierząt pobiera się zwłaszcza w przypadku wystąpienia:

- 1) nadmiernej masy mięśniowej (nadmierna masa mięśniowa może wskazywać na podawanie hormonów);
  - 2) przebarwień, obrzęków i torbieli w miejscach, gdzie najczęściej stosowane są iniekcje (np. okolica przedłopatkowa);
  - 3) śladów po iniekcji w tkance tłuszczowej wokół jelita prostego;
  - 4) śladów po implantach;
  - 5) nadmiernej tkanki tłuszczowej;
  - 6) powiększenia tarczycy (może to wskazywać na stosowanie substancji tyreostatycznych);
  - 7) zmian w płucach o charakterze zapalnym;
  - 8) przerostu mięśnia sercowego;
  - 9) zmian zapalnych w układzie moczowym;
2. Urzędowy lekarz weterynarii, który na podstawie wyników badania przedubojowego lub innego badania, czy też innych informacji podejrzewa, że w tkankach zwierząt lub w produktach pochodzenia zwierzęcego znajdują się substancje zakazane lub niedopuszczone substancje farmakologicznie czynne lub zostały przekroczone najwyższe dopuszczalne stężenia pozostałości substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych do stosowania u zwierząt, zanieczyszczeń w żywności i pestycydów, pobiera próbki do badań laboratoryjnych w tym zakresie.
  3. Podczas kontroli hurtowni produktów leczniczych weterynaryjnych prowadzonej zgodnie z obowiązującą instrukcją Głównego Lekarza Weterynarii w sprawie ujednoczenia trybu przeprowadzania kontroli hurtowni farmaceutycznych produktów leczniczych weterynaryjnych, WLW powinien zwracać uwagę, na rodzaj sprzedawanych produktów leczniczych, ich ilość oraz czy osoba nabywająca jest do tego uprawniona. W przypadku stwierdzenia, że produkty lecznicze zostały zakupione przez osobę nieuprawnioną, WLW przekazuje pisemnie informację o tym właściwemu PLW, a jeżeli jest to inne województwo, właściwemu WLW. W wyniku powiadomienia właściwy miejscowo PLW powinien wszcząć szczegółowe dochodzenie włącznie z pobraniem próbek od żywych zwierząt lub z produktów od nich pochodzących.
  4. Próbki pobiera się, jeżeli lekarz weterynarii otrzyma informacje, które mogą wskazywać na niezgodność (donos).
  5. W przypadku otrzymania informacji od przedsiębiorstwa sektora spożywczego odbierającego lub przetwarzającego mleko, o podejrzeniu stosowania substancji zakazanych (np. chloramfenikolu) lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych albo stwierdzenia przekroczenia dopuszczalnych poziomów pozostałości substancji farmakologicznie czynnych w mleku surowym w wyniku przeprowadzonych badań właścicielskich oraz w każdej sytuacji, gdy PLW uzna to za właściwe na podstawie ustaleń z dochodzenia, pobiera próbki mleka i rejestruje w systemie E-klient jako próbkę podejrzaną, niepowiązaną z pierwotną próbką ukierunkowaną.

6. Rejestracja w systemie E-klient dokonywana jest poprzez wybór pozycji w planie dla gospodarstwa lub rzeźni: Próbki podejrzane (brak pierwotnej próbki ukierunkowanej). W protokole pobrania próbki należy wybrać: Typ badań: badanie urzędowe monitoringowe; Pobrane zgodnie z planem: Nie; Rodzaj próbkobrania: próbka podejrzana pobierana z podejrzenia lekarza weterynarii.
7. Próbki podejrzane należy przesać do wskazanego dla danej pozycji planu laboratorium urzędowego.

#### **D. Pobieranie próbek.**

1. PLW wyznacza osoby upoważnione do pobierania próbek. W przypadku pobierania próbek w rzeźni, PLW może upoważnić do pobierania próbek urzędowego lekarza weterynarii, wykonującego badanie zwierząt rzeźnych i ich mięsa w danej rzeźni.
2. W każdym PIW powinna być sporządzona pisemna procedura dotycząca właściwego postępowania z próbkami pobieranymi w ramach programu. Procedury oraz ich zmiany muszą być zaakceptowane przez wojewódzkiego pełnomocnika ds. monitoringów.
3. Każdy powiatowy inspektorat weterynarii powinien być zaopatrzony w:
  - 1) buty gumowe lub ochraniacze na obuwiu, rękawice gumowe, fartuchy;
  - 2) rękawiczki jednorazowego użytku;
  - 3) nóż, nożyce lub maszynkę do strzyżenia;
  - 4) igły do pobierania krwi, probówki z heparyną (sól sodowa, litowa lub amonowa), sprzęt do pobierania moczu;
  - 5) sprzęt do poskramiania zwierząt;
  - 6) sprzęt do znakowania próbek, np. pisak niezmywalny, etykiety itp.;
  - 7) pojemniki na mocz, krew, mleko;
  - 8) torebki foliowe na tkanki;
  - 9) pojemniki, koperty papierowe, folia aluminiowa na próbki sierści;
  - 10) wyłaczanki do przesyłania jaj;
  - 11) termometr;
  - 12) lodówkę zabezpieczoną przed dostępem osób nieupoważnionych, zaopatrzoną w termometr zewnętrzny z sondą do komory lub wewnętrzny zarówno dla lodówki jak i zamrażarki;
  - 13) pojemniki lub termotorby z wkładami chłodzącymi do transportu próbek;
  - 14) plombownice i/lub inne środki zabezpieczające.
  - 15) inne niezbędne wyposażenie (np. wirówki)
4. Sprzęt i materiały służące do pobierania próbek należy umieścić w wydzielonym, oznaczonym miejscu.

5. Urządzenia (lodówki, zamrażarki) lub pomieszczenia do przechowywania próbek muszą być zamykane i zabezpieczone przed dostępem osób nieupoważnionych. Dostęp do urządzeń i pomieszczeń nadzoruje powiatowy pełnomocnik ds. monitoringu lub jego zastępca.
6. Przy pobieraniu próbki należy stosować zasadę: „**1 próbka = 1 zwierzę = 1 protokół pobrania**” (od zwierzęcia pobiera się jedną próbkę wypełniając przy tym protokół pobrania; wyjątek stanowią próbki mleka, jaj oraz od drobiu, królików i ryb, które ze względu na wagę próbki oraz miejsce pobrania wymagają pobrania materiału od więcej niż jednego zwierzęcia).
7. Próbki surowicy, osocza, moczu i tkanek powinny pochodzić od różnych zwierząt.
8. Przy pobieraniu próbek należy zachować aspekt pełnego zaskoczenia. Pobieranie próbek nie może być wcześniej uzgadniane z podmiotami kontrolowanymi. Godzina, pora dnia i dzień tygodnia, w którym ma się odbyć pobranie próbki muszą być niespodziewane.
9. Próbki w rzeźniach pobiera się od losowo wybranych zwierząt, niezależnie od miejsca ich pochodzenia (niezależnie od województwa, z którego pochodzą zwierzęta).
10. W przypadku uzasadnionych podejrzeń stosowania substancji zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych lub przekroczenia poziomu pozostałości substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych do stosowania u zwierząt, zanieczyszczeń w żywności i pestycydów, niezachowania okresów karencji, PLW, mając na uwadze jakość zdrowotną produktów pochodzenia zwierzęcego, powinien zwiększyć liczbę próbek w stosunku do zatwierdzonego programu zgodnie z niniejszą instrukcją.
11. W dużych gospodarstwach należy zwracać szczególną uwagę na możliwość stosowania hormonów, a w małych gospodarstwach - na możliwość stosowania antybiotyków.
12. Próbki do badań w kierunku obecności hormonów, pobierane w gospodarstwach, powinny pochodzić od zwierząt rzeźnych, u których stosowanie hormonów jest zabronione. W związku z tym niedopuszczalne jest pobieranie próbek od zwierząt ze stad zarodowych oraz od bydła mlecznego i ciężarnego.
13. Próbki moczu pobierane od świń przeznaczone do badania w kierunku 17 $\beta$ -19-nortestosteronu oraz 17 $\alpha$ / $\beta$ -boldenonu i metyloboldenonu, a także próbki moczu pobierane od koni przeznaczone do badania w kierunku 17 $\beta$ -19-nortestosteronu, nie powinny pochodzić od osobników męskich (17 $\beta$ -19-nortestosteron jest hormonem, który u niekastrowanych osobników męskich świń i koni może występować naturalnie w zróżnicowanych, nawet bardzo wysokich stężeniach). Niskie stężenia tego hormonu mogą występować w moczu loszek, wyższe u kastrowanych samców, natomiast wysokie stężenia w moczu knurków lub osobników z wnetrostwem, a śladowe ilości stwierdzano nawet w tkankach jadalnych.
14. W trakcie dochodzenia, po stwierdzeniu wyników niezgodnych w kierunku nortestosteronu i/lub boldenonu w moczu zwierząt oraz testosteronu w surowicy od bydła, należy oprócz próbek biologicznych (mocz/surowica/woda/pasza) pobrać również próbki sierści od zwierząt do badania w kierunku estrów steroidów.

15. Zaleca się, aby próbki sierści od bydła i świń do badania w kierunku estrów steroidów: pobierane były z okolicy karku i łopatki zwierzęcia. Próbki należy dostarczać do laboratorium w suchym pojemniku, kopercie lub folii aluminiowej (nie należy stosować do tego celu opakowań foliowych), w temperaturze otoczenia, (próbki nie powinny zawierać tkanek: skóra, mięśnie, krew).
  16. Próbki z gospodarstw pobrane w kierunku substancji zakazanych powinny być pobierane w okresie tuczu tak, aby wyniki zostały uzyskane przed opuszczeniem gospodarstwa przez zwierzęta, tj. uwzględniając czas uzyskania wyników z wyznaczonego przez GLW laboratorium.
  17. Próbki jaj mogą być pobierane albo w gospodarstwie albo w miejscu, gdzie jaja są pakowane. Jednak zgodnie z rozdziałem 2 ust. 1 lit. B załącznika do decyzji Komisji 97/747 WE, przynajmniej 30% próbek musi zostać pobrana w punktach pakowania jaj.
  18. Próbki od zwierząt łownych po odstrzeleniu mogą być pobierane wyłącznie w zakładach obróbki dziczyzny.
  19. Próbki miodu nie mogą pochodzić ze zbiorów starszych niż 6 miesięcy.
  20. Każda próbka pakowana jest w oddzielne, przeznaczone do badań laboratoryjnych, jednorazowe opakowanie, zapewniające właściwą ochronę przed zanieczyszczeniem i uszkodzeniem w czasie transportu oraz utratą próbki (adsorpcja przez wewnętrzne ściany opakowania). Należy powziąć wszelkie konieczne środki ostrożności, aby uniknąć zmian w składzie próbek, które mogłyby powstać podczas transportu i przechowywania. Pojemniki na próbki muszą gwarantować utrzymanie integralności próbki, uniemożliwić zanieczyszczenie i uniemożliwić podmianę próbek.
  21. Numer protokołu pobrania próbki (ukierunkowanej i podejrzanej) składa się z jedenastocyfrowego symbolu identyfikacyjnego, w którym ( \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_ ):
    - pierwsza i druga cyfra oznaczają numer województwa;
    - trzecia i czwarta cyfra oznaczają numer powiatu;
    - piąta, szósta i siódma cyfra oznaczają kolejne numery pobranych próbek
    - ósma, dziewiąta, dziesiąta i jedenasta oznacza dany rok prowadzenia monitoringu
- W przypadku rozszerzenia badań, numer protokołu pobrania próbki podejrzanej tworzony jest poprzez dodanie na końcu do numer protokołu pobrania próbki pierwotnej litery P i cyfry 1 dla pierwszej próbki podejrzanej i kolejnych cyfr odpowiednio dla kolejnych próbek podejrzanych.
22. Numer próbki składa się z jedenastocyfrowego lub dwunastocyfrowego symbolu identyfikacyjnego, w którym ( \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_ ):
    - pierwsza i druga cyfra oznaczają numer województwa;
    - trzecia i czwarta cyfra oznaczają numer powiatu;
    - piąta, szósta i siódma cyfra oznaczają kolejne numery pobranych próbek
    - ósma, dziewiąta, dziesiąta i jedenasta oznacza dany rok prowadzenia monitoringu

W przypadku próbek składających się z dwóch matryc, dwunasta cyfra to 1 lub 2 , (np. 1 – mięśnie, 2- wątroba lub 1 – mięśnie, 2 - nerka)

23. Próbki pobierane w ramach programu badań kontrolnych dioksyn:

Numer protokołu pobrania próbki składa się z jedenastocyfrowego symbolu identyfikacyjnego oraz oznaczona na końcu literą D zgodnie z następującym schematem, w którym ( \_ \_ \_ \_ / \_ \_ \_ / \_ \_ \_ \_ / D):

- pierwsza i druga cyfra oznaczają numer województwa;
- trzecia i czwarta cyfra oznaczają numer powiatu;
- piąta, szósta i siódma cyfra oznaczają kolejne numery pobranych próbek
- ósma, dziewiąta, dziesiąta i jedenasta oznacza dany rok prowadzenia monitoringu
- litera D oznacza monitoring dioksyn.

W przypadku próbek składających się z dwóch matryc, dwunasta cyfra to 1 lub 2 (np. 1 – mięśnie, 2- wątroba).

24. Zgodnie z art. 35 ust. 1 i 2 rozporządzenia (UE) 2017/625, podmiot ma prawo do drugiej ekspertyzy. Druga ekspertyza przeprowadzana jest na koszt podmiotu. Prawo do drugiej ekspertyzy umożliwia podmiotowi złożenie wniosku o przegląd dokumentów dotyczących pobierania próbek, przeprowadzenia analizy, badania lub diagnostyki przez innego uznanego i odpowiednio wykwalifikowanego eksperta. Pobierający ma obowiązek poinformować podmiot o prawie do złożenia takiego wniosku zgodnie z punktem protokołu pt.: „Pouczenie o prawach i obowiązkach”.
25. Złożenie przez podmiot wniosku o drugą ekspertyzę nie ma wpływu na obowiązek podjęcia przez właściwe organy natychmiastowych działań w celu wyeliminowania lub ograniczenia ryzyka dla zdrowia ludzi, zwierząt i roślin lub dobrostanu zwierząt
26. Każdorazowo na wniosek podmiotu kontrolowanego lub osoby upoważnionej przez ten podmiot, obecnej przy pobieraniu próbek, równoległe z próbką do badań laboratoryjnych pobiera się próbkę, zwaną dalej „kontrpróbka” dla celów drugiej ekspertyzy, chyba że jest to niemożliwe w przypadku produktów łatwo psujących się lub bardzo niewielkiej ilości materiału do badań.
27. Kontrpróbka powinna zostać oznakowana numerem pierwotnym rozszerzonym o literę K. Ponadto na opakowaniu próbki winna być umieszczona informacja zawierająca datę pobrania próbki i numer protokołu pobrania.
28. Pobranie kontrpróbki powinno zostać odnotowane w protokole pobrania próbki.
29. Podmiot należy poinformować, iż druga ekspertyza powinna być wykonana przez odpowiednio wykwalifikowanego, uznanego eksperta.
30. Każdą próbkę do badań, bezpośrednio po pobraniu, umieszczeniu w oddzielnym opakowaniu, oznakowaniu w sposób trwały i czytelny należy schłodzić lub zamrozić, z wyjątkiem jaj, miodu i pasz.

31. W polskich zakładach uprawnionych do eksportu na rynek Stanów Zjednoczonych Ameryki Północnej (USA) pracownik Inspekcji Weterynaryjnej jest zobowiązany do potwierdzenia akceptowalnych wyników badań z tusz i części tusz zwierząt poddawanych rutynowym urzędowym badaniom w kierunku pozostałości chemicznych przed podpisaniem eksportowych świadectw zdrowia. Dlatego też konieczne jest wdrażanie przez stronę polską wymogu FSIS „*hold and test*” (tzn. „*zatrzymaj i zbadaj*”), który ma zastosowanie tylko do indywidualnych tusz zwierząt, z których pobrano próbki. Polskie służby weterynaryjne zatrzymują sztuki (nie całą partię), od których zostały pobrane urzędowe próbki do badań w kierunku pozostałości. Powyższe ma na celu zapobieganie wykorzystaniu tusz z niedopuszczalnymi wynikami badań do wytworzenia produktów przeznaczonych do eksportu na rynek USA.

W związku z powyższym:

- 1) wszystkie rzeźnie uprawnione do eksportu na rynek USA oraz PLW nadzorujące te rzeźnie muszą mieć opracowane i wdrożone procedury, które zapewniają, że sztuki podlegające badaniom urzędowym w kierunku pozostałości są zatrzymywane i znajdują się w wydzielonym miejscu pod nadzorem Inspekcji Weterynaryjnej do momentu uzyskania akceptowalnych wyników badań oraz że personel zakładu każdorazowo upewnia się co do zwolnienia przez personel Inspekcji Weterynaryjnej sztuk podlegających ww. badaniu przed podpisaniem zapisów przeglądu przed wysyłką;
- 2) pracownik Inspekcji Weterynaryjnej codziennie na miejscu w zakładzie powinien sprawować nadzór i kontrolę nad sztukami podlegającymi próbkobraniom w kierunku pozostałości w oczekiwaniu na akceptowalne wyniki badań w celu zapewnienia, że tusze względem których stwierdzono niezgodny wynik badania są niedopuszczone do wykorzystania w celu wytworzenia produktów przeznaczonych na eksport;
- 3) PLW w ramach comiesięcznych kontroli powinni sprawdzać, czy urzędowy personel Inspekcji Weterynaryjnej na miejscu w zakładzie przegląda i potwierdza akceptowalne wyniki badań w kierunku pozostałości przed podpisaniem eksportowego świadectwa zdrowia na przesyłkę towaru kierowaną na rynek USA.

32. W przypadku próbek pobieranych w zakładach zatwierdzonych do produkcji na rynek UE oraz uprawnionych do eksportu do innych niż USA krajów trzecich, w celu zapobiegania wysyłce produktu niespełniającego wymagań, zaleca się zatrzymywanie tusz zwierząt, z których pobrano urzędowe próbki, do czasu uzyskania wyników badań laboratoryjnych i potwierdzenia, że są one zgodne (zatrzymanie potwierdzone odpowiednim zapisem w protokole pobrania próbki).

#### **E. Dokumentowanie pobierania próbek**

1. Kontrole w ramach realizacji Programów winny być wykonywane i dokumentowane zgodnie z przepisami ustawy o Inspekcji Weterynaryjnej.



2. Programy i ich realizacja dokumentowane są w elektronicznym systemie E-KLIENT (na stronie <https://eklient.piwet.pulawy.pl/>). Protokół pobrania (pojedynczej) próbki w wersji papierowej zastępuje się rejestrowanym elektronicznie protokołem pobrania próbki (zleceniem na badanie), który zawiera co najmniej następujące informacje:
- 1) nr oraz data i godzina zlecenia;
  - 2) zleceniodawca;
  - 3) kierunki i metody badań;
  - 4) cel badania;
  - 5) typ badania;
  - 6) nazwa projektu;
  - 7) uwagi;
  - 8) liczba próbek;
  - 9) dane dotyczące próbek (identyfikator próbki, osoba pobierająca, miejsce pobrania/WNI, data i godzina pobrania, teryt, współrzędne geograficzne, właściciel, producent, rodzaj materiału, pobranie urzędowe, procedura pobierania, plan pobierania, pobrane zgodnie z planem, wielkość próbki dostarczonej do badania, jednostka wielkości próbki dostarczonej, do badania, gatunek, płeć, użytkowość, wiek/data urodzenia, jednostka wieku, rodzaj identyfikatora zwierzęcia);
  - 10) płatnik;
  - 11) adresaci wyników;
  - 12) podpisy i pieczętki osoby pobierającej;
  - 13) podpisy i pieczętki osoby obecnej przy pobieraniu;
3. W przypadku pobrania próbki w gospodarstwie sporządza się protokół pobrania próbki (generowany elektronicznie w systemie E-KLIENT) oraz protokół kontroli dotyczący odpowiednio:
- 1) charakterystyki gospodarstwa drobiu rzeźnego (**załącznik nr 1** do niniejszej instrukcji);
  - 2) charakterystyki gospodarstwa kur niosek towarowych (produkcyjnych) (**załącznik nr 2** do niniejszej instrukcji);
  - 3) charakterystyki gospodarstwa prowadzącego tucz świń (**załącznik nr 3** do niniejszej instrukcji);
  - 4) charakterystyki gospodarstwa prowadzącego hodowlę bydła, owiec lub kóz (**załącznik nr 4** do niniejszej instrukcji);
  - 5) charakterystyki gospodarstwa rybackiego (**załącznik nr 5** do niniejszej instrukcji);
  - 6) charakterystyki gospodarstwa pszczelarskiego/pasieki (**załącznik nr 6** do niniejszej instrukcji).

