



INSPEKCJA WETERYNARYJNA

I N S T R U K C J A **GLÓWNEGO LEKARZA WETERYNARII**

Nr GIWpr 02010-8/2019
z dnia 3 kwietnia 2019r.

**w sprawie zakresu i sposobu realizacji krajowego
programu badań kontrolnych substancji niedozwolonych
oraz pozostałości chemicznych, biologicznych i
produktów leczniczych u zwierząt i w żywności
pochodzenia zwierzęcego**

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 2018 r. poz. 1557, z późn. zm.).

WSTĘP

„Krajowy program badań kontrolnych substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych u zwierząt i w produktach pochodzenia zwierzęcego, w wodzie przeznaczonej do pojenia zwierząt i paszach”, zwany dalej „Programem”, prowadzony jest na podstawie „Krajowego programu badań kontrolnych obecności substancji niedozwolonych oraz pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych u zwierząt i w żywności pochodzenia zwierzęcego” (National Residue Control Plan – NRCP).

Program ma na celu:

- wykrywanie przypadków stosowania substancji niedozwolonych lub stosowania substancji dozwolonych niezgodnie z przepisami Unii Europejskiej i przepisami o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt w przypadku substancji z grupy A, określonych w załączniku nr 1 do rozporządzenia 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), zwanego dalej **rozporządzeniem monitoringowym**;
- wykrywanie przekroczenia dopuszczalnych poziomów pozostałości produktów leczniczych oraz zanieczyszczeń chemicznych i innych zanieczyszczeń w przypadku substancji z grupy B, określonych w załączniku nr 1 do rozporządzenia monitoringowego;
- 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.) - w zakresie pozostałości produktów leczniczych weterynaryjnych, wymienionych w rozporządzeniu monitoringowym,

- kontrolowanie maksymalnego poziomu pestycydów, określonego 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.)
- kontrolowanie środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego w celu stwierdzenia zgodności z wymaganiami określonymi w prawodawstwie weterynaryjnym,
- badanie i wykrywanie przyczyn powstawania i występowania pozostałości w artykułach spożywczych pochodzenia zwierzęcego w celu ochrony zdrowia publicznego.

Jednocześnie realizacja Programu pozwoli na wyeliminowanie środków spożywczych o niewłaściwej jakości zdrowotnej i umożliwi ochronę zdrowia publicznego oraz umożliwi prowadzenie handlu stanowiącego, zgodnie z art. 2 pkt 5 ustawy z dnia 10 grudnia 2003 r. o kontroli weterynaryjnej w handlu (Dz. U. z 2015 r. poz. 519, z późn. zm.), swobodny obrót pomiędzy państwami członkowskimi w rozumieniu art. 28 ust. 2 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej (Dz. U. Nr 90 poz. 864, z późn. zm.).

I. PRZEDMIOT INSTRUKCJI

Przedmiotem instrukcji jest zakres i sposób realizacji Programu.

II. CEL INSTRUKCJI

Celem instrukcji jest uszczegółowienie i ujednolicenie 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 niedozwolonych lub przekroczenia dopuszczalnego maksymalnego poziomu pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych;
- 5) sposobu prowadzenia dokumentacji z wykonywanych czynności;
- 6) sposobu postępowania w laboratorium.

III. PRZEPISY PRAWNE

Niniejsza instrukcja została opracowana zgodnie z poniższymi 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.

1. Ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. z 2018 r. poz. 1557, z późn. zm.).
2. Ustawa z dnia 16 grudnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. z 2017 r. poz. 242, z późn. zm.)
3. Ustawa z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz. U. z 2018 r. poz. 1541, z późn. zm.).
4. Ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. z 2018 r. poz. 1967).
5. Ustawa z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2017 r. poz. 2211, z późn. zm.).
6. Ustawa z dnia 15 lipca 2011r. – o kontroli w administracji rządowej (Dz. U. Nr 185, poz. 1092).
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. Nr 207, poz. 1502).

PRZEPISY UNII EUROPEJSKIEJ:

1. 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 31 z 01.02.2002 r., str. 1—24, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 15, t. 06, str. 463 – 486);