4. W przypadku pobrania próbki w zakładzie sporządza się protokół pobrania (pojedynczej) próbki (generowany elektronicznie w systemie E-KLIENT) oraz protokół kontroli dotyczący odpowiednio:
  - 1) charakterystyki zakładu pakowania jaj (**załącznik nr 7** do niniejszej instrukcji);
  - 2) charakterystyki zakładu przetwórstwa dziczyzny (**załącznik nr 8** do niniejszej instrukcji).
5. W wyniku pobrania próbki w rzeźni sporządza się protokół pobrania (pojedynczej) próbki (generowany elektronicznie w systemie E-KLIENT) i protokół z badania przedubojowego i poubojowego zwierzęcia (**załącznik nr 9** do niniejszej instrukcji).
6. Próbkę produktów pochodzenia zwierzęcego, w tym próbki mleka surowego, jaj, mięsa królików oraz zwierząt dzikich utrzymywanych przez człowieka jak zwierzęta gospodarskie muszą zostać pobrane w taki sposób, aby było możliwe zidentyfikowanie gospodarstwa pochodzenia produktów lub pochodzenia zwierząt, od których lub z których te produkty pochodzą; w przypadku pobierania próbek od zwierząt łownych po odstrzeleniu musi zostać zachowana możliwość identyfikacji miejsca, w którym zwierzęta zostały upolowane.
7. Podczas tworzenia zlecenia na wykonanie badań w próbkach pobranych od ryb, zwierząt dzikich utrzymywanych przez człowieka jak zwierzęta gospodarskie oraz zwierząt łownych w systemie E-KLIENT należy:
  - 1) w przypadku ryb - podczas tworzenia zlecenia na wykonanie badania, w polu „rodzaj materiału” badanym materiałem wybrać: mięśnie, natomiast w polu „gatunek” z listy wybrać nazwę gatunku pobranej do badań ryby, np. karp, pstrąg (nie jest dopuszczone, aby zlecenie zostało utworzone dla gatunku: ryby (inne));
  - 2) w przypadku zwierząt dzikich utrzymywanych przez człowieka jak zwierzęta gospodarskie – podczas tworzenia zlecenia na wykonanie badania w polu „gatunek”, wybrać nazwę pobranego gatunku, np. daniel, jeleń europejski, a w polu „użytkowość” wybrać pozycję: zwierzęta dzikie utrzymywane w warunkach fermowych;
  - 3) w przypadku zwierząt łownych – podczas tworzenia zlecenia na wykonanie badania w polu „gatunek”, wybrać nazwę pobranego gatunku, np. dzik, sarna, daniel, jeleń europejski, a w polu „użytkowość” wybrać pozycję: zwierzęta łowne.
8. Protokół pobrania próbki wypełnia się elektronicznie w systemie E-KLIENT lub wypełnia odręcznie pusty protokół pobrania próbki (dostępny po zalogowaniu na stronie <https://eklient.piwet.pulawy.pl/>), a następnie przenosi jego zawartość do protokołu elektronicznego w systemie E-KLIENT. W miejscu pobrania próbki, urzędowy lekarz weterynarii po wypełnieniu protokołu pobrania próbki wręcza jeden egzemplarz osobie obecnej przy pobraniu lub odpowiedzialnej za produkty albo zwierzęta, od których pobierana jest

próbka. Elektronicznie wypełniony protokół pobrania próbki, generuje w systemie E-KLIENT zlecenie na badanie, które po zatwierdzeniu i wydrukowaniu wersji papierowej wraz z próbkami dostarczane jest do laboratorium, gdzie następuje potwierdzenie przyjęcia próbek do badania. Protokół pobrania próbki powinien zawierać dokładne dane identyfikujące zwierzę oraz miejsce pochodzenia zwierzęcia, a także adres, imię i nazwisko hodowcy (nawet, jeśli próbki zostały pobrane poubojowo).

9. W przypadku próbki podejrzanej należy wyraźnie zaznaczyć tę informację w protokole pobrania próbki.
10. Wszystkie próbki podejrzane, rozszerzające pierwotne badanie, pobierane w ramach dochodzenia lub z dodatkowych kontroli urzędowych– (próbki podejrzane następcze), należy udokumentować w systemie E-KLIENT w ramach tworzenia protokołów i zleceń podrzędnych do zlecenia nadrzędnego. Sposób tworzenia takiego zlecenia opisany został szczegółowo w **załączniku nr 18** do instrukcji.

#### **F. Przechowywanie, transport i przyjęcie próbek do laboratorium.**

1. Podczas przechowywania próbek należy monitorować temperaturę do czasu dostarczenia ich do laboratorium. Pomiarów wartości temperaturowych warunków przechowywania w lodówce/zamrażarce należy dokonywać minimum raz dziennie (z wyjątkiem dni wolnych od pracy) i zapisywać w rejestrze temperatur przechowywanych próbek (wymaga się stosowania termometrów min-max) .

Zakresy temperatur przechowywanych próbek:

- produkty trwałe: od 18 do 27°C
- produkty mrożone: < 0°C
- produkty głęboko mrożone: ≤ -18°C
- tkanki zwierzęce, mleko i woda: ≤ 8°C,
- inne produkty nietrwałe: od 1 do 8°C

2. Próbki przekazuje się do laboratorium wyznaczonego przez GLW i określonego w krajowych planach kontroli („KPK”). Próbki przesyła się możliwie szybko, nie później niż 7 dni od dnia ich pobrania.
3. Osoba przyjmująca próbki w laboratorium sprawdza i odnotuje na protokole pobrania próbki stan plomby i jej zgodność ze wzorem zamieszczonym w protokole pobrania próbki, temperaturę i stan próbki, zgodność liczby nadesłanych próbek z liczbą podaną w protokole, prawidłowość wypełnienia protokołu pobrania próbki.

Zakresy temperatur dostarczanych próbek (zmierzone w punkcie przyjęcia próbek)

- produkty trwałe: temperatura ≤ 30°C
- produkty mrożone: < 0°C

- produkty głęboko mrożone:  $\leq -18^{\circ}\text{C}$
- tkanki zwierzęce, mleko i woda:  $\leq 8^{\circ}\text{C}$ ,
- inne produkty nietrwałe: od 1 do  $8^{\circ}\text{C}$

4. Podczas przyjmowania próbek do badań w laboratorium upoważniony pracownik:
- 1) ocenia przydatność próbki do badań;
  - 2) rejestruje w systemie próbki;
  - 3) przekazuje próbki do pracowni wraz z towarzyszącą im dokumentacją;
  - 4) w przypadku wątpliwości dotyczących przyjęcia próbek (zakres badań, rodzaj próbki, wielkość i wygląd próbki, błędny numer zlecenia lub numer próbki itp.) konsultuje się z kierownikiem właściwej pracowni lub osobą upoważnioną w pracowni, która podejmuje decyzję o nieprzyjęciu próbki do badań (podanie przyczyny nieprzyjęcia należy umieścić na protokole pobrania próbki oraz w systemie E-KLIENT) bądź przyjęciu próbki do badań w sytuacji gdy:
    - a. próbka częściowo niespełniająca wymagań może zostać przyjęta warunkowo, o czym decyduje kierownik właściwej pracowni;
    - b. próbki dostarczone w stanie uniemożliwiającym ocenę ich przydatności do badań (np. zamrożone) są przyjmowane z zastrzeżeniem, że gdy w pracowni wykonującej badania wynik oceny będzie negatywny, może mieć miejsce odstępianie od wykonywania badań jeżeli próbka została uznana za nieprzydatną do badań, kierownik pracowni lub osoba upoważniona w pracowni powiadamia o zaistniałym fakcie zleceniodawcę oraz odnotowuje ten fakt w systemie oraz na sprawozdaniu z badań. Próbka pozostaje w pracowni do chwili wydania przez zleceniodawcę dyspozycji odnośnie dalszego postępowania z próbką;
5. W konsekwencji nieprzyjęcia próbek do badań w laboratorium, wymagane są odpowiednie działania naprawcze takie jak szkolenie osoby upoważnionej do pobierania próbek, przechowywania i transportu próbek, zakup innego materiału pomocniczego, zmiana podmiotu transportującego, mające na celu wyeliminowanie w przyszłości takich przypadków. Informację o podjętych działaniach należy przekazać do wojewódzkiego pełnomocnika ds. monitoringu.

#### **G. Badanie próbek w laboratorium.**

1. W przypadku nieprzyjęcia próbek do badań w laboratorium na skutek niezachowania warunków przechowywania lub transportu, a także w przypadkach losowych (np. zniszczenie lub uszkodzenie próbek podczas transportu pomimo zachowania właściwych warunków) ponowne pobranie próbek powinno nastąpić niezwłocznie. O ponownym pobraniu próbki informuje się wyznaczone laboratorium, w którym próbka będzie badana.

2. Próbkę, która została przyjęta do laboratorium musi zostać podzielona na dwie części, z których jedna jest poddawana badaniu, a druga pozostaje w laboratorium przez minimum jeden miesiąc jako próbka archiwalna lub jako próbka do badań potwierdzających. W odniesieniu do próbki jaj oraz próbki ryb (złożonej z kilku ryb o masie poniżej 1 kg), próbka przed dokonaniem podziału na dwie części winna zostać ujednorodniona.
3. Próbki oczekujące na badania, ich pozostałości pozostawione do zakończenia badań, próbki do badań potwierdzających oraz próbki poddawane archiwizacji przechowywane są w warunkach zapobiegających pogorszeniu ich właściwości, zanieczyszczeniu, utracie lub uszkodzeniu oraz zapewniających ich przydatność do badań.
4. W przypadku braku wyników badań po upływie jednego miesiąca od momentu dostarczenia próbki do laboratorium, powiatowy pełnomocnik ds. monitoringu kontaktuje się z laboratorium, do którego wysłano próbkę, w celu wyjaśnienia przyczyny braku wyników.
5. W przypadku badania próbek podejrzanych, oznaczonych w zleceniu jako próbka podejrzana, okres oczekiwania na wynik powinien być skrócony do niezbędnego minimum.
6. Za terminowe i niezwłoczne przekazanie wyników odpowiedzialny jest kierownik laboratorium.
7. Po podjęciu decyzji o konieczności przeprowadzenia badań potwierdzających kierownik pracowni lub osoba przez niego upoważniona wypełnia zlecenie na badanie potwierdzające w systemie E-KLIENT. Oryginał dokumentu jest przesyłany z próbką do laboratorium referencyjnego, a kopie przesyłane są zgodnie z rozdzielnikiem w dokumencie. Kopie mogą być przekazywane elektronicznie. Sposób tworzenia takiego zlecenia opisany został szczegółowo w **załączniku nr 18** do instrukcji.
8. Wyniki badań lub informacja o przesłaniu próbki do badań potwierdzających do laboratorium referencyjnego, powinny zostać wysłane do WLW i PLW. Przy wyniku niezgodnym informacja o stwierdzeniu pozostałości zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych oraz weterynaryjnych produktów leczniczych jak również informacja o przekazaniu próbki do badań potwierdzających (także pomiędzy pracownikami) powinna być przekazana nie później niż 24 godziny po zakończeniu analizy laboratoryjnej (telefonicznie, faksem lub drogą elektroniczną).
9. Interpretacja wyników badań w przypadku wykrycia substancji dla których ustanowiono RPA – punkty odniesienia dla działań kontrolnych (Chloramfenikol, Zielen malachitowa oraz Nitrofurany i ich metabolity).
  - 1) Jeżeli wynik badania substancji dla których ustanowiono RPA jest poniżej decyzyjnej wartości granicznej (CC $\alpha$ ) metody - badana żywność i produkty pochodzenia zwierzęcego zostają uznane za zgodne z przepisami Unii
  - 2) Jeżeli wynik badania substancji dla których ustanowiono RPA jest powyżej decyzyjnej wartości granicznej (CC $\alpha$ ) metody ale poniżej wartości RPA - badana żywność i produkty

pochodzenia zwierzęcego nie zostają objęte zakazem wprowadzenia do łańcucha żywnościowego ale zostają objęte działaniami kontrolnymi

- 3) Jeżeli wynik badania substancji dla których ustanowiono RPA jest równy lub wyższy od wartości RPA - badana żywność i produkty pochodzenia zwierzęcego zostają uznane za niezgodne z przepisami Unii i nie wprowadza się ich do łańcucha żywnościowego

10. Wyniki niezgodne są również przesyłane do GLW w wersji elektronicznej na adres [ssl\\_monitoring@wetgiw.gov.pl](mailto:ssl_monitoring@wetgiw.gov.pl).

11. Próbkę są przechowywane w laboratorium od momentu dostarczenia do chwili przekazania ich do utylizacji. Utylizacja próbek archiwizowanych następuje po upływie okresu archiwizacji, próbek uznanych za nieprzydatne do badań po wydaniu przez zleceniodawcę dyspozycji o likwidacji natomiast pozostałych próbek po wysłaniu sprawozdania z badań.

#### H. Metody przesiewowe i potwierdzające (PLAN 1, PLAN 2)

1. Próbkę w ramach monitoringu (PLAN 1, PLAN 2) są badane w laboratoriach ZHW i PIWet-PIB przy pomocy walidowanych procedur badawczych przesiewowych oraz potwierdzających (próbki wątpliwe po analizie przesiewowej są potwierdzane przy pomocy analiz potwierdzających) zgodnie z poniższym schematem:

Grupa związków	Metoda przesiewowa		Metoda potwierdzająca	
	ZHW	PIWet	ZHW	PIWet
A1a: stilbeny;	+	+		+
A1b: substancje tyreostatyczne;	+	+		+
A1c: steroidy;	+	+		+
A1d: laktony kwasu rezorcylowego, w tym zeranol;	+	+		+
A1e beta-agoniści.	+	+		+
A2a chloramfenikol;	+	+		+
A2b nitrofurany;	+	+		+
A2c dimetridazol, metronidazol, ronidazol i pozostałe nitroimidazole;	+	+		+
A2e inne substancje.	+	+		+
A3a barwniki;	+	+		+

A3b: środki ochrony roślin zdefiniowane w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1107/2009 oraz produkty biobójcze zdefiniowane w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012, które mogą być stosowane w hodowli zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność;	+	+	+	+
A3c substancje przeciwdrobnoustrojowe;	+	+	+	+
A3d kokcydiostatyki, histomonostatyki i inne środki przeciwpasożytnicze;	+	+	+	+
A3e hormony białkowe i peptydowe;		+		+
A3f leki przeciwzapalne, leki uspokajające i wszelkie inne substancje farmakologicznie czynne;		+		+
A3g leki przeciwwirusowe.		+		+
B1a substancje przeciwdrobnoustrojowe;	+	+	+	+
B1b insektycydy, fungicydy, środki przeciwko robakom i inne środki przeciwpasożytnicze;	+	+	+	+
B1c leki uspokajające;	+		+	+

B1 d niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ), kortykosteroidy i glukokortykoidy;		+		+
B1 e inne substancje farmakologicznie czynne.		+		+
B2 Kokcydiostatyki i histomonostatyki dopuszczone zgodnie z przepisami Unii, w odniesieniu do których najwyższe dopuszczalne poziomy i maksymalne limity pozostałości są określone w przepisach Unii.	+	+	+	+

**I. Analizy przesiewowe i potwierdzające (PLAN 5, PLAN 6, PLAN 7, PLAN 8)**

Grupa związków	Metoda przesiewowa		Metoda potwierdzająca	
	ZHW	PIWet	ZHW	PIWet
Pierwiastki toksyczne (Pb, Cd, Hg, As);	+	+	+	+
Mikotoksyny (Ochratoksyna, Aflatoksyna);		+		+
Wielopierścieniowe węglowodory aromatyczne (WWA);	+		+	+
Pyretroidy;	+	+	+	+
Karbaminiany;		+		+
Insektycydy;		+		+
Fungicydy;		+		+
Herbicydy;		+		+
Pestycydy chłoroorganiczne;	+	+	+	+
Pestycydy fosforoorganiczne;	+	+	+	+



Dioksyny, furany, polichlorowane bifenyle (PCB), związki perfloroalkilowe		+		+
Skażenia promieniotwórcze ( <sup>134</sup> Cs, <sup>137</sup> Cs)	+	+	+	+

2. W przypadku uzyskania wyniku wątpliwego badania wykonanego metodą przesiewową w laboratoriach ZHW, wymagane jest wykonanie badania metodą potwierdzającą w laboratorium referencyjnym PIWet-PIB – w celu uzyskania ostatecznego wyniku badania.
3. W przypadku uzyskania wyniku wątpliwego badania wykonanego metodami jakościowymi – mikrobiologicznymi, wymagane jest wykonanie badania metodami ilościowymi (potwierdzającymi) w laboratoriach ZHW lub PIWet-PIB – w celu uzyskania ostatecznego wyniku badania.
4. W przypadku analiz potwierdzających w laboratoriach ZHW i uzyskania wyniku niezgodnego, dokumentacja techniczna związana z analizowaną próbką (m.in. zapisy chromatograficzne, krzywe kalibracyjne, obliczenia liczby punktów identyfikacyjnych, dane dotyczące uzyskanych stężeń itp.) są przekazywane do PIWet-PIB w celu ich weryfikacji.
5. Laboratorium ZHW ma prawo zwrócić się do PIWet z wnioskiem o przeprowadzenie analizy potwierdzającej w przypadku trudności analitycznych lub wątpliwości związanych z interpretacją wyniku

#### **J. Nadzór nad realizacją programu.**

1. Wojewódzki pełnomocnik ds. monitoringu przeprowadza w każdym powiecie kontrolę okresową dotyczącą realizacji programu na podstawie analizy ryzyka, lecz nie rzadziej niż raz na trzy lata. Kontrola powinna zostać udokumentowana za pomocą **Listy Kontrolnej SPIWET-MON**, której wzór określa **załącznik nr 10** do niniejszej instrukcji.
2. Kontrole, o których mowa powyżej powinny przebiegać zgodnie z przepisami ustawy z dnia 15 lipca 2011 r. o kontroli w administracji rządowej.
3. Listy Kontrolne SPIWET są załącznikami do dokumentacji sporządzanej w ramach kontroli w administracji rządowej.
4. Powiatowy pełnomocnik ds. monitoringu przeprowadza przynajmniej raz w roku, w zakładach, w których pobierane są próbki monitoringowe, kontrolę okresową, dotyczącą pobierania próbek w ramach programu przez urzędowych lekarzy weterynarii (kontrola powinna dotyczyć każdego ULW pobierającego próby w zakładzie/zakładach). Kontrola powinna zostać udokumentowana za pomocą **Listy Kontrolnej SPIWET-MON - realizacja programu przez**

wyznaczonego lekarza weterynarii, której wzór określa załącznik nr 11 do niniejszej instrukcji.

#### **K. Pobieranie opłat za badania prowadzone w ramach programu.**

1. W ustawie o Inspekcji Weterynaryjnej nie przewiduje się odrębnej podstawy pobierania opłaty za monitorowanie występowania pozostałości zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych, weterynaryjnych produktów leczniczych, zanieczyszczeń chemicznych, pozostałości pestycydów, dioksyn, furanów, polichlorowanych bifenyli (PCB) i związków perfluorowanych oraz promieniotwórczych izotopów cezu u zwierząt i w żywności pochodzenia zwierzęcego.
2. Inspekcja Weterynaryjna, na podstawie art. 31 ust. 1 pkt 13 lit. b i d ustawy o Inspekcji Weterynaryjnej, pobiera opłaty m. in. za badania laboratoryjne próbek pobranych w trakcie sprawowania nadzoru, jeżeli wyniki badań tych próbek wykażą naruszenie przepisów, oraz w trakcie kontroli urzędowej, o której mowa w art. 79 ust. 2 lit. c rozporządzenia.
3. Wysokość opłaty uzależniona jest od kierunku badania. Stawki zostały określone w załączniku nr 2 do rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 29 lipca 2022 r. w sprawie stawek opłat za czynności wykonywane przez Inspekcję Weterynaryjną (Dz. U. poz. 1672 z późn. zm.). W przypadku badań próbek w kierunkach innych niż wskazane w załączniku nr 2 do rozporządzenia opłatę pobiera się w wysokości opłaty za badania zbliżone pod względem zużycia odczynników i pracochłonności.
4. Koszty prowadzenia badań laboratoryjnych w ramach programów pokrywane są przez WIW ze środków przewidzianych w budżetach wojewodów na monitorowanie występowania pozostałości zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych, weterynaryjnych produktów leczniczych, zanieczyszczeń chemicznych, pozostałości pestycydów, dioksyn, furanów, polichlorowanych bifenyli (PCB) i związków perfluorowanych oraz promieniotwórczych izotopów cezu u zwierząt i w żywności pochodzenia zwierzęcego.

#### **7. TRYB POSTĘPOWANIA W PRZYPADKU PODEJRZENIA LUB STWIERDZENIA OBECNOŚCI SUBSTANCJI ZAKAZANYCH LUB NIEDOPUSZCZONYCH SUBSTANCJI FARMAKOLOGICZNIE CZYNNYCH**

Jeżeli w wyniku przeprowadzonego badania stwierdzono obecność substancji zakazanych lub niedopuszczalnych substancji farmakologicznie czynnych, wyznaczone laboratorium o fakcie tym powiadamia właściwego PLW, WLW i GIW nie później niż 24 godziny po zakończeniu analizy laboratoryjnej.

## **A. CZYNNOSCI PODEJMOWANE PO OTRZYMANIU WYNIKU NIEZGODNEGO W PRÓBCE POBRANEJ W GOSPODARSTWIE**

PLW po otrzymaniu powiadomienia dotyczącego obecności w pobranej próbce substancji zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych (nie później niż w ciągu 48 godzin (dni robocze) po powiadomieniu przez laboratorium) rozpoczyna dochodzenie i sporządza raport zgodnie z wzorem określonym w **załączniku nr 15 lub 16** do niniejszej instrukcji, przekazywany do WIW i GIW w formie elektronicznej.

### **1. DOCHODZENIE W GOSPODARSTWIE**

Jeśli zwierzęta nadal znajdują się w gospodarstwie dochodzenie obejmuje:

- 1) kontrolę zwierząt w gospodarstwie, w tym zwierząt poszczególnych gatunków, w zakresie ich płci, wieku, sposobu użytkowania i oznakowania – jeżeli zostały oznakowane zgodnie z przepisami o identyfikacji i rejestracji zwierząt;
- 2) sprawdzenie, czy nie ma śladów po implantach lub iniekcjach;
- 3) sprawdzenie dokumentacji weterynaryjnej i zootechnicznej, ze szczególnym zwróceniem uwagi na rodzaj stosowanych produktów leczniczych, przyrost masy ciała zwierząt, zużycie paszy na kilogram przyrostu masy ciała tych zwierząt;
- 4) sprawdzenie, czy w gospodarstwie nie ma produktów leczniczych, których stosowanie jest niedozwolone lub odbywa się bez kontroli lekarza weterynarii (znalezione w gospodarstwie lub u posiadacza zwierząt substancje zakazane lub niedopuszczalne substancje farmakologicznie czynne, powiatowy lekarz weterynarii zabezpiecza do czasu wydania decyzji o sposobie ich zniszczenia lub innego wykorzystania);
- 5) pobranie próbek do badań od reprezentatywnej (odpowiedniej) grupy zwierząt oraz próbek pasz i wody do pojenia zwierząt lub – w przypadku ryb – wody, w której były chowane, a następnie przekazanie ich do laboratorium.

Jeśli zwierzęta zostały przemieszczone, kontrola obejmuje również miejsce przeznaczenia/wysyłki - powiadomienie właściwego terenowo PLW - nie później niż w ciągu 24 godzin po otrzymaniu powiadomienia od laboratorium o wyniku niezgodnym.

Wyniki dochodzenia są przekazywane właściwemu WLW.

**Próbki pobrane w ramach dochodzenia oznaczone jako podejrzane muszą być zbadane przy zastosowaniu metody potwierdzającej w laboratorium referencyjnym.**

Do czasu uzyskania wyników badań pobranych próbek (w trakcie prowadzonego dochodzenia), nie przemieszcza się bez zgody PLW zwierząt zidentyfikowanych i oznakowanych zgodnie z przepisami o identyfikacji i rejestracji zwierząt, od których zostały pobrane próbki, oraz produktów

pochodzących od lub z tych zwierząt lub pasz oraz nie wprowadza się tych zwierząt, produktów lub pasz na rynek. Powyższy zakaz wynika wprost z przepisów rozporządzenia (UE) 2019/2090 i nie wymaga wydania decyzji przez PLW. Zakaz ten nie ma zastosowania do zwierząt niepodlegających obowiązkowi oznakowania (np. ryb, drobiu), a także produktów od takich zwierząt (np. jaj). O obowiązywaniu powyższego zakazu PLW powinien przypomnieć podmiotowi przesyłając stosowną pisemną informację.

W przypadku znalezienia w gospodarstwie lub u posiadacza zwierząt substancji zakazanych lub niedopuszczalnych substancji farmakologicznie czynnych, PLW zabezpiecza zgodnie z art. 6 ust. 1 rozporządzenia 2019/2090 te substancje do czasu wydania decyzji o sposobie ich zniszczenia lub innego wykorzystania.

W przypadku potwierdzenia obecności substancji zakazanych lub niedopuszczalnych substancji farmakologicznie czynnych w powtórnie pobranych próbkach w gospodarstwie w ramach prowadzonego dochodzenia PLW:

- 1) przeprowadza dodatkową kontrolę w gospodarstwie;
- 2) zwiększa częstotliwość pobierania próbek (pobranie tylu próbek następczych, ile PLW uzna za niezbędne) w gospodarstwie przez okres co najmniej 12 miesięcy;
- 3) nakazuje, w drodze decyzji administracyjnej:
  - a) ubój zwierząt, od których pobrano próbki do badań, oddzielnie od pozostałych zwierząt, a następnie przekazanie ich tusz i narządów wewnętrznych do zakładu przetwarzającego surowiec kategorii 1 w rozumieniu rozporządzenia nr 1069/2009,
  - b) zniszczenie produktów pochodzących od zwierząt lub ze zwierząt oraz pasz w zakładzie przetwarzającym surowiec kategorii 1 w rozumieniu rozporządzenia nr 1069/2009.

W przypadku potwierdzenia obecności substancji zakazanych lub niedopuszczalnych substancji farmakologicznie czynnych w połowie lub w większej liczbie próbek pobranych do badań w ramach prowadzonego dochodzenia, w uzgodnieniu z posiadaczem zwierząt, PLW może nakazać ubój wszystkich zwierząt w gospodarstwie, u których podejrzewa się obecność substancji zakazanych lub niedopuszczalnych substancji farmakologicznie czynnych, oraz pobiera próbki od pozostałych zwierząt.

W sytuacji, gdy obecność substancji zakazanych lub niedopuszczalnych substancji farmakologicznie czynnych stwierdzono u zwierząt, od których pobranie próbek do badań wiąże się z ich uśmierceniem np. ryby, PLW powinien podjąć decyzję o nakazie uśmiercenia zwierząt.

W przypadku, gdy posiadacz zwierząt nie zgadza się na pobranie próbek od pozostałych zwierząt, PLW wydaje niezwłocznie decyzję o ich uśmierceniu.

Jeśli zwierzęta zostały przemieszczone z gospodarstwa, kontrola obejmuje również miejsce przeznaczenia/wysyłki. PLW właściwy dla gospodarstwa powiadomi PLW właściwego dla miejsca przemieszczenia zwierząt, nie później niż w ciągu 24 godzin po otrzymaniu powiadomienia od laboratorium o wyniku niezgodnym.

## **2. DOCHODZENIE W RZEŹNI/ZAKŁADZIE**

Jeśli zwierzęta z gospodarstwa zostały przemieszczone do rzeźni/zakładu, właściwy terenowo PLW obejmuje kontrolą:

- 1) dokumentację zakładu w celu zidentyfikowania/prześledzenia produktów, pozyskanych ze zwierząt lub od zwierząt, do których odnoszą się niezgodne wyniki badań próbek pobranych w gospodarstwie/miejscu pochodzenia, w których stwierdzono obecność substancji zakazanych lub niedopuszczalnych substancji farmakologicznie czynnych;
- 2) pobranie próbek do badań **wyłącznie** wtedy, gdy zidentyfikowane inne matryce zwierzęce (pochodzące od zwierząt z podejrzanego gospodarstwa) znajdują się w rzeźni/zakładzie;
- 3) powiadomienie właściwych organów Państwowej Inspekcji Sanitarnej, Inspekcji Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych lub Wojskowej Inspekcji Weterynaryjnej, jeżeli produkty wysłano z rzeźni/zakładu.

Wyniki dochodzenia są przekazywane właściwemu WLW.

**Próbki pobrane w ramach dochodzenia oznaczone jako podejrzone muszą być zbadane przy zastosowaniu metody potwierdzającej w laboratorium referencyjnym.**

Do czasu uzyskania wyników badań pobranych próbek, nie wprowadza się tych produktów na rynek bez zgody PLW.

W przypadku potwierdzenia obecności substancji zakazanych lub niedopuszczalnych substancji farmakologicznie czynnych w pobranych próbkach PLW nakazuje w drodze decyzji administracyjnej przekazanie tusz zwierząt lub produktów pochodzących z tych zwierząt, od których pobrano próbki do badań, do zakładu przetwarzającego surowiec kategorii 1 w rozumieniu rozporządzenia nr 1069/2009.

## **B. CZYNNOŚCI PODEJMOWANE PO OTRZYMANIU WYNIKU NIEZGODNEGO W PRÓBCE POBRANEJ W RZEŹNI/ZAKŁADZIE**

PLW po otrzymaniu powiadomienia dotyczącego obecności w pobranej próbce substancji zakazanych lub niedopuszczalnych substancji farmakologicznie czynnych niezwłocznie (nie później niż w ciągu 48 godzin (dni robocze) po powiadomieniu przez laboratorium) rozpoczyna dochodzenie i sporządza raport z kontroli, zgodnie ze wzorem określonym w **załączniku nr 15 lub 16** do niniejszej instrukcji.

## **1. DOCHODZENIE W RZEŻNI/ZAKŁADZIE**

Właściwy terenowo PLW obejmuje kontrolą:

- 1) dokumentację zakładu w celu zidentyfikowania/prześledzenia produktów pozyskanych z zakwestionowanej partii, do których odnoszą się niezgodne wyniki badań, w których stwierdzono obecność substancji zakazanych lub niedopuszczalnych substancji farmakologicznie czynnych;
- 2) urzędowe zabezpieczenie produktów pozyskanych z zakwestionowanej partii, gdy zidentyfikowane produkty znajdują się w rzeźni/zakładzie;
- 3) powiadomienie właściwych organów Państwowej Inspekcji Sanitarnej, Inspekcji Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych lub Wojskowej Inspekcji Weterynaryjnej, jeżeli produkty wysłano z rzeźni/zakładu.

PLW nakazuje w drodze decyzji administracyjnej przekazanie zabezpieczonych tusz zwierząt lub produktów pochodzących z tych zwierząt, od których pobrano próbki do badań, do zakładu przetwarzającego surowiec kategorii 1 w rozumieniu rozporządzenia nr 1069/2009.

Wyniki dochodzenia są przekazywane właściwemu WLW.

## **2. DOCHODZENIE W GOSPODARSTWIE**

Właściwy dla gospodarstwa PLW niezwłocznie dokonuje odpowiednio czynności określonych w dziale A ust. 1.

Wyniki dochodzenia są przekazywane właściwemu WLW.

### **C. PODEJRZENIE PODAWANIA ZWIERZĘTOM SUBSTANCJI ZAKAZANYCH LUB NIEDOPUSZCZONYCH SUBSTANCJI FARMAKOLOGICZNIE CZYNNYCH W RZEŻNI/ZAKŁADZIE**

W przypadku podejrzenia w rzeźni/zakładzie podawania zwierzętom substancji zakazanych lub niedopuszczalnych substancji farmakologicznie czynnych, PLW niezwłocznie rozpoczyna dochodzenie i sporządza raport z kontroli zgodnie ze wzorem określonym w **załączniku nr 16** do niniejszej instrukcji.

Dochodzenie obejmuje:

- 1) nakaz uboju tych zwierząt oddzielnie od pozostałych zwierząt;
- 2) pobranie próbek do badań oraz zatrzymanie tusz i narządów wewnętrznych do czasu uzyskania wyników tych badań;
- 3) nakaz przekazania tusz i narządów wewnętrznych zwierząt, od których pobrano próbki do badań, do zakładu przetwarzającego surowiec kategorii 1 w rozumieniu rozporządzenia nr 1069/2009 – w przypadku potwierdzenia obecności substancji zakazanych lub niedopuszczalnych substancji farmakologicznie czynnych w próbkach.

**Próbki pobrane w ramach dochodzenia oznaczone jako podejrzane muszą być zbadane przy zastosowaniu metody potwierdzającej w laboratorium referencyjnym.**

W trakcie dochodzenia w rzeźni/zakładzie PLW, przeprowadza kontrolę dokumentacji w celu ustalenia pochodzenia zwierząt/produktów, celem przeprowadzenia kontroli/dochodzenia w miejscu pochodzenia tych zwierząt/produktów (powiadomienie właściwego terenowo PLW - nie później niż w ciągu 24 godzin po wszczęciu dochodzenia).

Nakaz uboju oraz nakazy, o których mowa powyżej, winny być nakładane przez PLW w drodze decyzji administracyjnej.

Wyniki dochodzenia są przekazywane właściwemu WLW.

**8. TRYB POSTĘPOWANIA W PRZYPADKU STWIERDZENIA PRZEKROCZENIA DOPUSZCZALNYCH POZIOMÓW POZOSTAŁOŚCI: SUBSTANCJI FARMAKOLOGICZNIE CZYNNYCH DOPUSZCZONYCH JAKO WETERYNARYJNE PRODUKTY LECZNICZE LUB JAKO DODATKI PASZOWE, ZANIECZYSZCZEŃ ŚRODOWISKOWYCH, PESTYCYDÓW ORAZ SKAŻEŃ PROMIENIOTWÓRCZYCH**

W przypadku gdy maksymalne limity pozostałości: substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych w weterynaryjnych produktach leczniczych lub jako dodatki paszowe, zanieczyszczeń środowiskowych, pestycydów oraz skażeń promieniotwórczych zostały przekroczone, co stanowi niezgodność z przepisami, podejmowane są następujące czynności:

- 1) laboratorium wykonujące analizę o fakcie tym powiadamia właściwego PLW i WLW nie później niż 24 godziny po zakończeniu analizy laboratoryjnej;
- 2) PLW po otrzymaniu ostatecznego wyniku stwierdzającego przekroczenie dopuszczalnych poziomów pozostałości: substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych jako weterynaryjne produkty lecznicze lub jako dodatki paszowe, zanieczyszczeń środowiskowych, pestycydów oraz skażeń promieniotwórczych, niezwłocznie (nie później niż w ciągu 48 godzin (dni robocze) po powiadomieniu przez laboratorium) rozpoczyna dochodzenie i sporządza raport, zgodnie ze wzorem określonym w **załączniku nr 15 lub 16** do niniejszej instrukcji.

**A. CZYNNOŚCI PODEJMOWANE PO OTRZYMANIU WYNIKU NIEZGODNEGO W PRÓBCE POBRANEJ W GOSPODARSTWIE**

**1. DOCHODZENIE W GOSPODARSTWIE**

Jeśli zwierzęta nadal znajdują się w gospodarstwie dochodzenie obejmuje:

- 1) kontrolę zwierząt w gospodarstwie, w tym zwierząt poszczególnych gatunków, w zakresie ich płci, wieku, sposobu użytkowania i oznakowania – jeżeli zostały oznakowane zgodnie z przepisami o identyfikacji i rejestracji zwierząt;
- 2) kontrolę dokumentacji weterynaryjnej i zootechnicznej, ze szczególnym uwzględnieniem danych dotyczących stosowania u zwierząt produktów leczniczych zawierających substancję wykrytą w wyniku badania;
- 3) ustalenie znajdujących się w pobliżu zabudowań przemysłowych emitujących substancje szkodliwe (np. spalarnie),
- 4) ustalenie sposobu wykorzystania produktów pochodzących od lub ze zwierząt, których wprowadzanie na rynek jest zakazane w związku ze stwierdzonymi przekroczeniami/wynikami niezgodnymi;
- 5) ustalenie sposobu wykorzystania lub zniszczenia pasz.

Jeśli zwierzęta zostały przemieszczone, kontrola obejmuje również miejsce przeznaczenia/wysyłki - powiadomienie właściwego terenowo PLW - nie później niż w ciągu 24 godzin po otrzymaniu powiadomienia od laboratorium o wyniku niezgodnym.

W pierwszej kolejności PLW po ustaleniu, w jaki sposób podmiot wykorzystał produkty pochodzące od lub ze zwierząt, których wprowadzanie na rynek jest zakazane w związku ze stwierdzonymi przekroczeniami/wynikami niezgodnymi oraz pasze, ocenia czy ww. działania doprowadziły do usunięcia niezgodności. W przypadku, gdy ww. działania są niewystarczające wówczas podejmuje działania administracyjne na podstawie art. 138 rozporządzenia nr 2017/625.

Jeżeli w wyniku dochodzenia w gospodarstwie nie ustalono przyczyny przekroczenia pozostałości: substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych w weterynaryjnych produktach leczniczych lub jako dodatki paszowe, zanieczyszczeń środowiskowych, pestycydów oraz skażeń promieniotwórczych, PLW powtórnie pobiera próbki od zwierząt lub ze zwierząt oraz pasz i wody do pojenia zwierząt i przesyła do laboratorium.

Wyniki dochodzenia są przekazywane właściwemu WLW.

**Próbki pobrane w ramach dochodzenia oznaczone jako podejrzane muszą być zbadane przy zastosowaniu metody potwierdzającej w laboratorium referencyjnym.**

Jeżeli badanie potwierdziło przekroczenie pozostałości: substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych w weterynaryjnych produktach leczniczych lub jako dodatki paszowe, zanieczyszczeń środowiskowych, pestycydów oraz skażeń promieniotwórczych, PLW w drodze decyzji administracyjnej:



- 1) nakazuje, aby zwierzęta zidentyfikowane i oznakowane zgodnie z przepisami o identyfikacji i rejestracji zwierząt nie opuszczały gospodarstwa do czasu upływu okresu karencji właściwego dla substancji farmakologicznie czynnej zawartej w tym produkcie leczniczym;
- 2) ustala sposób wykorzystania lub zniszczenia pasz lub produktów pochodzących od lub z tych zwierząt znajdujących się w gospodarstwie.

W przypadku stwierdzenia, że nie przestrzegano okresów karencji danego produktu leczniczego, PLW przeprowadza regularne dodatkowe kontrole urzędowe, w tym pobranie i analizę próbek (pobranie tylu próbek następczych, ile PLW uzna za niezbędne) w gospodarstwie przez okres co najmniej 6 miesięcy.

Jeżeli stwierdzono przekroczenie dopuszczalnych poziomów pozostałości zanieczyszczeń chemicznych w szczególności metali oraz polichlorowanych bifenyli:

- 1) wyniki badań przekazuje się Państwowej Inspekcji Sanitarnej, Inspekcji Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych lub Wojskowej Inspekcji Weterynaryjnej;
- 2) PLW przeprowadza regularne dodatkowe kontrole urzędowe, w tym pobranie i analizę próbek (pobranie tylu próbek następczych, ile PLW uzna za niezbędne) w gospodarstwie przez okres co najmniej 6 miesięcy.

## **2. DOCHODZENIE W RZEŹNI / W ZAKŁADZIE**

Jeśli zwierzęta z gospodarstwa zostały przemieszczone do rzeźni/zakładu, właściwy terenowo PLW obejmuje kontrolą:

- 1) dokumentację rzeźni/zakładu w celu zidentyfikowania/prześledzenia produktów, pozyskanych ze zwierząt lub od zwierząt, do których odnoszą się niezgodne wyniki badań próbek pobranych w gospodarstwie/miejscu pochodzenia, w których stwierdzono pozostałości: substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych w weterynaryjnych produktach leczniczych lub jako dodatki paszowe, zanieczyszczeń środowiskowych, pestycydów oraz skażeń promieniotwórczych;
- 2) pobranie próbek do badań **wyłącznie** wtedy, gdy zidentyfikowane inne matryce zwierzęce (pochodzące od zwierząt z podejrzanego gospodarstwa) znajdują się w rzeźni/zakładzie;
- 3) powiadomienie właściwych organów Państwowej Inspekcji Sanitarnej, Inspekcji Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych lub Wojskowej Inspekcji Weterynaryjnej, jeżeli produkty wysłano z zakładu.

Wyniki dochodzenia są przekazywane właściwemu WLW.

**Pobrane próbki muszą być zbadane przy zastosowaniu metody potwierdzającej w laboratorium referencyjnym.**

Do czasu uzyskania wyników badań pobranych próbek, nie wprowadza się tych produktów na rynek bez zgody PLW.

W przypadku potwierdzenia niezgodności w pobranych próbkach, PLW nakazuje w drodze decyzji administracyjnej zniszczenie produktów pochodzących od zwierząt lub ze zwierząt zidentyfikowanych w rzeźni/zakładzie.

## **B. CZYNNOSCI PODEJMOWANE PO OTRZYMANIU WYNIKU NIEZGODNEGO W PRÓBCE POBRANEJ W RZEŹNI / ZAKŁADZIE**

### **1. DOCHODZENIE W RZEŹNI/ZAKŁADZIE**

*Właściwy dla rzeźni lub zakładu PLW obejmuje kontrolą:*

- 1) dokumentację rzeźni/zakładu w celu zidentyfikowania/prześledzenia produktów pozyskanych z zakwestionowanej partii, do których odnoszą się niezgodne wyniki badań, w których stwierdzono przekroczenia dopuszczalnego maksymalnego poziomu pozostałości: substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych w weterynaryjnych produktach leczniczych lub jako dodatki paszowe, zanieczyszczeń środowiskowych, pestycydów oraz skażeń promieniotwórczych;
- 2) urzędowe zabezpieczenie produktów pozyskanych z zakwestionowanej partii, gdy zidentyfikowane produkty znajdują się w rzeźni/zakładzie;
- 3) powiadomienie właściwych organów Państwowej Inspekcji Sanitarnej, Inspekcji Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych lub Wojskowej Inspekcji Weterynaryjnej, jeżeli produkty wysłano z rzeźni/zakładu.

PLW nakazuje w drodze decyzji administracyjnej przekazanie zabezpieczonych tusz zwierząt lub produktów pochodzących z tych zwierząt, od których pobrano próbki do badań, do zakładu przetwarzającego surowiec kategorii 1 w rozumieniu rozporządzenia nr 1069/2009.

Wyniki dochodzenia są przekazywane właściwemu WLW.

### **2. DOCHODZENIE W GOSPODARSTWIE**

Właściwy dla gospodarstwa PLW niezwłocznie dokonuje odpowiednio czynności określonych w dziale A ust. 1.

Wyniki dochodzenia są przekazywane właściwemu WLW.

## **C. PODEJRZENIE NIEPRZESTRZEGANIA U ZWIERZĄT OKRESU KARENCCI DANEGO PRODUKTU LECZNICZEGO W RZEŹNI/ZAKŁADZIE**

W przypadku podejrzenia skierowania do rzeźni/zakładu zwierząt, u których nie przestrzegano okresu karencji danego produktu leczniczego, PLW niezwłocznie rozpoczyna dochodzenie i

sporządza raport z kontroli zgodnie ze wzorem określonym w **załączniku nr 16** do niniejszej instrukcji.

Dochodzenie obejmuje:

- 1) nakaz uboju tych zwierząt przed upływem okresu karencji właściwego dla substancji farmakologicznie czynnej zawartej w tym produkcie leczniczym:
  - a) w nagłych przypadkach, powodujących zagrożenie zdrowia lub życia zwierząt, lub
  - b) jeżeli nie jest możliwe przetrzymywanie zwierząt w rzeźni przy zachowaniu warunków określonych w przepisach o ochronie zwierząt, lub
  - c) jeżeli wyposażenie rzeźni uniemożliwia dokonanie uboju w późniejszym terminie;
- 2) urzędowe zatrzymanie produktów pochodzących od zwierząt lub ze zwierząt do czasu uzyskania wyników badań próbek pobranych od zwierząt poddanych takiemu ubojowi, tak aby do spożycia przez ludzi zostało użyte tylko mięso zwierząt i produkty pochodzące od zwierząt zawierające ilości pozostałości nieprzekraczające dozwolonych poziomów.

Nakaz uboju oraz nakazy, o których mowa powyższej, winny być nakładane przez PLW w drodze decyzji administracyjnej.

Wyniki dochodzenia są przekazywane właściwemu WLW.

#### **9. POSTANOWIENIA WSPÓLNE DLA DOCHODZENIA W PRZYPADKU STWIERDZENIA OBECNOŚCI SUBSTANCJI ZAKAZANYCH LUB NIEDOPUSZCZONYCH SUBSTANCJI FARMAKOLOGICZNIE CZYNNYCH ALBO PRZEKROCZENIA DOPUSZCZALNEGO MAKSYMALNEGO POZIOMU POZOSTAŁOŚCI: SUBSTANCJI FARMAKOLOGICZNIE CZYNNYCH DOPUSZCZONYCH W WETERYNARYJNYCH PRODUKTACH LECZNICZYCH LUB JAKO DODATKI PASZOWE, ZANIECZYSZCZEŃ ŚRODOWISKOWYCH, PESTYCYDÓW ORAZ SKAŻEŃ PROMIENIOTWÓRCZYCH**

W przypadku otrzymania wyniku niezgodnego w próbce pobranej od zwierzęcia lub ze zwierzęcia pochodzącego spoza obszaru powiatu, na terenie którego została pobrana, PLW niezwłocznie (w ciągu 24 godzin od otrzymania wyniku z laboratorium) udostępnia wynik niezgodny w systemie E-KLIENT właściwemu terenowo powiatowemu lekarzowi weterynarii.

W przypadku stwierdzenia, wprowadzenia do obrotu produktu zawierającego substancje zakazane lub niedopuszczone substancje farmakologicznie czynne albo w którym stwierdzono przekroczenie dopuszczalnego maksymalnego poziomu pozostałości: substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych w weterynaryjnych produktach leczniczych lub jako dodatki paszowe, zanieczyszczeń środowiskowych, pestycydów oraz skażeń promieniotwórczych, należy wysłać powiadomienie RASFF (alarmowe lub informacyjne) zgodnie z procedurami zawartymi w instrukcji

Głównego Lekarza Weterynarii nr BP.0200.1.3.2023 z 21 lutego 2023 r. w sprawie zakresu i sposobu działania sieci powiadamiania i współpracy – Alert and Cooperation Network.

## 10. SPOSÓB DOKUMENTOWANIA WYKONANYCH CZYNNOŚCI

1. WLW sporządza w systemie E-KLIENT kwartalne i roczne sprawozdanie (pdf i xls) z realizacji krajowych planów kontroli zawierające informacje zawarte w **załącznikach nr 12, 13 lub 14** do niniejszej instrukcji i przesyła je wraz z pismem przewodnim wyłącznie za pośrednictwem poczty elektronicznej, na adres **ssl\_monitoring@wetgiw.gov.pl** odpowiednio w ciągu 1,5 miesiąca od zakończenia każdego kwartału i roku. Wszystkie próbki w sprawozdaniach muszą mieć przypisaną przez zlecającego (PIW) etykietę wyniku (zgodny, niezgodny lub wątpliwy) w systemie E-KLIENT. W przypadku gdy próbkę do badania w systemie E-KLIENT kieruje laboratorium ZHW (badanie potwierdzające) wówczas etykietę wyniku nadaje WIW.
2. Każdorazowo, nie później niż 48 godzin od daty otrzymania informacji o niezgodności, PLW przesyła drogą elektroniczną do właściwego WLW i GIW (na adres: **ssl\_monitoring@wetgiw.gov.pl**):
  - a) Raport z działań po wyniku niezgodnym dotyczący gospodarstwa, w którym pobrano lub z którego pochodziło zwierzę, od którego pobrano próbkę w ramach PLANU nr ....., którego wzór określa **załącznik nr 15** do niniejszej instrukcji,
  - b) Raport z działań po wyniku niezgodnym dotyczący rzeźni/zakładu, w którym pobrano próbkę w ramach PLANU nr ....., którego wzór określa **załącznik nr 16** do niniejszej instrukcji.
3. Cała dokumentacja dotycząca poszczególnych dochodzeń jest przechowywana i archiwizowana odpowiednio w Wojewódzkich Inspektoratach Weterynarii i Powiatowych Inspektoratach Weterynarii, które udostępniają na pisemne wezwanie Głównego Lekarza Weterynarii ww. dokumentację w wersji papierowej lub elektronicznej
4. Informacja dotycząca dochodzenia prowadzonego w przypadku stwierdzenia stosowania substancji niedozwolonych lub przekroczenia dopuszczalnego poziomu pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych powinna być przekazana WLW niezwłocznie po zakończeniu dochodzenia.
5. Ww. informacja powinna być wyczerpująca. Pismo informujące powinno zawierać, co najmniej następujące elementy:
  - 1) miejsce pobrania próbki – w tej pozycji uwzględnić imię i nazwisko lub nazwę oraz adres, a także weterynaryjny numer identyfikacyjny - jeśli dotyczy;
  - 2) datę pobrania próbki i numer protokołu pobrania próbki;
  - 3) rodzaj pobranego materiału i datę wysyłki próbki do laboratorium;
  - 4) symbol grupy i nazwę wykrytej substancji;
  - 5) datę otrzymania wyniku badania;

- 6) w przypadku wykonania analizy potwierdzającej: datę wysłania próbki do laboratorium, numer protokołu pobrania, datę otrzymania wyniku, symbol grupy i nazwa wykrytej substancji;
- 7) dane dotyczące pochodzenia zwierzęcia: adres oraz imię i nazwisko właściciela lub nazwę gospodarstwa;
- 8) dowody identyfikacji zwierząt:
  - a) w przypadku pobrania próbki w gospodarstwie: numer paszportu lub numer identyfikacyjny zwierzęcia,
  - b) w przypadku pobrania próbki w rzeźni:
    - numer identyfikacyjny zwierzęcia w dzienniku badania przedubojowego,
    - numer identyfikacyjny zwierzęcia w dzienniku badania poubojowego,
    - numer paszportu lub kserokopia świadectwa zdrowia (jako załącznik do protokołu),
  - c) w przypadku pobrania próbki w zakładzie mleczarskim, zakładzie przetwórstwa rybnego, punkcie zbierania i pakowania jaj: dokumentacja wskazująca na pochodzenie produktu, aż do gospodarstwa jego pochodzenia,
- 9) datę kontroli w gospodarstwie;
- 10) charakterystykę zwierzęcia, od którego pobrano próbkę oraz stada i gospodarstwa obejmującą:
  - a) liczbę zwierząt w gospodarstwie,
  - b) płeć,
  - c) wiek,
  - d) gatunek,
  - e) oznakowanie,
  - f) kierunek użytkowania;
- 11) informację na temat żywienia zwierzęcia, od którego pobrano próbkę oraz pozostałych zwierząt w stadzie;
- 12) czas przebywania zwierzęcia w gospodarstwie;
- 13) istotne dla sprawy zapisy w dokumentacji weterynaryjnej i zootechnicznej, w tym informacje dotyczące leczenia zwierzęcia ze szczególnym uwzględnieniem danych dotyczących stosowania produktów leczniczych zawierających wykrytą w badaniach substancję (należy również wskazać czy w dokumentacji istnieje zapis dotyczący wymaganego okresu karencji dla produktu leczniczego i czy był on przestrzegany oraz odnotować daty i cel wizyt lekarza weterynarii wolnej praktyki, a jeśli brak takiej dokumentacji, dokonać przeglądu książki leczenia zwierząt u lekarza weterynarii opiekującego się stadem; ustalić datę podawania produktu leczniczego i przyczynę leczenia);

14) inne informacje mające znaczenie w dochodzeniu, dotyczące:

- a) sprawdzenia, czy nie ma śladów po implantach lub iniekcjach, zmian w zachowaniu i wyglądzie zwierząt,
- b) sprawdzenia, czy w gospodarstwie nie ma produktów leczniczych, których stosowanie jest niedozwolone bądź innych, które wykryto w badaniach;

15) w przypadku stwierdzenia substancji przeciwbakteryjnych w mleku należy:

- a) opisać kondycję bydła, żywienie, system udoju, sposób mycia i dezynfekcji sprzętu udojowego, rodzaj stosowanych środków dezynfekcyjnych, wpisy do książki leczenia zwierząt dokonane przez lekarzy wolnej praktyki,
- b) podać wyniki dochodzenia przeprowadzonego w mleczarni, z uwzględnieniem wyników badań mleka z tego gospodarstwa,
- c) dołączyć kopie pisma zobowiązującego mleczarnię do wdrożenia wobec dostawcy dochodzenia przewidzianego przy stwierdzeniu substancji hamujących,
- d) dołączyć kopie pisma zobowiązującego do pobrania przez służby surowcowe zakładu, pod urzędowym nadzorem lekarza weterynarii, próbek mleka od dostawcy, do badań w laboratorium,
- e) podać datę pobrania próbek, wynik analizy i opisać działania podjęte w przypadku ponownego wyniku dodatniego;

16) w przypadku stwierdzenia obecności pestycydów lub substancji zanieczyszczających środowisko pismo powinno zawierać:

- a) informację o pochodzeniu zwierzęcia ze szczegółowym opisem jak w punktach 1-12,
- b) opis środowiska i otoczenia (skażenie od fabryk, użycie pestycydów).

6. Do informacji dotyczącej dochodzenia wysyłanego do WLW, należy bezwzględnie dołączyć kopie:

- 1) protokołów pobrania próbek wraz z załącznikami zawierającymi charakterystykę miejsca pobrania próbek;
- 2) protokołów pobrania próbek do analizy potwierdzającej (jeśli zostały wysłane do badania);
- 3) protokołów pobrania próbek następczych (paszy, wody, etc.);
- 4) protokołów z wykonanych w ramach dochodzenia kontroli;
- 5) notatek służbowych sporządzonych na okoliczność prowadzonego dochodzenia;
- 6) pism skierowanych do innych powiatowych lekarzy weterynarii w przypadku pochodzenia produktów spoza obszaru powiatu, na terenie którego pobrano próbki;
- 7) pism skierowanych do innych organów administracji publicznej;
- 8) wydanych decyzji administracyjnych i innych pism kierowanych do podmiotów.

7. W przypadku zaistnienia konieczności zwiększenia częstotliwości pobierania próbek w obiekcie, należy sporządzić notatkę służbową i przesłać ją do WLW.

8. Pismo informujące o przepisach dotyczących zakazu przemieszczania podejrzanych zwierząt oraz produktów pochodzących od lub ze zwierząt do czasu uzyskania wyników badań pobranych próbek oraz o zakazie umieszczania na rynku tych zwierząt lub produktów, a także o zakazie przemieszczania zwierząt do czasu upływu okresu karencji właściwego dla substancji farmakologicznie czynnej, zawartej w tym produkcie leczniczym nie może mieć formy decyzji administracyjnej, lecz ma mieć formę wskazania, iż zakazy te wynikają wprost z przepisów prawa powszechnie obowiązującego. Decyzję wydaje się jednak w przypadku wyrażenia na podstawie § 10 ust. 4 rozporządzenia monitoringowego zgody na przemieszczanie podejrzanych zwierząt lub produktów pochodzących od lub ze zwierząt lub pasz. W piśmie należy wskazać przepis prawny wprowadzający zakaz oraz sankcje, które mogą mieć zastosowanie w przypadku niestosowania tego zakazu
9. Jeżeli dochodzenie było prowadzone równoległe w różnych powiatach lub województwach, scalone streszczenie dochodzenia (zawierające opis działań we wszystkich miejscach) przesyła tylko WLW właściwy ze względu na miejsce pobrania próbki.
10. Po zakończeniu całego dochodzenia WLW właściwy ze względu na miejsce pobrania próbki przesyła do GIW (na adres: [ssl\\_monitorig@wetgiw.gov.pl](mailto:ssl_monitorig@wetgiw.gov.pl)) ostateczny opis dochodzenia w przypadku stwierdzenia wyniku niezgodnego, wpisując każdorazowo w tytule e-maila, identyfikator próbki, którego postępowanie dotyczy, którego wzór określa **załącznik nr 17** do niniejszej instrukcji.

## 11. POSTANOWIENIE KOŃCOWE

1. Traci moc:
  - a) instrukcja Głównego Lekarza Weterynarii BP.0200.1.11.2021 z dnia 26 maja 2021r. w sprawie zakresu i sposobu realizacji programu badań kontrolnych, substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych i skażeń promieniotwórczych u zwierząt, w produktach pochodzenia zwierzęcego, w wodzie przeznaczonej do pojenia zwierząt i paszach.
  - b) instrukcja Głównego Lekarza Weterynarii Nr BP 0200.1.12.2021 z dnia 14 czerwca 2021r.w sprawie zakresu i sposobu realizacji krajowego programu badań kontrolnych dioksyn, furanów, dioksynopodobnych polichlorowanych bifenyli (dl-PCB) ), niedioksynopodobnych PCB (ndl-PCB) oraz polibromowanych difenylesterów (PBDE) u zwierząt i w produktach pochodzenia zwierzęcego
2. Instrukcja wchodzi w życie z dniem podpisania.

Z up. Głównego Lekarza Weterynarii  
Krzysztof Jażdżewski  
/podpisano elektronicznie/

Załącznik Nr 1	Protokół kontroli (charakterystyka gospodarstwa drobiu rzeźnego, z którego pobrano próbki)		
	Podać numer protokołu i próbki		
	Data i godzina rozpoczęcia kontroli:		
	Data i godzina zakończenia kontroli:		
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w .....		Powiatowy Inspektorat Weterynarii w .....	
Nazwa organu kontrolującego		Osoba reprezentująca kontrolowanego:	
Osoba(y) przeprowadzająca(e) kontrolę :			
imię i nazwisko:			
stanowisko służbowe:			
numer upoważnienia:			
data wystawienia upoważnienia:			
1. Nazwisko, imię lub nazwa oraz adres kontrolowanego			
2. Adres i weterynaryjny numer identyfikacyjny gospodarstwa			
3. Liczba obiektów (kurników)		4. Data wstawienia piskląt do obiektów	
5. Nazwa i adres zakładu wylęgowego z którego zakupiono pisklęta			
6. Liczba piskląt wstawionych do gospodarstwa		7. Gatunek i rasa	
8. W żywieniu stosowane są mieszanki pełnoporcjowe z wytwórni pasz:	<input type="checkbox"/> TAK <input type="checkbox"/> NIE		
- jeśli <b>TAK</b> , należy podać nazwę paszy i dane producenta (nazwa, adres, nr identyfikacyjny):			
- jeśli <b>NIE</b> , należy podać skład mieszanki:			
9. Stosowane dodatki paszowe (wymienić)			
10. Stosowane produkty lecznicze (rodzaj i data ich podania)			
11. Pasza „Finiszer” w ostatnim tygodniu tuczu jest stosowana - jeśli <b>TAK</b> , to czy zawierała kokcydiostatyk/histomonostatyk (jaki?)	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	
	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	
12. Dokumentacja leczenia weterynaryjnego (czy jest prowadzona) - jeśli <b>TAK</b> , to czy prowadzona jest prawidłowo	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	
	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	



<b>13. Czas trwania tuczu w dniach</b>	<b>14. Procent padnięć w stosunku do stanu początkowego</b>	<b>15. Procent sztuk odstawionych do rzeźni w stosunku do wstawionych do kurnika</b>
<b>16. Imię i nazwisko oraz adres lekarza weterynarii wolnej praktyki sprawującego opiekę</b>		
<b>17. Omówienie dokonanych w protokole poprawek, skreśleń i uzupełnień</b>		
<b>18. Pouczenie o prawach i obowiązkach</b>		
<p>Kontrolowany został pouczone (TAK / NIE*) o:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) obowiązku zapewnienia kontrolującemu pomocy niezbędnej do wykonywania czynności kontrolnych,</li> <li>2) prawie do: <ul style="list-style-type: none"> <li>- zgłoszenia zastrzeżeń na piśmie do ustaleń zawartych w protokole kontroli, przed jego podpisaniem, w terminie 7 dni od dnia otrzymania protokołu kontroli,</li> <li>- odmowy podpisania protokołu kontroli, przy złożeniu w terminie 7 dni od jego otrzymania wyjaśnienia przyczyn odmowy</li> <li>- do drugiej ekspertyzy na koszt podmiotu, poprzez złożenie wniosku o przegląd dokumentów dotyczących pobierania próbek, przeprowadzania analizy (w przypadku pobrania kontrpróby), badania lub diagnostyki przez innego uznanego i odpowiednio wykwalifikowanego eksperta</li> </ul> </li> <li>3) tym, że odmowa podpisania protokołu nie stanowi przeszkody do podpisania protokołu przez kontrolującego i realizacji ustaleń kontroli</li> </ol> <p>W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń do protokołu kontroli, termin odmowy podpisania protokołu wraz z podaniem jej przyczyn biegnie od dnia doręczenia podmiotowi kontrolowanemu stanowiska kontrolującego wobec zastrzeżeń.</p> <p>Ustalenia ujęte w protokole stanowią podstawę podjęcia dalszych czynności w tym dokonania ocen, sporządzenia wniosków, zaleceń pokontrolnych, wydania decyzji, sporządzenia informacji dla jednostek nadrzędnych oraz do powiadamiania właściwego organu w przypadku popełnienia przestępstwa lub wykroczenia.</p> <p>*właściwe zakreślić</p>		
<b>19. Uwagi i zastrzeżenia kontrolowanego do niniejszego protokołu</b>		
Miejscowość, dnia.....		
<p>.....  <i>pieczęć, podpis kontrolowanego lub osoby odpowiedzialnej reprezentującej kontrolowanego</i></p>	<p>.....  <i>pieczęć i podpis kontrolującego</i></p>	
<p>Protokół kontroli sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach. Otrzymują:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. kontrolowany - j.w.</li> <li>2. a/a</li> </ol>		
Potwierdzenie odbioru przez kontrolowanego (data i czytelny podpis): .....		
Protokół doręczono kontrolowanemu za zwrotnym potwierdzeniem odbioru dnia:.....		
Osoba reprezentująca kontrolowanego odmówiła podpisania protokołu z kontroli nr .....		
Miejscowość, data ..... Podpis kontrolującego.....		

Załącznik Nr 2		Protokół kontroli (charakterystyka gospodarstwa kur niosek towarowych/produkcyjnych, z którego pobrano próbki)			
		Podać numer protokołu i próbki			
		Data i godzina rozpoczęcia kontroli:			
		Data i godzina zakończenia kontroli:			
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w .....			Powiatowy Inspektorat Weterynarii w .....		
Nazwa organu kontrolującego			Osoba reprezentująca kontrolowanego:		
Osoba(y) przeprowadzająca(e) kontrolę:					
imię i nazwisko:					
stanowisko służbowe:					
numer upoważnienia:					
data wystawienia upoważnienia:					
1. Nazwisko, imię lub nazwa oraz adres właściciela					
2. Adres i weterynaryjny numer identyfikacyjny gospodarstwa					
3. Liczba kurników		4. Obsada poszczególnych kurników			
5. Nazwa i adres zakładu wylęgowego (z którego zakupiono pisklęta)					
6. Wiek zakupionych kurek/nazwa i adres gospodarstwa					
7. Liczba kur w gospodarstwie w czasie próbobrania		8. System chowu (ściółkowy/klatkowy)			
9. Tygodnie nieśności w poszczególnych kurnikach					
10. W żywieniu stosowane są mieszanki pełnoporcjowe z wytwórni pasz:			<input type="checkbox"/> TAK <input type="checkbox"/> NIE		
- jeśli <b>TAK</b> , należy podać nazwę paszy i dane producenta (nazwa, adres, nr identyfikacyjny):					
- jeśli <b>NIE</b> , należy podać skład mieszanki:					
11. Stosowane dodatki paszowe (wymienić)					
12. Dokumentacja leczenia weterynaryjnego (czy jest prowadzona)			<input type="checkbox"/> TAK		<input type="checkbox"/> NIE
- jeśli <b>TAK</b> , to czy prowadzona jest prawidłowo			<input type="checkbox"/> TAK		<input type="checkbox"/> NIE
13. Procent padnięć w stosunku do stanu początkowego /w miesiącach/					

**Informacje wypełniane przy pobraniu próbek w trakcie dochodzenia (pkt. 14-18)**

<b>14. Ptaki są w trakcie leczenia</b>	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
<b>15. Stosowane produkty lecznicze (rodzaj i data podania)</b>		
<b>16. Ptaki po leczeniu w okresie karencji</b>	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
<b>17. Jaja pozyskane w okresie karencji przekazano do zakładu utylizacji</b>	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
<b>18. Adres zakładu i numer zakładu utylizacji do którego przekazano jaja pozyskane w okresie karencji.</b>		

<b>19. Imię i nazwisko oraz adres lekarza weterynarii wolnej praktyki sprawującego opiekę</b>

<b>20. Omówienie dokonanych w protokole poprawek, skreśleń i uzupełnień</b>

<b>21. Pouczenie o prawach i obowiązkach</b>
Kontrolowany został pouczony (TAK / NIE*) o: 1) obowiązku zapewnienia kontrolującemu pomocy niezbędnej do wykonywania czynności kontrolnych, 2) prawie do: - zgłoszenia zastrzeżeń na piśmie do ustaleń zawartych w protokole kontroli, przed jego podpisaniem, w terminie 7 dni od dnia otrzymania protokołu kontroli, - odmowy podpisania protokołu kontroli, przy złożeniu w terminie 7 dni od jego otrzymania wyjaśnienia przyczyn odmowy - do drugiej ekspertyzy na koszt podmiotu, poprzez złożenie wniosku o przegląd dokumentów dotyczących pobierania próbek, przeprowadzania analizy (w przypadku pobrania kontrpróby), badania lub diagnostyki przez innego uznanego i odpowiednio wykwalifikowanego eksperta 3) tym, że odmowa podpisania protokołu nie stanowi przeszkody do podpisania protokołu przez kontrolującego i realizacji ustaleń kontroli W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń do protokołu kontroli, termin odmowy podpisania protokołu wraz z podaniem jej przyczyn biegnie od dnia doręczenia podmiotowi kontrolowanemu stanowiska kontrolującego wobec zastrzeżeń. Ustalenia ujęte w protokole stanowią podstawę podjęcia dalszych czynności w tym dokonania ocen, sporządzenia wniosków, zaleceń pokontrolnych, wydania decyzji, sporządzenia informacji dla jednostek nadrzędnych oraz do powiadamiania właściwego organu w przypadku popełnienia przestępstwa lub wykroczenia. *właściwie zakreślić

<b>22. Uwagi i zastrzeżenia kontrolowanego do niniejszego protokołu</b>

Miejscowość, dnia.....

<p>..... <i>pieczęć, podpis kontrolowanego lub osoby odpowiedzialnej reprezentującej kontrolowanego</i></p>	<p>..... <i>pieczęć i podpis kontrolującego</i></p>
---	---

Protokół kontroli sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach. Otrzymują:  
1. kontrolowany - j.w.  
2. a/a

Potwierdzenie odbioru przez kontrolowanego (data i czytelny podpis): .....

Protokół doręczono kontrolowanemu za zwrotnym potwierdzeniem odbioru dnia:.....

Osoba reprezentująca kontrolowanego odmówiła podpisania protokołu z kontroli nr .....

Miejscowość, data ..... Podpis kontrolującego.....

Załącznik Nr 3		Protokół kontroli (charakterystyka gospodarstwa prowadzącego tucz świń, z którego pobrano próbki)			
		Podać numer protokołu i próbki			
		Data i godzina rozpoczęcia kontroli:			
		Data i godzina zakończenia kontroli:			
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w .....			Powiatowy Inspektorat Weterynarii w .....		
Nazwa organu kontrolującego			Osoba reprezentująca kontrolowanego:		
Osoba(y) przeprowadzająca(e) kontrolę:					
imię i nazwisko:					
stanowisko służbowe:					
numer upoważnienia:					
data wystawienia upoważnienia:					
1. Nazwisko, imię lub nazwa oraz adres właściciela					
2. System chowu: zamknięty cykl			<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	
3. Gospodarstwo prowadzi tucz, zakupując:		<input type="checkbox"/> prosięta	<input type="checkbox"/> warchlaki	<input type="checkbox"/> prosięta i warchlaki	
				<input type="checkbox"/> nie dotyczy	
4. Podać:		- liczbę loch: _____ - liczbę tuczników od lochy na/rok			
		- czas tuczu od urodzenia do sprzedaży: _____			
		- średnia waga w momencie sprzedaży _____			
5. W żywieniu stosowane są mieszanki pełnoporcjowe z wytwórni pasz:			<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	
- jeśli <b>TAK</b> , należy podać nazwę paszy i dane producenta (nazwa, adres, nr identyfikacyjny):					
- jeśli <b>NIE</b> , podaj skład mieszanki:					
6. Stosowane dodatki paszowe (wymień)					
7. Przeciętny czas tuczu w dniach		8. Zużycie paszy/kg przyrostu masy ciała			
9. Dokumentacja leczenia weterynaryjnego (czy jest prowadzona)			<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	
- jeśli <b>TAK</b> , to czy prowadzona jest prawidłowo			<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	
<b>10. Informacje wypełniane przy pobraniu próbek w trakcie dochodzenia (pkt. 11-15)</b>					
11. W dniu pobierania próbek w gospodarstwie znajdują się zwierzęta podejrzane o chorobę.			<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	
Jeśli <b>TAK</b> , to podać w jakich grupach wiekowych i jakie stwierdzono objawy:					
12. Zwierzęta są w trakcie leczenia			<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	

<b>13. Zwierzęta są po leczeniu w okresie karencji</b>		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
<b>14. Stosowane produkty lecznicze (podać rodzaj i czas podawania)</b>			
<b>15. Inne gatunki zwierząt gospodarskich utrzymywanych lub hodowanych w gospodarstwie</b>			
<b>16. Imię i nazwisko oraz adres lekarza weterynarii wolnej praktyki sprawującego opiekę</b>			
<b>17. Omówienie dokonanych w protokole poprawek, skreśleń i uzupełnień</b>			
<b>18. Pouczenie o prawach i obowiązkach</b>			
<p>Kontrolowany został pouczony (TAK / NIE*) o:</p> <p>1) obowiązku zapewnienia kontrolującemu pomocy niezbędnej do wykonywania czynności kontrolnych,</p> <p>2) prawie do:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- zgłoszenia zastrzeżeń na piśmie do ustaleń zawartych w protokole kontroli, przed jego podpisaniem, w terminie 7 dni od dnia otrzymania protokołu kontroli,</li> <li>- odmowy podpisania protokołu kontroli, przy złożeniu w terminie 7 dni od jego otrzymania wyjaśnienia przyczyn odmowy</li> <li>- do drugiej ekspertyzy na koszt podmiotu, poprzez złożenie wniosku o przegląd dokumentów dotyczących pobierania próbek, przeprowadzania analizy (w przypadku pobrania kontrpróby), badania lub diagnostyki przez innego uznanego i odpowiednio wykwalifikowanego eksperta</li> </ul> <p>3) tym, że odmowa podpisania protokołu nie stanowi przeszkody do podpisania protokołu przez kontrolującego i realizacji ustaleń kontroli</p> <p>W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń do protokołu kontroli, termin odmowy podpisania protokołu wraz z podaniem jej przyczyn biegnie od dnia doręczenia podmiotowi kontrolowanemu stanowiska kontrolującego wobec zastrzeżeń.</p> <p>Ustalenia ujęte w protokole stanowią podstawę podjęcia dalszych czynności w tym dokonania ocen, sporządzenia wniosków, zaleceń pokontrolnych, wydania decyzji, sporządzenia informacji dla jednostek nadrzędnych oraz do powiadamiania właściwego organu w przypadku popełnienia przestępstwa lub wykroczenia.</p> <p>*właściwe zakreślić</p>			
<b>19. Uwagi i zastrzeżenia kontrolowanego do niniejszego protokołu</b>			
Miejscowość, dnia.....			
<p>.....</p> <p><i>pieczęć, podpis kontrolowanego lub osoby odpowiedzialnej reprezentującej kontrolowanego</i></p>		<p>.....</p> <p><i>pieczęć i podpis kontrolującego</i></p>	
Protokół kontroli sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach. Otrzymują: <ol style="list-style-type: none"> <li>1. kontrolowany - j.w.</li> <li>2. a/a</li> </ol>			
Potwierdzenie odbioru przez kontrolowanego (data i czytelny podpis): .....			
Protokół doręczono kontrolowanemu za zwrotnym potwierdzeniem odbioru dnia:.....			
Osoba reprezentująca kontrolowanego odmówiła podpisania protokołu z kontroli nr .....			
Miejscowość, data ..... Podpis kontrolującego.....			

Załącznik Nr 4	Protokół kontroli (charakterystyka gospodarstwa prowadzącego hodowlę bydła, kóz, owiec* z którego pobrano próbki)		
	*niepotrzebne skreślić		
	Podać numer protokołu i próbki		
	Data i godzina rozpoczęcia kontroli:		
Data i godzina zakończenia kontroli:			
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii W .....		Powiatowy Inspektorat Weterynarii W.....	
Nazwa organu kontrolującego		Osoba reprezentująca kontrolowanego:	
Osoba(y) przeprowadzająca(e) kontrolę:			
Imię i nazwisko:			
Stanowisko służbowe:			
Numer upoważnienia:			
Data wystawienia upoważnienia:			
1. Nazwisko, imię lub nazwa oraz adres właściciela			
2. Zwierzęta mięsne młode ilość sztuk:..... dla bydła: buhaje ..... jałówki .....			
3. Zwierzęta tuczone po wybrakowaniu z produkcji ..... sztuk			
4. Zwierzęta mleczne ..... sztuk		5. Wydajność mleczna z obory .....	
6. Ślady po implantach		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
7. Budowa zwierząt	- masywna:	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
	- duża masa mięśniowa	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
8. W żywieniu stosowane są mieszanki pełnoporcjowe z wytwórni pasz:		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
- jeśli <b>TAK</b> , należy podać nazwę paszy i dane producenta (nazwa, adres, nr identyfikacyjny):			
- jeśli <b>NIE</b> , podaj skład mieszanki:			
9. Stosowane dodatki paszowe (wymień)			
10. Przeciętny czas tuczu w dniach		11. Zużycie paszy/kg przyrostu masy ciała	
12. Stawka zwierzęcia tuczonego:		- zróżnicowana:	
		- jednorodna:	
13. Dokumentacja leczenia weterynaryjnego (czy jest prowadzona)		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
- jeśli <b>TAK</b> , to czy prowadzona jest prawidłowo		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
<b>14. Informacje wypełniane przy pobraniu próbek w trakcie dochodzenia (pkt. 15-19)</b>			
15. W dniu pobierania próbek w gospodarstwie znajdują się zwierzęta podejrzane o chorobę.		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE

Jeśli **TAK**, to podać w jakich grupach wiekowych i jakie stwierdzono objawy:

<b>16. Zwierzęta są w trakcie leczenia</b>	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
--	------------------------------	------------------------------

<b>17. Zwierzęta są po leczeniu w okresie karencji</b>	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
--	------------------------------	------------------------------

<b>18. Stosowane produkty lecznicze (podać rodzaj i czas podawania)</b>		
---	--	--

<b>19. Inne gatunki zwierząt gospodarskich utrzymywanych lub hodowanych w gospodarstwie</b>		
---	--	--

<b>20. Imię i nazwisko oraz adres lekarza weterynarii wolnej praktyki sprawującego opiekę</b>		
---	--	--

<b>21. Omówienie dokonanych w protokole poprawek, skreśleń i uzupełnień</b>		
---	--	--

<b>22. Pouczenie o prawach i obowiązkach</b>		
--	--	--

Kontrolowany został pouczony (TAK / NIE\*) o:

1) obowiązku zapewnienia kontrolującemu pomocy niezbędnej do wykonywania czynności kontrolnych,

2) prawie do:

- zgłoszenia zastrzeżeń na piśmie do ustaleń zawartych w protokole kontroli, przed jego podpisaniem, w terminie 7 dni od dnia otrzymania protokołu kontroli,
- odmowy podpisania protokołu kontroli, przy złożeniu w terminie 7 dni od jego otrzymania wyjaśnienia przyczyn odmowy
- do drugiej ekspertyzy na koszt podmiotu, poprzez złożenie wniosku o przegląd dokumentów dotyczących pobierania próbek, przeprowadzania analizy (w przypadku pobrania kontrpróby), badania lub diagnostyki przez innego uznanego i odpowiednio wykwalifikowanego eksperta

3) tym, że odmowa podpisania protokołu nie stanowi przeszkody do podpisania protokołu przez kontrolującego i realizacji ustaleń kontroli

W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń do protokołu kontroli, termin odmowy podpisania protokołu wraz z podaniem jej przyczyn biegnie od dnia doręczenia podmiotowi kontrolowanemu stanowiska kontrolującego wobec zastrzeżeń.

Ustalenia ujęte w protokole stanowią podstawę podjęcia dalszych czynności w tym dokonania ocen, sporządzenia wniosków, zaleceń pokontrolnych, wydania decyzji, sporządzenia informacji dla jednostek nadrzędnych oraz do powiadamiania właściwego organu w przypadku popełnienia przestępstwa lub wykroczenia.

\*właściwe zakreślić

<b>23. Uwagi i zastrzeżenia kontrolowanego do niniejszego protokołu</b>		
---	--	--

--	--

Miejscowość, dnia.....

<p>..... <i>pieczęć, podpis kontrolowanego lub osoby odpowiedzialnej reprezentującej kontrolowanego</i></p>	<p>..... <i>pieczęć i podpis kontrolującego</i></p>
---	---

Protokół kontroli sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach. Otrzymują:

1. kontrolowany - j.w.  
2. a/a

Potwierdzenie odbioru przez kontrolowanego (data i czytelny podpis): .....

Protokół doręczono kontrolowanemu za zwrotnym potwierdzeniem odbioru dnia:.....

Osoba reprezentująca kontrolowanego odmówiła podpisania protokołu z kontroli nr .....

Miejscowość, data ..... Podpis kontrolującego.....

Załącznik Nr 5		Protokół kontroli (charakterystyka gospodarstwa rybackiego, z którego pobrano próbki)									
		Podać numer protokołu i próbki									
		Data i godzina rozpoczęcia kontroli:									
		Data i godzina zakończenia kontroli:									
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w .....					Powiatowy Inspektorat Weterynarii w .....						
Nazwa organu kontrolującego					Osoba reprezentująca kontrolowanego:						
<b>Osoba(y) przeprowadzająca(e) kontrolę:</b>											
Imię i nazwisko:											
Stanowisko służbowe:											
Numer upoważnienia:											
Data wystawienia upoważnienia:											
1. Nazwisko, imię lub nazwa oraz adres właściciela											
2. Adres i weterynaryjny numer identyfikacyjny gospodarstwa											
3. Liczba stawów	4. Data przeprowadzenia obsady stawów	staw 1	staw 2	staw 3	staw 4	staw 5	staw 6	staw 7	staw 8	staw 9	staw 10
		staw 11	staw 12	staw 13	staw 14	staw 15	staw 16	staw 17	staw 18	staw 19	staw 20
5. Pochodzenie obsady		<input type="checkbox"/> produkcja własna					<input type="checkbox"/> ryby zakupione				
6. Adres i weterynaryjny numer identyfikacyjny gospodarstwa, z którego zakupiono ryby											
7. W żywieniu stosowane są mieszanki pełnoporcjowe z wytwórni pasz:					<input type="checkbox"/> TAK			<input type="checkbox"/> NIE			
- jeśli <b>TAK</b> , należy podać nazwę paszy i dane producenta (nazwa, adres, nr identyfikacyjny):											
- jeśli <b>NIE</b> , podaj skład mieszanki (wymienić stosowane dodatki paszowe):											
8. Dokumentacja leczenia weterynaryjnego (czy jest prowadzona) - jeśli <b>TAK</b> , to czy prowadzona jest prawidłowo					<input type="checkbox"/> TAK			<input type="checkbox"/> NIE			
					<input type="checkbox"/> TAK			<input type="checkbox"/> NIE			
<b>Informacje wypełniane przy pobraniu próbek w trakcie dochodzenia (pkt. 9-13)</b>											
9. Średni przyrost masy ciała ryb (w gramach co 4 tygodnie)				- w pierwszym roku życia:							
				- w drugim roku życia:							
10. Śmiertelność obsady w procentach sztuk w stosunku do stanu początkowego											
11. Zwierzęta są w trakcie leczenia				<input type="checkbox"/> TAK			<input type="checkbox"/> NIE				



<b>12. Zwierzęta są po leczeniu w okresie karencji</b>	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
<b>13. Stosowane produkty lecznicze (podać rodzaj i czas podawania)</b>		
<b>14. Imię i nazwisko oraz adres lekarza weterynarii wolnej praktyki sprawującego opiekę</b>		
<b>15. Omówienie dokonanych w protokole poprawek, skreśleń i uzupełnień</b>		
<b>16. Pouczenie o prawach i obowiązkach</b>		
<p>Kontrolowany został pouczony (TAK / NIE*) o:</p> <p>1) obowiązku zapewnienia kontrolującemu pomocy niezbędnej do wykonywania czynności kontrolnych,</p> <p>2) prawie do:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- zgłoszenia zastrzeżeń na piśmie do ustaleń zawartych w protokole kontroli, przed jego podpisaniem, w terminie 7 dni od dnia otrzymania protokołu kontroli,</li> <li>- odmowy podpisania protokołu kontroli, przy złożeniu w terminie 7 dni od jego otrzymania wyjaśnienia przyczyn odmowy</li> <li>- do drugiej ekspertyzy na koszt podmiotu, poprzez złożenie wniosku o przegląd dokumentów dotyczących pobierania próbek, przeprowadzania analizy (w przypadku pobrania kontrpróby), badania lub diagnostyki przez innego uznanego i odpowiednio wykwalifikowanego eksperta</li> </ul> <p>3) tym, że odmowa podpisania protokołu nie stanowi przeszkody do podpisania protokołu przez kontrolującego i realizacji ustaleń kontroli</p> <p>W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń do protokołu kontroli, termin odmowy podpisania protokołu wraz z podaniem jej przyczyn biegnie od dnia doręczenia podmiotowi kontrolowanemu stanowiska kontrolującego wobec zastrzeżeń.</p> <p>Ustalenia ujęte w protokole stanowią podstawę podjęcia dalszych czynności w tym dokonania ocen, sporządzenia wniosków, zaleceń pokontrolnych, wydania decyzji, sporządzenia informacji dla jednostek nadrzędnych oraz do powiadamiania właściwego organu w przypadku popełnienia przestępstwa lub wykroczenia.</p> <p>*właściwe zakreślić</p>		
<b>17. Uwagi i zastrzeżenia kontrolowanego do niniejszego protokołu</b>		
Miejscowość, dnia.....		
<p>.....</p> <p><i>pieczęć, podpis kontrolowanego lub osoby odpowiedzialnej reprezentującej kontrolowanego</i></p>		<p>.....</p> <p><i>pieczęć i podpis kontrolującego</i></p>
Protokół kontroli sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach. Otrzymują: 1. kontrolowany - j.w. 2. a/a		
Potwierdzenie odbioru przez kontrolowanego (data i czytelny podpis): .....		
Protokół doręczono kontrolowanemu za zwrotnym potwierdzeniem odbioru dnia:.....		
Osoba reprezentująca kontrolowanego odmówiła podpisania protokołu z kontroli nr .....		
Miejscowość, data ..... Podpis kontrolującego.....		

Załącznik Nr 6		Protokół kontroli (charakterystyka gospodarstwa pszczelarskiego/pasieki, z którego pobrano próbki)			
		Podać numer protokołu i próbki			
		Data i godzina rozpoczęcia kontroli:			
		Data i godzina zakończenia kontroli:			
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w .....		Powiatowy Inspektorat Weterynarii w .....			
Nazwa organu kontrolującego			Osoba reprezentująca kontrolowanego:		
Osoba(y) przeprowadzająca(e) kontrolę:					
Imię i nazwisko:					
Stanowisko służbowe:					
Numer upoważnienia:					
Data wystawienia upoważnienia:					
1. Nazwisko, imię lub nazwa oraz adres właściciela					
2. Adres i weterynaryjny numer identyfikacyjny					
3. Liczba obiektów (uli - pni)		4. Data pozyskania badanego miodu			
5. Ilość miodu wprowadzona na rynek w poprzednim roku (litry)		produkcja własna	Zakup z innego gospodarstwa	Przywóz z kraju trzeciego	
6. Pochodzenie badanego miodu		produkcja własna	Zakup z innego gospodarstwa	Przywóz z kraju trzeciego	
7. Dane dotyczące gospodarstwa w przypadku badania miodu zakupionego lub przywiezionego z kraju trzeciego					
8. Dokumentacja leczenia weterynaryjnego (czy jest prowadzona) - jeśli TAK, to czy prowadzona jest prawidłowo		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE		
		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE		
<b>Informacje wypełniane przy pobraniu próbek w trakcie dochodzenia (pkt. 9-13)</b>					
9. Pasieka jest w trakcie leczenia		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE		
10. Jeśli TAK, to jakie produkty lecznicze są podawane i jakie są okresy karencji					
11. Pasieka po leczeniu, w okresie karencji		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE		
12. Jeśli TAK, to jakie produkty lecznicze były podawane w jakim czasie i jakie są okresy karencji					

<b>13. Pasięka po leczeniu i po okresie karencji; wymienić wcześniej podawane produkty lecznicze</b>	
<b>14. Imię i nazwisko oraz adres lekarza weterynarii wolnej praktyki sprawującego opiekę</b>	
<b>15. Omówienie dokonanych w protokole poprawek, skreśleń i uzupełnień</b>	
<b>16. Pouczenie o prawach i obowiązkach</b>	
<p>Kontrolowany został pouczony (TAK / NIE*) o:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) obowiązku zapewnienia kontrolującemu pomocy niezbędnej do wykonywania czynności kontrolnych,</li> <li>2) prawie do: <ul style="list-style-type: none"> <li>- zgłoszenia zastrzeżeń na piśmie do ustaleń zawartych w protokole kontroli, przed jego podpisaniem, w terminie 7 dni od dnia otrzymania protokołu kontroli,</li> <li>- odmowy podpisania protokołu kontroli, przy złożeniu w terminie 7 dni od jego otrzymania wyjaśnienia przyczyn odmowy</li> <li>- do drugiej ekspertyzy na koszt podmiotu, poprzez złożenie wniosku o przegląd dokumentów dotyczących pobierania próbek, przeprowadzania analizy (w przypadku pobrania kontrpróby), badania lub diagnostyki przez innego uznanego i odpowiednio wykwalifikowanego eksperta</li> </ul> </li> <li>3) tym, że odmowa podpisania protokołu nie stanowi przeszkody do podpisania protokołu przez kontrolującego i realizacji ustaleń kontroli</li> </ol> <p>W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń do protokołu kontroli, termin odmowy podpisania protokołu wraz z podaniem jej przyczyn biegnie od dnia doręczenia podmiotowi kontrolowanemu stanowiska kontrolującego wobec zastrzeżeń.</p> <p>Ustalenia ujęte w protokole stanowią podstawę podjęcia dalszych czynności w tym dokonania ocen, sporządzenia wniosków, zaleceń pokontrolnych, wydania decyzji, sporządzenia informacji dla jednostek nadrzędnych oraz do powiadamiania właściwego organu w przypadku popełnienia przestępstwa lub wykroczenia.</p> <p>*właściwe zakreślić</p>	
<b>17. Uwagi i zastrzeżenia kontrolowanego do niniejszego protokołu</b>	
Miejscowość, dnia.....	
<p>.....  <i>pieczęć, podpis kontrolowanego lub osoby odpowiedzialnej reprezentującej kontrolowanego</i></p>	<p>.....  <i>pieczęć i podpis kontrolującego</i></p>
Protokół kontroli sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach. Otrzymują: 1. kontrolowany - j.w. 2. a/a	
Potwierdzenie odbioru przez kontrolowanego (data i czytelny podpis): .....	
Protokół doręczono kontrolowanemu za zwrotnym potwierdzeniem odbioru dnia:.....	
Osoba reprezentująca kontrolowanego odmówiła podpisania protokołu z kontroli nr .....	
Miejscowość, data ..... Podpis kontrolującego.....	

<b>Załącznik Nr 7</b>		<b>Protokół kontroli (charakterystyka zakładu pakowania jaj, z którego pobrano próbki)</b>			
		Podać numer protokołu i próbki			
		Data i godzina rozpoczęcia kontroli:			
		Data i godzina zakończenia kontroli:			
<b>Wojewódzki Inspektorat Weterynarii</b> w .....		<b>Powiatowy Inspektorat Weterynarii</b> w .....			
Nazwa organu kontrolującego		Osoba reprezentująca kontrolowanego:			
<b>Osoba(y) przeprowadzająca(e) kontrolę:</b>					
Imię i nazwisko:					
Stanowisko służbowe:					
Numer upoważnienia:					
Data wystawienia upoważnienia:					
<b>1. Nazwisko, imię lub nazwa oraz adres właściciela</b>					
<b>2. Adres i weterynaryjny numer identyfikacyjny zakładu</b>					
<b>3. Gospodarstwo z którego pochodzą jaja, z których pobrano próbę</b>					
<b>4. Ilość jajek wprowadzonych do zakładu z gospodarstwa, z którego pochodzą jaja, z których pobrano próbę</b>					
<b>5. Data produkcji (zniesienia) jaj, z których pobrano próbę</b>					
<b>Informacje wypełniane przy pobraniu próbek w trakcie dochodzenia (pkt. 6-7)</b>					
<b>6. Jaja znajdujące się w zakładzie w dniu próbobrania</b>		<b>Pochodzenie jaj</b>	<b>Ilość</b>	<b>Dane identyfikacyjne partii</b>	
<b>7. Dokumentacja dotycząca partii jaj z której pobrano próbkę:</b>					

Czy prowadzona jest dokumentacja wprowadzania jaj do zakładu	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
Czy dokumentacja jest prowadzona prawidłowo	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
Czy jaja są oznakowane prawidłowo	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
Czy wprowadzona partia jaj zaopatrzona była w dokumenty potwierdzające zdrowotność stada	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE

**8. Omówienie dokonanych w protokole poprawek, skreśleń i uzupełnień**

**9. Pouczenie o prawach i obowiązkach**

Kontrolowany został pouczony (TAK / NIE\*) o:

- 1) obowiązku zapewnienia kontrolującemu pomocy niezbędnej do wykonywania czynności kontrolnych,
- 2) prawie do:
  - zgłoszenia zastrzeżeń na piśmie do ustaleń zawartych w protokole kontroli, przed jego podpisaniem, w terminie 7 dni od dnia otrzymania protokołu kontroli,
  - odmowy podpisania protokołu kontroli, przy złożeniu w terminie 7 dni od jego otrzymania wyjaśnienia przyczyn odmowy
  - do drugiej ekspertyzy na koszt podmiotu, poprzez złożenie wniosku o przegląd dokumentów dotyczących pobierania próbek, przeprowadzania analizy (w przypadku pobrania kontrpróby), badania lub diagnostyki przez innego uznanego i odpowiednio wykwalifikowanego eksperta
- 3) tym, że odmowa podpisania protokołu nie stanowi przeszkody do podpisania protokołu przez kontrolującego i realizacji ustaleń kontroli

W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń do protokołu kontroli, termin odmowy podpisania protokołu wraz z podaniem jej przyczyn biegnie od dnia doręczenia podmiotowi kontrolowanemu stanowiska kontrolującego wobec zastrzeżeń.

Ustalenia ujęte w protokole stanowią podstawę podjęcia dalszych czynności w tym dokonania ocen, sporządzenia wniosków, zaleceń pokontrolnych, wydania decyzji, sporządzenia informacji dla jednostek nadrzędnych oraz do powiadamiania właściwego organu w przypadku popełnienia przestępstwa lub wykroczenia.

\*właściwe zakreślić

**10. Uwagi i zastrzeżenia kontrolowanego do niniejszego protokołu**

Miejscowość, dnia.....

.....  
*pieczęć, podpis kontrolowanego lub osoby odpowiedzialnej reprezentującej kontrolowanego*

.....  
*pieczęć i podpis kontrolującego*

Protokół kontroli sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach. Otrzymują:

1. kontrolowany - j.w.
2. a/a

Potwierdzenie odbioru przez kontrolowanego (data i czytelny podpis): .....

Protokół doręczono kontrolowanemu za zwrotnym potwierdzeniem odbioru dnia:.....

Osoba reprezentująca kontrolowanego odmówiła podpisania protokołu z kontroli nr .....

Miejscowość, data ..... Podpis kontrolującego.....

Załącznik Nr 8	Protokół kontroli (charakterystyka zakładu obróbki dziczyzny, z którego pobrano próbkę)	
	Podać numer protokołu i próbki	
	Data i godzina rozpoczęcia kontroli:	
	Data i godzina zakończenia kontroli:	
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w .....		Powiatowy Inspektorat Weterynarii w .....
Nazwa organu kontrolującego		Osoba reprezentująca kontrolowanego:
<b>Osoba(y) przeprowadzająca(e) kontrolę:</b>		
Imię i nazwisko:		
Stanowisko służbowe:		
Numer upoważnienia:		
Data wystawienia upoważnienia:		
1. Nazwa i adres zakładu przetwórstwa dziczyzny		
2. Weterynaryjny numer identyfikacyjny zakładu przetwórstwa dziczyzny		
3. Nazwa i adres punktu skupu dziczyzny i weterynaryjny numer identyfikacyjny		4. Dzierżawca lub zarządca obwodu łowieckiego:
5. Imię i nazwisko myśliwego lub osoby dostarczającej tuszę:		
6. Adres myśliwego lub osoby dostarczającej tuszę:		7. Data, godzina i miejsce pozyskania zwierzyny:
8. Gatunek zwierzyny, z której pobrano próbkę i numer tuszy:		
9. Numer obwodu łowieckiego i województwo :		
10. Czy tusza została przyjęta warunkowo?	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
11. Nr upoważnienia do wykonywania polowania indywidualnego lub świadectwa pochodzenia zwierzyny:		
12. Data i godzina przyjęcia tuszy:		
13. Omówienie dokonanych w protokole poprawek, skreśleń i uzupełnień		
14. Pouczenie o prawach i obowiązkach		

Kontrolowany został pouczony (TAK / NIE\*) o:

1) obowiązku zapewnienia kontrolującemu pomocy niezbędnej do wykonywania czynności kontrolnych,

2) prawie do:

- zgłoszenia zastrzeżeń na piśmie do ustaleń zawartych w protokole kontroli, przed jego podpisaniem, w terminie 7 dni od dnia otrzymania protokołu kontroli,
- odmowy podpisania protokołu kontroli, przy złożeniu w terminie 7 dni od jego otrzymania wyjaśnienia przyczyn odmowy
- do drugiej ekspertyzy na koszt podmiotu, poprzez złożenie wniosku o przegląd dokumentów dotyczących pobierania próbek, przeprowadzania analizy (w przypadku pobrania kontrpróby), badania lub diagnostyki przez innego uznanego i odpowiednio wykwalifikowanego eksperta

3) tym, że odmowa podpisania protokołu nie stanowi przeszkody do podpisania protokołu przez kontrolującego i realizacji ustaleń kontroli

W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń do protokołu kontroli, termin odmowy podpisania protokołu wraz z podaniem jej przyczyn biegnie od dnia doręczenia podmiotowi kontrolowanemu stanowiska kontrolującego wobec zastrzeżeń.

Ustalenia ujęte w protokole stanowią podstawę podjęcia dalszych czynności w tym dokonania ocen, sporządzenia wniosków, zaleceń pokontrolnych, wydania decyzji, sporządzenia informacji dla jednostek nadrzędnych oraz do powiadamiania właściwego organu w przypadku popełnienia przestępstwa lub wykroczenia.

\*właściwe zakreślić

**15. Uwagi i zastrzeżenia kontrolowanego do niniejszego protokołu**

Miejscowość, dnia.....

..... <i>pieczęć, podpis kontrolowanego lub osoby odpowiedzialnej reprezentującej kontrolowanego</i>	..... <i>pieczęć i podpis kontrolującego</i>
---	---

Protokół kontroli sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach. Otrzymują:

1. kontrolowany - j.w.
2. a/a

Potwierdzenie odbioru przez kontrolowanego (data i czytelny podpis): .....

Protokół doręczono kontrolowanemu za zwrotnym potwierdzeniem odbioru dnia:.....

Osoba reprezentująca kontrolowanego odmówiła podpisania protokołu z kontroli nr .....

Miejscowość, data ..... Podpis kontrolującego.....

Załącznik Nr 9	Protokół z badania przedubojowego i poubojowego zwierzęcia, od którego pobrano próbki do badań	
	Podać numer protokołu i próbki	
	Data i godzina rozpoczęcia kontroli:	
	Data i godzina zakończenia kontroli:	
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w .....	Powiatowy Inspektorat Weterynarii w .....	
Nazwa organu kontrolującego		Osoba reprezentująca kontrolowanego:
<b>Osoba(y) przeprowadzająca(e) kontrolę:</b>		
Imię i nazwisko:		
Stanowisko służbowe:		
Numer upoważnienia:		
Data wystawienia upoważnienia:		
<b>1. Data uboju</b>		
<b>2. Opis zwierzęcia</b>	a) gatunek :..... b) wiek : ..... c) płeć : ..... d) numer identyfikacyjny zwierzęcia:..... e) inne (np. rasa):.....	
<b>5. Imię i nazwisko lub nazwa właściciela, adres lub nr identyfikacyjny gospodarstwa</b>		
<b>6. Rodzaj pobranego materiału</b>		
<b>7. Opis stwierdzonych zmian w badaniu:</b>		
<b>przedubojowym</b>		<b>poubojowym</b>



--	--

--	--

**8. Omówienie dokonanych w protokole poprawek, skreśleń i uzupełnień**

--

**9. Pouczenie o prawach i obowiązkach**

Kontrolowany został pouczone (TAK / NIE\*) o:

1) obowiązku zapewnienia kontrolującemu pomocy niezbędnej do wykonywania czynności kontrolnych,

2) prawie do:

- zgłoszenia zastrzeżeń na piśmie do ustaleń zawartych w protokole kontroli, przed jego podpisaniem, w terminie 7 dni od dnia otrzymania protokołu kontroli,
- odmowy podpisania protokołu kontroli, przy złożeniu w terminie 7 dni od jego otrzymania wyjaśnienia przyczyn odmowy
- do drugiej ekspertyzy na koszt podmiotu, poprzez złożenie wniosku o przegląd dokumentów dotyczących pobierania próbek, przeprowadzania analizy (w przypadku pobrania kontrpróby), badania lub diagnostyki przez innego uznanego i odpowiednio wykwalifikowanego eksperta

3) tym, że odmowa podpisania protokołu nie stanowi przeszkody do podpisania protokołu przez kontrolującego i realizacji ustaleń kontroli

W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń do protokołu kontroli, termin odmowy podpisania protokołu wraz z podaniem jej przyczyn biegnie od dnia doręczenia podmiotowi kontrolowanemu stanowiska kontrolującego wobec zastrzeżeń.

Ustalenia ujęte w protokole stanowią podstawę podjęcia dalszych czynności w tym dokonania ocen, sporządzenia wniosków, zaleceń pokontrolnych, wydania decyzji, sporządzenia informacji dla jednostek nadrzędnych oraz do powiadamiania właściwego organu w przypadku popełnienia przestępstwa lub wykroczenia.

\*właściwe zakreślić

**10. Uwagi i zastrzeżenia kontrolowanego do niniejszego protokołu**

--

Miejscowość, dnia.....

.....  
*pieczęć, podpis kontrolowanego lub osoby odpowiedzialnej reprezentującej kontrolowanego*

.....  
*pieczęć i podpis kontrolującego*

Protokół kontroli sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach. Otrzymują:

1. kontrolowany - j.w.
2. a/a

Potwierdzenie odbioru przez kontrolowanego (data i czytelny podpis): .....

Protokół doręczono kontrolowanemu za zwrotnym potwierdzeniem odbioru dnia:.....

Osoba reprezentująca kontrolowanego odmówiła podpisania protokołu z kontroli nr .....

Miejscowość, data ..... Podpis kontrolującego.....

Załącznik nr 10		<b>LISTA KONTROLNA SPIWET-MON /powiatowy inspektorat weterynarii/</b>				
pieczęć Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii/nazwa organu przeprowadzającego kontrolę						
<b>PROTOKÓŁ Z KONTROLI W POWIATOWYM INSPEKTORACIE WETERYNARII</b>		Data i godzina rozpoczęcia kontroli:				
		Data i godzina zakończenia kontroli:				
		Data ostatniej kontroli:				
Nr .....						
Kod woj./powiatu/nr protokołu/rok						
<i>Niniejszy protokół jest przeznaczony do oceny sposobu realizacji przez powiatowego lekarza weterynarii krajowych planów kontroli w oparciu o przepisy rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 z dnia 15 marca 2017 r. w sprawie kontroli urzędowych i innych czynności urzędowych przeprowadzanych w celu zapewnienia stosowania prawa żywnościowego i paszowego oraz zasad dotyczących zdrowia i dobrostanu zwierząt, zdrowia roślin i środków ochrony roślin oraz Instrukcję Głównego Lekarza Weterynarii Nr BP.200.1.7.2023 z dnia 4 sierpnia 2023r.</i>						
Nazwa kontrolowanego inspektoratu:			Numer powiatu:			
Powiatowy Inspektorat Weterynarii w .....			Nr .....			
Adres inspektoratu:						
Powiatowy Lekarz Weterynarii (imię i nazwisko):						
Osoba bezpośrednio odpowiedzialna w PIW za wykonanie krajowych planów kontroli:						
Osoba(y) przeprowadzająca(e) kontrolę:						
Imię i nazwisko:						
Stanowisko służbowe:						
Numer upoważnienia:						
Data wystawienia upoważnienia:						
<b>P - prawidłowo</b>		<b>N – stwierdzono nieprawidłowość</b>				
<b>U – uzupełnienie i komentarz</b>		<b>x – znak wstawiany w rubrykę</b>				
<b>I. CZĘŚĆ OGÓLNA</b>				<b>P</b>	<b>N</b>	<b>U</b>
1.	Wykaz osób upoważnionych przez PLW do pobierania próbek					
2.	Upoważnienia i odznaki identyfikacyjne					
3.	Sprzęt do pobierania próbek (narzędzia, opakowania, odzież ochronna itp.)					
4.	Warunki przechowywania pobranych próbek w inspektoracie (chłodziarki, zamrażarki, możliwość odpowiedniego zabezpieczenia)					
5.	Sporządzona analiza dotycząca ilości, wielkości gospodarstw oraz zakładów produkcyjnych, sposobu chowu, profilu produkcji itp.					
6.	Posiadanie aktów prawnych (przepisy polskie, instrukcje, akty prawne UE)					
<b>II. SPOSÓB POBIERANIA, TRANSPORTU, PRZECHOWYWANIA ORAZ DOSTARCZANIA PRÓBEK DO UPOWAŻNIONEGO LABORATORIUM</b>				<b>P</b>	<b>N</b>	<b>U</b>
1.	Przestrzeganie zasady: 1 próbka = 1 zwierzę = 1 protokół pobrania (wykluczenie jednorazowego pobrania kilku próbek od tego samego zwierzęcia)					
2.	Systematyczność realizacji planu (wykluczenie akcyjności)					
3.	Prawidłowość doboru celów					

	(przestrzeganie kryteriów doboru celów, wyniki dodatnie z lat ubiegłych, ustalenia z przeprowadzanych kontroli)			
4.	Przestrzeganie zasady zaskoczenia (pobieranie próbek musi być nieoczekiwane, różne pory pobierania)			
5.	Pobieranie próbek przez osoby upoważnione (przyżyciowe w gospodarstwach, poubojowo w rzeźniach i zakładach produkcyjnych)			
6.	Rodzaj i wielkość pobieranych próbek (zgodność z przepisami rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 z dnia 15 marca 2017 r. w sprawie kontroli urzędowych i innych czynności urzędowych przeprowadzanych w celu zapewnienia stosowania prawa żywnościowego i paszowego oraz zasad dotyczących zdrowia i dobrostanu zwierząt, zdrowia roślin i środków ochrony roślin)			
7.	Sposób zapakowania i oznakowania pobranych próbek po pobraniu			
8.	Wyposażenie do przewożenia i przechowywania próbek (możliwość zapewnienia odpowiedniej temperatury, zamknięcia, plombowanie)			
9.	Przestrzeganie parametrów temperatury oraz czasu przechowywania próbek w inspektoracie			
10.	Przestrzeganie warunków transportu próbek do upoważnionego laboratorium (zapewnienie odpowiednich parametrów temperatury w czasie transportu, wykluczenie ingerencji osób nieupoważnionych)			
<b>III. SPOSÓB PROWADZENIA DOKUMENTACJI</b>		<b>P</b>	<b>N</b>	<b>U</b>
1.	Wojewódzki oraz powiatowy plan badań kontrolnych pozostałości są udostępnione do wglądu			
2.	Pisemna procedura postępowania z próbkami pobieranymi w ramach programu (sposób sporządzania zgodny z instrukcją GLW)			
3.	Protokoły pobrania pojedynczych próbek (sposób sporządzania zgodny z instrukcją GLW)			
4.	Protokoły kontroli pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych (sporządzone do każdej pobranej próbki – załączniki od nr 1 do nr 9 do Instrukcji)			
5.	Wyniki badań laboratoryjnych - dodatnich (komplet posiadanych wyników)			
6.	Miesięczne zestawienia z realizacji planu badań kontrolnych (prawidłowość sporządzania, terminowość przesyłania)			
7.	Przesyłanie do wojewódzkiego koordynatora badań kontrolnych pisemnych uwag i sugestii dotyczących realizacji bieżącego oraz przyszłorocznego planu badań			
8.	Archiwizacja całości dokumentacji			
<b>IV. SPOSÓB POSTĘPOWANIA W PRZYPADKU UZYSKANIA DODATNIH WYNIKÓW BADAŃ LABORATORYJNYCH</b>		<b>P</b>	<b>N</b>	<b>U</b>
1.	Sporządzony wykaz dodatnich wyników badań laboratoryjnych (obejmujący także lata ubiegłe)			
2.	Protokoły z przeprowadzonych dochodzeń (kontrola zakładu lub gospodarstwa, pobranie dodatkowych próbek oraz inne podjęte działania)			
3.	Przeprowadzone niezwłocznie dochodzenie			
4.	Zwiększenie liczby pobieranych próbek w przypadku stwierdzonych wyników dodatnich			
5.	Zgodność prowadzonych postępowań z przepisami rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 z dnia 15 marca 2017 r. w sprawie kontroli urzędowych i innych czynności urzędowych przeprowadzanych w celu zapewnienia stosowania prawa żywnościowego i paszowego oraz zasad dotyczących zdrowia i dobrostanu zwierząt, zdrowia roślin i środków ochrony roślin			
6.	Przekazywanie wyników postępowania wojewódzkiemu lekarzowi weterynarii			

**V. SPOSÓB I TERMIN USUNIĘCIA NIEPRAWIDŁOWOŚCI**

**VI. UZUPEŁNIENIE I KOMENTARZ DO ISTOTNYCH FAKTÓW/PUNKTÓW KONTROLI WYKAZANYCH W KOLUMNIE „U”:**

**VII. OPIS NIEPRAWIDŁOWOŚCI WYKAZANYCH W KOLUMNIE „N”:**

**VIII.OMÓWIENIE DOKONANYCH W PROTOKOLE POPRAWEK, SKREŚLEŃ I UZUPEŁNIEŃ**

Miejscowość, dnia.....

.....  
*pieczęć i/lub podpis osoby odpowiedzialnej za realizację programu*

.....  
*pieczęć i podpis kontrolującego*

Protokół kontroli sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach. Otrzymują:

1. Powiatowy Lekarz Weterynarii w .....
2. a/a

Potwierdzenie odbioru przez kontrolowanego (data i czytelny podpis): .....

Załącznik nr 11  Pieczęć Powiatowego Inspektoratu Weterynarii	<b>LISTA KONTROLNA MON</b> /realizacja programu przez wyznaczonych lekarzy weterynarii/ /bydło, świnie, owce, konie, indyki, kury /			
<b>Protokół Nr...../.....</b>	Data i godzina rozpoczęcia kontroli:			
	Data i godzina zakończenia kontroli:			
	Data ostatniej kontroli:			
<i>Niniejszy protokół jest przeznaczony do oceny sposobu realizacji przez wyznaczonych lekarzy weterynarii upoważnionych przez Powiatowego Lekarza Weterynarii do pobierania próbek zgodnie krajowymi planami kontroli w oparciu o przepisy rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 z dnia 15 marca 2017 r. w sprawie kontroli urzędowych i innych czynności urzędowych przeprowadzanych w celu zapewnienia stosowania prawa żywnościowego i paszowego oraz zasad dotyczących zdrowia i dobrostanu zwierząt, zdrowia roślin i środków ochrony roślin oraz instrukcją Głównego Lekarza Weterynarii Nr BP.200.1.7.2023 z dnia 4 sierpnia 2023r.</i>				
<b>Nazwa zakładu:</b>	<b>Numer weterynaryjny zakładu:</b>  Nr .....			
<b>Adres zakładu:</b>				
<b>Osoba przeprowadzającą kontrolę:</b>				
Imię i nazwisko:				
Stanowisko służbowe:				
Numer upoważnienia:				
Data wystawienia upoważnienia:				
<b>Lekarze weterynarii wyznaczeni do badania w zakładzie:</b>				
<b>P - prawidłowo</b>		<b>N – stwierdzono nieprawidłowość</b>		
<b>U – uzupełnienie i komentarz</b>		<b>x – znak wstawiany w rubrykę</b>		
<b>I. CZĘŚĆ OGÓLNA</b>		<b>P</b>	<b>N</b>	<b>U</b>
1.	Odznaki identyfikacyjne			
2.	Sprzęt do pobierania próbek (narzędzia, opakowania, odzież ochronna itp.)			
3.	Warunki przechowywania pobranych próbek w pomieszczeniu dla lekarzy weterynarii (chłodziarki, zamrażarki, możliwość odpowiedniego zabezpieczenia)			
4.	Posiadanie aktów prawnych (przepisy polskie, instrukcje, akty prawne UE)			
<b>II. SPOSÓB POBIERANIA, TRANSPORTU, PRZECHOWYWANIA ORAZ DOSTARCZANIA PRÓBEK DO POWIATOWEGO INSPEKTORATU WETERYNARII</b>		<b>P</b>	<b>N</b>	<b>U</b>

1.	Przestrzeganie zasady: 1 próbka = 1 zwierzę = 1 protokół pobrania (wykluczenie jednorazowego pobrania kilku próbek od tego samego zwierzęcia)			
2.	Systematyczność realizacji planu (wykluczenie akcyjności)			
3.	Kontrola dokumentacji towarzyszącej zwierzętom przeznaczonym do uboju. (świadectwa zdrowia, paszporty)			
4.	Badanie przedubojowe (stanowisko badania przedubojowego, dziennik badania przedubojowego, możliwość identyfikacji zwierząt).			
5.	Przestrzeganie zasady zaskoczenia (pobieranie próbek musi być nieoczekiwane, różne pory pobierania)			
6.	Badanie poubojowe ( ocena przydatności do spożycia – badania laboratoryjne)			
7.	Rodzaj i wielkość pobieranych próbek (zgodność z przepisami rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 z dnia 15 marca 2017 r. w sprawie kontroli urzędowych i innych czynności urzędowych przeprowadzanych w celu zapewnienia stosowania prawa żywnościowego i paszowego oraz zasad dotyczących zdrowia i dobrostanu zwierząt, zdrowia roślin i środków ochrony roślin)			
8.	Sposób zapakowania i oznakowania próbek po pobraniu			
9.	Wyposażenie do przewożenia i przechowywania próbek (możliwość zapewnienia odpowiedniej temperatury, zamknięcia, plombowanie)			
10.	Przestrzeganie parametrów temperatury oraz czasu przechowywania próbek (w obwodzie)			
11.	Sposób dostarczenia próbek do Powiatowego Inspektoratu Weterynarii (zapewnienie odpowiednich parametrów temperatury w czasie transportu, wykluczenie ingerencji osób nieupoważnionych)			
<b>III. SPOSÓB PROWADZENIA DOKUMENTACJI</b>		<b>P</b>	<b>N</b>	<b>U</b>
1.	Protokoły pobrania próbek (sposób sporządzania zgodny z instrukcją GLW)			
2.	Protokoły kontroli (sposób sporządzania zgodny z instrukcją GLW)			
3.	Rejestr próbek pobranych w obwodzie			
4.	Sposób informowania zakładu o pobraniu próbek (zgodny z instrukcją GLW)			
<b>IV. UZUPEŁNIENIE I KOMENTARZ DO ISTOTNYCH FAKTÓW / PUNKTÓW KONTROLI WYKAZANYCH W KOLUMNIE „U” :</b>				



**V. OPIS NIEPRAWIDŁOWOŚCI WYKAZANYCH W KOLUMNIE „N”**

**VI. SPOSÓB I TERMIN USUNIĘCIA NIEPRAWIDŁOWOŚCI**

**VII. OMÓWIENIE DOKONANYCH W PROTOKOLE POPRAWEK, SKREŚLEŃ I UZUPEŁNIEŃ**

## VIII. POUCZENIE O PRAWACH I OBOWIĄZKACH

Kontrolowany został pouczony (TAK / NIE\*) o:

1) obowiązku zapewnienia kontrolującemu pomocy niezbędnej do wykonywania czynności kontrolnych,

2) prawie do:

- zgłoszenia zastrzeżeń na piśmie do ustaleń zawartych w protokole kontroli, przed jego podpisaniem, w terminie 7 dni od dnia otrzymania protokołu kontroli,

- odmowy podpisania protokołu kontroli, przy złożeniu w terminie 7 dni od jego otrzymania wyjaśnienia przyczyn odmowy,

3) tym, że odmowa podpisania protokołu nie stanowi przeszkody do podpisania protokołu przez kontrolującego i realizacji ustaleń kontroli.

W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń do protokołu kontroli, termin odmowy podpisania protokołu wraz z podaniem jej przyczyn biegnie od dnia doręczenia podmiotowi kontrolowanemu stanowiska kontrolującego wobec zastrzeżeń.

Ustalenia ujęte w protokole stanowią podstawę podjęcia dalszych czynności w tym dokonania ocen, sporządzenia wniosków, zaleceń pokontrolnych, wydania decyzji, sporządzenia informacji dla jednostek nadrzędnych oraz do powiadamiania właściwego organu w przypadku popełnienia przestępstwa lub wykroczenia.

\*właściwe zakreślić

## IX. UWAGI I ZASTRZEŻENIA KONTROLOWANEGO DO NINIEJSZEGO PROTOKOŁU

Miejscowość, dnia.....

.....  
*pieczęć i/lub podpis osoby odpowiedzialnej za realizację programu*

.....  
*pieczęć i podpis kontrolującego*

Protokół kontroli sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach. Otrzymują:

1. Powiatowy Lekarz Weterynarii w .....
2. a/a

Potwierdzenie odbioru przez kontrolowanego (data i czytelny podpis): .....

Załącznik nr 12

.....  
pieczęć Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii

Kwartalne / Roczne zestawienie z realizacji PLANU nr .....na terenie województwa.....  
w..... kwartale.....r/w roku.....

Lp.	Kierunek badania (symbol grupy i nazwa badanego związku)	Gatunek zwierzęcia lub nazwa materiału pobranego do badań	Rodzaj pobranych tkanek (materiału) do badań	Liczba pobranych próbek	Liczba próbek przewidzianych do pobrania w rocznym programie	Miejsce pobrania próbek (gospodarstwo, rzeźnia, zakład ...)	Laboratorium do którego wysłano próbki	Stwierdzono dodatni wynik badania (nr wyniku badania)	Uwagi
1.									
2.									
3.									
4.									
5.									

.....  
podpis i pieczęć Wojewódzkiego Lekarza Weterynarii

pieczęć Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii

Kwartalne / Roczne zestawienie z wyników niezgodnych próbek pobranych w ramach PLANU nr .....na terenie województwa..... w .....kwartale/ roku.....

BADANIE KONTROLNE														
Lp.	Kierunek badania (podać również symbol grupy i nazwa badanego związku)	Gatunek zwierzęcia lub nazwa materiału pobranego do badań	Rodzaj pobranych tkanek (materiału) do badań , <u>identyfikator próbki, data pobrania próbki</u>	Liczba pobranych próbek	Kraj pochodzenia (w przypadku próbek pochodzących spoza terenu Polski)	Miejsce pobrania próbek (gospodarstwo, rzeźnia, zakład, punkt)	Laboratorium do którego skierowano próbkę- data	Stwierdzono dodatni wynik badania (nr sprawozdania z badania, data)	Gospodarstwo pochodzenia (adres, dane personalne właściciela)	Wyniki dochodzenia (streścić krótko co ustalono w trakcie dochodzenia)	Podjęte decyzje (krótko napisać czego dotyczyły uwzględniając ilości np.: produktów lub sztuk zatrzymanych)	Liczba i gatunek zwierząt, ilość i rodzaj produktów poch. zw. zatrzymanych w wyniku dochodzenia	Ilość i rodzaj produktu zutilizowanego	Uwagi!
1														
2														
3														
4														
5														

podpis i pieczęć Wojewódzkiego Lekarza Weterynarii

pieczęć Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii

Kwartalne / Roczne zestawienie z wyników próbek pobranych w ramach dochodzenia w ramach PLANU nr ..... na terenie województwa..... w..... kwartale /roku.....

L.p.	Liczba i rodzaj próbek pobranych w ramach dochodzenia, (identyfikator próbki, data pobrania)	Gatunek zwierzęcia lub nazwa materiału pobranego do badań	Laboratorium do którego skierowano próbki-data	Stwierdzono dodatni lub ujemny wynik badania (nr sprawozdania z badania, data)	Wyniki dochodzenia ( streścić krótko co ustalono w trakcie dochodzenia)	Podjęte decyzje (krótko napisać czego dotyczyły uwzględniając ilości np.: produktów lub sztuk zatrzymanych)	Liczba i gatunek zwierząt, ilość i rodzaj produktów poch. zw. zatrzymanych w wyniku dochodzenia	Ilość i rodzaj produktu zutilizowanego	Ilość i gatunek zwierząt, a także elementów zwierzęcych poddanych utylizacji	Naruszanie prawa	Czy gospodarstwo zostało objęte kontrolą wzmocnioną? Odp. TAK/NIE
1											
2											
3											
4											
5											

podpis i pieczęć Wojewódzkiego Lekarza Weterynarii

**Załącznik nr 15**

Raport z działań po wyniku niezgodnym dotyczący gospodarstwa, w którym pobrano lub z którego pochodziło zwierzę, od którego pobrano próbkę w ramach PLANU nr .....

Raport należy przesłać na adres [ssl\\_monitoring@wetgiw.gov.pl](mailto:ssl_monitoring@wetgiw.gov.pl) nie później niż 48 godzin od daty otrzymania informacji o niezgodności.

Kolejny raport jest raportem końcowym po zakończeniu dochodzenia.

<b>Lp.</b>	<b>Działanie</b>	<b>Rezultat</b>
1	Identyfikator próbki	
2	Kierunek badania	
3	Data i godzina przygotowania raportu	
4	Województwo	
5	Powiat	
6	Imię i nazwisko osoby sporządzającej raport	
7	Nazwa i adres gospodarstwa/podmiotu, u którego pobrano próbkę	
8	Data pobrania próbki	
9	Data wysyłki próbki do badań	
10	Data otrzymania wyniku badań z ZHW	
	Data otrzymania wyniku badań z PIW-PIB w Puławach (jeżeli próbka była przesyłana do badań potwierdzających lub pobrana jako podejrzana)	
11	Wynik (wartość z niepewnością) badania laboratoryjnego z ZHW	
	Wynik (wartość z niepewnością) badania laboratoryjnego z PIW-PIB w Puławach (jeżeli próbka była przesyłana do badań potwierdzających lub pobrana jako podejrzana)	
12	Liczba i gatunki zwierząt w gospodarstwie	
13	Czy wydano zakaz wprowadzania zwierząt do obrotu, w tym również do uboju	
14	Opis podjętych działań w ramach dochodzenia– w punktach	
15	Stwierdzona przyczyna niezgodności (po zakończeniu dochodzenia)	
16	Czy o przedmiotowej sprawie byli informowani inni PLW (jeśli tak, należy określić które jednostki IW oraz opisać czego dotyczyły powiadomienia)	
17	Nałożone sankcje	

**Załącznik nr 16**

Raport z działań po wyniku niezgodnym dotyczący rzeźni/zakładu, w którym pobrano próbkę w ramach PLANU nr .....

Pierwszy raport należy przesłać na adres [ssl\\_monitoring@wetgiw.gov.pl](mailto:ssl_monitoring@wetgiw.gov.pl) nie później niż 48 godzin od daty otrzymania informacji o niezgodności.

Kolejny raport jest raportem końcowym po zakończeniu dochodzenia.

Lp.	Działanie	Rezultat
1	Identyfikator próbki	
2	Kierunek badania	
3	Data i godzina przygotowania raportu	
4	Województwo	
5	Powiat	
6	Imię i nazwisko osoby sporządzającej raport	
7	Nazwa i adres podmiotu, w którym pobrano próbkę (w tym numer WNI)	
8	Data pobrania próbki	
9	Czy zatrzymano sztukę od której pobrano próbki do czasu otrzymania wyniku	
10	Data wysyłki próbki do badań	
11	Data otrzymania wyniku badań z ZHW Data otrzymania wyniku badań z PIW-PIB w Puławach (jeżeli próbka była przesyłana do badań potwierdzających lub pobrana jako podejrzana)	
12	Wynik (wartość z niepewnością) badania laboratoryjnego z ZHW Wynik (wartość z niepewnością) badania laboratoryjnego z PIW-PIB w Puławach (jeżeli próbka była przesyłana do badań potwierdzających lub pobrana jako podejrzana)	
13	Wielkość partii (w tym ilość zwierząt pochodzących z tego samego gospodarstwa)	
14	Opis podjętych działań w ramach dochodzenia– w punktach	
15	Stwierdzona przyczyna niezgodności (po zakończeniu dochodzenia)	
16	Czy o przedmiotowej sprawie byli informowani inni PLW (jeśli tak, należy określić które jednostki IW oraz opisać czego dotyczyły powiadomienia)	
17	Nałożone sankcje	

Ostateczne streszczenie działań po wyniku niezgodnym próbki pobranej w gospodarstwie lub rzeźni w ramach PLANU nr ..... (**streszczenie powinno zawierać elementy wszystkich etapów dochodzenia i obejmować działania także w innych powiatach/województwach – jeżeli były prowadzone**)

Lp.	Działanie	Rezultat
1	Województwo i powiat	
2	Identyfikator próbki	
3	Kierunek badania	
4	Materiał / Matryca	
5	Gatunek zwierzęcia	
6	Miejsce pobrania	
7	Data pobrania próbki	
8	Laboratorium badające próbkę	
9	Data wysyłki próbki do badań	
10	Stwierdzony związek/analit	
11	Data otrzymania wyniku badań z ZHW	
12	Data otrzymania wyniku badań z PIW-PIB w Puławach (jeżeli próbka była przesyłana do badań potwierdzających lub pobrana jako podejrzana)	
13	Wynik (wartość z niepewnością) badania laboratoryjnego z ZHW	
14	Wynik (wartość z niepewnością) badania laboratoryjnego z PIW-PIB w Puławach (jeżeli próbka była przesyłana do badań potwierdzających lub pobrana jako podejrzana)	
15	Skrótowy opis podjętych działań w ramach dochodzenia– w punktach	
16	Stwierdzone w dochodzeniu elementy dochodzenia- <b>zgodnie z przykładami poniżej tabeli</b>	
17	Stwierdzona przyczyna niezgodności - <b>zgodnie z przykładami poniżej tabeli</b>	
18	Czy o przedmiotowej sprawie byli informowani inni PLW (jeśli tak, należy określić które jednostki IW oraz opisać czego dotyczyły powiadomienia)	
19	Nałożone sankcje	



### **Elementy dochodzenia:**

- podejrzenie nielegalnego działania, niezgodnego z prawem
- brak dowodów na nielegalne leczenie
- dowód na nielegalne leczenie
- zanieczyszczenie przypadkowe
- kontrola w gospodarstwie
- kontrola w rzeźni
- kontrola w zakładzie
- sprawdzenie zapisów np. w książkach leczenia
- pobieranie próbek podejrzanych w celu potwierdzenia nielegalnego leczenia po wyniku niezgodnym
- dowód na nieprawidłowości
- kary pieniężne lub zakaz współpracy
- sprawdzenie przed wypuszczeniem na rynek
- zabicie zwierząt
- zniszczenie produktów
- nielegalne działanie, niezgodne z prawem
- zanieczyszczenie/przekroczenie może spowodować zagrożenie dla zdrowia konsumentów
- podejrzenia nieprawidłowości
- zatrzymanie przed wypuszczeniem partii na rynek
- oczekiwanie na wyjaśnienie dochodzenia lub wyniki badań przed wypuszczeniem na rynek
- wypuszczenie na rynek/ zwolnienie partii
- produkty zostały zniszczone z powodu ryzyka dla zdrowia ludzkiego
- zwierzęta i produkty zaklasyfikowane jako nienadające się do spożycia przez ludzi
- przemieszczanie zwierząt lub produktów zostało ograniczone
- zniesienie zakazu po prawidłowych wynikach badań
- informacje zostały przekazane innym właściwym organom
- powiadomienie RASFF
- zintensyfikowana kontrola w zakładzie przed wypuszczeniem na rynek
- zintensyfikowana kontrola w rzeźni
- zanieczyszczenie ze środowiska
- podejrzenie zanieczyszczenia ze środowiska
- podejrzenie występowania naturalnego/ endogennego
- podejrzenie zanieczyszczenia/wystąpienia przekroczenia przypadkowego
- wycofanie z rynku

### **Stwierdzona przyczyna niezgodności:**

- Przypadkowe zanieczyszczenie/przekroczenie
- Wykorzystanie kaskadowe
- Zanieczyszczenie środowiskowe
- Nielegalne zastosowanie/ świadome nielegalne działanie
- Występowanie naturalne
- Nie przestrzegano okresu karencji
- Przestrzegano okresu karencji
- Inne
- Nieznana

# Instrukcja tworzenia zleceń na badanie potwierdzające i z dochodzenia oraz udostępniania zleceń w systemie E-KLIENT

## A. Zlecenie potwierdzające

Po stwierdzeniu w laboratorium wyniku niezgodnego na podstawie badania wykonanego metodą przesiewową (screening test) powinien on być potwierdzony metodą potwierdzającą (confirmatory test). Jeśli badanie zostało wykonane w laboratorium terenowym (ZHW) a będzie potwierdzane w laboratorium referencyjnym przekazanie próbki powinno być zarejestrowane w systemie e-klient. Dokonywane jest to w następujący sposób:

1. W liście zleceń należy odnaleźć to, które ma być skierowane do potwierdzenia.

Home / Zlecenia

Zlecenia    Krajowy Program Badań Kontrolnych    Słownik grup

Numer zlecenia    Wszystkie    Sporządzający    Wszystkie    🔍    ↻

#	Numer zlecenia	Laboratorium realizujące	Sporządzający	Status	Typ	Data dodania	Akcje
1	1/18.01.2017/	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-13 09:03:02	👁️ 📄
2	0216001/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej we Wrocławiu		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-13 10:15:26	👁️ 📄
3	2815/001	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 09:15:19	👁️ 📄
4	3214001	Państwowy Instytut Weterynaryjny - Państwowy Instytut Badawczy Puławy		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 09:26:52	👁️ ➡️ 📄
5	01/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 10:13:27	👁️ 📄
6	2815/007	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 10:50:00	👁️ 📄
7	2815/002	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 11:06:27	👁️ 📄
8	1/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 11:56:42	👁️ 📄
9	2/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 12:45:07	👁️ 📄
10	1/EF/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 12:56:45	👁️ 📄

« 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 »    strona 1 /

Dodaj zlecenie ASF    Pusty protokół pobrania próby    Nakładka mapy

2. Wciskamy strzałkę w kolumnie „Akcje” obok wybranego zlecenia.

#	Numer zlecenia	Laboratorium realizujące	Sporządzający	Status	Typ	Data dodania	Akcje
1	3214001	Państwowy Instytut Weterynaryjny - Państwowy Instytut Badawczy Puławy		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 09:26:52	👁️ ➡️ 📄

- Pojawia się formularz zlecenia badania potwierdzającego.
- Wypełniamy formularz. Domyślnie pojawiają się w nim badania, które były wykonywane w laboratorium, można je jednak zmieniać zgodnie z potrzebami.

Home Zlecenia

Krajowy Program Badań

Numer zlecenia

# Numer zlecenia La

1	1/18.01.2017/	Za
2	0216001/2017	Za
3	2815/001	Za
4	3214001	Pa
5	01/2017	Za
6	2815/007	Za
7	2815/002	Za
8	1/2017	Za
9	2/2017	Za
10	1/EF/2017	Za

Wpisz nazwę lub NIP zleceniodawcy

B3d - Mikotoksyny - Ochratoksyna A metodą domyślną

Wybierz kierunek badania z listy. Aby wyszukać konkretny kierunek, wpisz

Wpisz nazwę lub NIP adresata

Wpisz nazwę lub NIP płatnika

Możesz podać dodatkowe uwagi do zlecenia

Wyślij Anuluj

Data dodania Akcje

2017-01-13 09:03:02

2017-01-13 10:15:26

2017-01-16 09:15:19

2017-01-16 09:26:52

2017-01-16 10:13:27

2017-01-16 10:50:00

2017-01-16 11:06:27

2017-01-16 11:56:42

2017-01-16 12:45:07

2017-01-16 12:56:45

strona 1 / 1

Dodaj zlecenie ASF Pusty protokół pobrania próby Nakładka mapy

- Zatwierdzamy formularz przyciskiem „Wyślij”

## B. Kontynuacja badań (dochodzenie, nadzór)

Uzyskanie wyniku niezgodnego powoduje konieczność przeprowadzenia kolejnych badań. Celem ich może być przeprowadzenie dochodzenia lub nadzór nad podmiotem u którego otrzymano wynik niezgodny. Kolejne pobrane próbki (zlecenia) powinny być rejestrowane w systemie e-klient ze wskazaniem na podstawie której próbki toczy się dochodzenie. Rejestracja w systemie e-klient dokonywana jest w następujący sposób:

1. W liście zleceń należy odnaleźć to, na podstawie którego (wynik niezgodny) wykonywane są kolejne badania.

Home / Zlecenia

Zlecenia    Krajowy Program Badań Kontrolnych    Słownik grup

Numer zlecenia    Wszystkie    Sporządzający    Wszystkie    🔍    ↻

#	Numer zlecenia	Laboratorium realizujące	Sporządzający	Status	Typ	Data dodania	Akcje
1	1/18.01.2017/	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-13 09:03:02	👁️ 📄
2	0216001/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej we Wrocławiu		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-13 10:15:26	👁️ 📄
3	2815/001	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 09:15:19	👁️ 📄
4	3214001	Państwowy Instytut Weterynaryjny - Państwowy Instytut Badawczy Puławy		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 09:26:52	👁️ ➔ 📄
5	01/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 10:13:27	👁️ 📄
6	2815/007	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 10:50:00	👁️ 📄
7	2815/002	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 11:06:27	👁️ 📄
8	1/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 11:56:42	👁️ 📄
9	2/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 12:45:07	👁️ 📄
10	1/EF/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 12:56:45	👁️ 📄

« 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 »    strona 1 /

[Dodaj zlecenie ASF](#)    [Pusty protokół pobrania próby](#)    [Nakładka mapy](#)

Uwaga: Pierwotne próbki mogły być pobrane w innym powiecie i są dostępne tylko dla pracowników tamtego PIWu. Powinny być one udostępnione dla PIWu/PIWów, w których będą pobierane kolejne próbki.

2. Po kliknięciu ikony oczka pojawiają się szczegółowe informacje o zleceniu.

Home / Zlecenia / Zlecenie #21

Zlecenie #21

Typ zlecenia	Badanie urzędowe monitoringowe
Profil	krajowy program monitoringu pozostałości - żywność
Lokalizacja	ZHW Białystok test
Numer	21
Nazwa projektu	Badania kontrolne zawartości promieniotwórczych izotopów cezu w żywności pochodzenia zwierzęcego - owca - rzeżnia - mięśnie - radioizotopy (392)
Status	zrealizowane
Etykieta wyniku	niezgodny

[Drukuj protokół](#)    [Drukuj zlecenie](#)    [Pliki wyniku](#)    [Etykieta wyniku](#)    [Udostępnij](#)    [Rozszerzenie badań](#)

Protokół

Lista korekt

Nadzór

- Wybieramy przycisk „Rozszerzenie badań”.
- Wypełniamy formularz zlecenia (rozbity na kilka ekranów).

Home / Zlecenia / Nowe zlecenie

1 Profil badań

Zlecenie będzie oznaczone jako rozszerzenie badań zlecenia o numerze 21

Lokalizacja

Profil

[Dalej](#)

- Zatwierdzamy wypełnione zlecenie.

### C. Udostępnienie zlecenia

Zlecenia przygotowane w systemie e-klient widoczne są tylko dla podmiotu je przygotowującego, laboratorium do którego są kierowane oraz uprawnionego organu wyższego szczebla np. WIW lub GIW. W przypadku konieczności przekazania informacji o zleceniu innemu Powiatowemu Inspektoratowi Weterynarii (np. w celu pobrania kolejnych próbek) operację tę należy zarejestrować w systemie e-klient.

- Na liście zleceń odszukujemy to, które ma być udostępnione.

Home / Zlecenia

Zlecenia Krajowy Program Badań Kontrolnych Słownik grup

Numer zlecenia  Wszystkie  Sporządzający  Wszystkie

#	Numer zlecenia	Laboratorium realizujące	Sporządzający	Status	Typ	Data dodania	Akcje
1	1/18.01.2017/	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-13 09:03:02	
2	0216001/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej we Wrocławiu		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-13 10:15:26	
3	2815/001	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 09:15:19	
4	3214001	Państwowy Instytut Weterynaryjny - Państwowy Instytut Badawczy Puławy		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 09:26:52	
5	01/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 10:13:27	
6	2815/007	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 10:50:00	
7	2815/002	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 11:06:27	
8	1/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 11:56:42	
9	2/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 12:45:07	
10	1/EF/2017	Zakład Higieny Weterynaryjnej w Olsztynie		zrealizowane	Badanie urzędowe monitoringowe	2017-01-16 12:56:45	

« 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 »

strona 1 /

[Dodaj zlecenie ASF](#) [Pusty protokół pobrania próby](#) [Nakładka mapy](#)

2. Klikamy ikonę oka.
3. Pojawiają się szczegółowsze informacje o zleceniu.

Home / Zlecenia / Zlecenie #21

Zlecenie #21

Typ zlecenia	Badanie urzędowe monitoringowe
Profil	krajowy program monitoringu pozostałości - żywność
Lokalizacja	ZHW Białystok test
Numer	21
Nazwa projektu	Badania kontrolne zawartości promieniotwórczych izotopów cezu w żywności pochodzenia zwierzęcego - owca - rzeźnia - mięśnie - radioizotopy (392)
Status	zrealizowane
Etykieta wyniku	niezgodny

Drukuj protokół Drukuj zlecenie Pliki wyniku Etykieta wyniku Udostępnij Rozszerzenie badań

Protokół

Lista korekt

Nadzór

4. Wybieramy przycisk „Udostępnij”.
5. W formularzu wpisujemy nazwę powiatu, kod pocztowy lub TERYT powiatu któremu zlecenie ma być udostępnione.

Home piw\_pulawy

Home Zlecenia Zlecenie #21

Zlecenie #21

Typ zlecenia	Badanie u
Profil	krajowy pr
Lokalizacja	ZHW Biał
Numer	21
Nazwa projektu	Badania k
Status	zrealizowa
Etykieta wyniku	niezgodny

Drukuj protokół Drukuj zlecenie

Protokół

Lista korekt

Nadzór

Udostępnij zlecenie innym inspektoratom

Upoważnione powiaty

- 0201 - powiat bolesławiecki
- 0663 - miasto na prawach powiatu Lublin
- 1436 - powiat zwoleński

Wpisz nazwę powiatu, kod teryt lub miejscowość

Zamknij