2. 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 z 30.04.2004 r., str. 1—54, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 34, str. 319 - 337);
3. 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 139 z 30.04.2004 r. str. 55—205, z późn. zm, Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 45, str. 14 - 74.);
4. Rozporządzenie (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiające szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. UE L 139 z 30.04.2004 r., str. 206—320, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 45, str. 75 - 119);
5. Rozporządzenie (WE) nr 882/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie kontroli urzędowych przeprowadzanych w celu sprawdzenia zgodności z prawem paszowym i żywnościowym oraz regułami dotyczącymi zdrowia zwierząt i dobrostanu zwierząt (Dz. Urz. UE L 165 z 30.04.2004 r. str. 1—141, z późn. zm., Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 45, str. 200 - 251);
6. 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 95 z 7.04.2017, str. 1);
7. 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 338 z 22.12.2005 r., str. 27, z późn. zm.);
8. 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 152 z 16.6.2009, str. 11, z późn. zm.);
 9. 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 15 z 20.1.2010, str. 1-72, z późn. zm.)
 10. Rozporządzenie Rady (EWG) nr 315/93 z dnia 8 lutego 1993 r. ustanawiające procedury Wspólnoty w odniesieniu do substancji skażających w żywności (Dz. Urz. WE L 37, z 13.02.1993 r., str. 1-3, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 15, t. 02, str. 204 - 206);
 11. Rozporządzenie Komisji (WE) nr 1881/2006 z dnia 19 grudnia 2006 r. ustalające najwyższe dopuszczalne poziomy niektórych zanieczyszczeń w środkach spożywczych (Dz. Urz. WE L 364, z 20.12.2006 r. str. 5, z późn. zm.);
 12. 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 70 z 16.3.2005 r., str. 1—16, z późn. zm.);
 13. 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 40 z 11.2.2009, str. 7, z późn. zm.);
 14. Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1069/2009 z dnia 21 października 2009 r. określające przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego, nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi, i uchylające rozporządzenie (WE) nr 1774/2002 (Dz. Urz. UE L 300 z 14.11.2009, str. 1, z późn. zm.);

15. Decyzja 97/747/WE z dnia 27 października 1997 r. ustalająca poziomy i częstotliwości pobierania próbek przewidzianych dyrektywą Rady 96/23/WE w sprawie kontroli niektórych substancji i ich pozostałości w niektórych produktach zwierzęcych (Dz. Urz. WE L 303 z 6.11.1997, str. 12, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 22, str. 76 - 79);
16. Decyzja Komisji 98/179/WE z dnia 23 lutego 1998 r. ustanawiająca szczegółowe zasady pobierania próbek do celów monitorowania niektórych substancji i ich pozostałości u żywych zwierząt i w produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. Urz. WE L 65 z 5.3.1998, str. 31, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne: rozdz. 3, t. 22, str. 312 - 315);
17. Decyzja Rady 199/879/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. WE L 331, z 23.12.1999 r., str. 71, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne: rozdz. 3, t. 28, str. 25 - 26);
18. 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 221, z 17.08. 2002 r., str. 8, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 36, str. 493 - 521);
19. Decyzja Komisji 2005/34/WE z dnia 11 stycznia 2005r. ustanawiająca zharmonizowane normy badania na obecność niektórych pozostałości w produktach pochodzenia zwierzęcego przywożonego z krajów trzecich (Dz. Urz. UE L 16 z 20.01.2005 r. str. 61, z późn. zm.);

IV. ZAKRES BADAŃ

1. Zgodnie z § 3 ust. 1 rozporządzenia monitoringowego zwierzęta oraz produkty pochodzenia zwierzęcego bada się na obecność substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych.
2. Badania zgodnie z § 3 ust. 1 rozporządzenia monitoringowego obejmują wydaliny, płyny ustrojowe zwierząt żywych, tkanki i narządy zwierząt, produkty pochodzenia zwierzęcego oraz wodę przeznaczoną do pojenia zwierząt i pasze.
3. W przypadku substancji z grupy A (załącznik nr 1 rozporządzenia monitoringowego), badania prowadzi się w celu stwierdzenia stosowania substancji niedozwolonych lub stosowania substancji dozwolonych niezgodnie z przepisami Unii Europejskiej i przepisami o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt. Celem badania jest wykrycie w/w substancji.

4. W przypadku substancji z grupy B (załącznik nr 1 rozporządzenia monitoringowego), badania prowadzi się w celu stwierdzenia nieprzekroczenia dopuszczalnego poziomu pozostałości produktów leczniczych oraz zanieczyszczeń chemicznych i innych zanieczyszczeń.
5. Zakres badań, gatunki zwierząt, minimalne liczby pobieranych próbek produktów pochodzenia zwierzęcego oraz minimalne liczby zwierząt, od których pobiera się próbki, są określone w załączniku nr 2 rozporządzenia monitoringowego.

Celem badania jest kontrolowanie poziomów następujących substancji.

GRUPA A – Substancje wykazujące działanie anaboliczne oraz substancje, których stosowanie u zwierząt jest niedozwolone	
A 1	Stilbeny, pochodne stilbenów oraz ich sole i estry
A 2	Substancje tyreostatyczne
A 3	Steroidy
A 4	Laktony kwasu rezorcylowego, w tym zeranol
A 5	Beta-agoniści
A 6	Substancje farmakologicznie czynne, które są określone w tabeli 2 załącznika do rozporządzenia 37/2010 z dnia 22 grudnia 2009 r. <i>w sprawie substancji farmakologicznie czynnych i ich klasyfikacji w odniesieniu do maksymalnych limitów pozostałości w środkach spożywczych pochodzenia zwierzęcego</i>
GRUPA B – Produkty lecznicze, w tym substancje niedozwolone, które mogły być użyte do celów weterynaryjnych, zanieczyszczenia chemiczne oraz inne zanieczyszczenia	
B 1	Substancje przeciwbakteryjne, w tym antybiotyki, sulfonamidy, chinolony
B 2	Inne produkty lecznicze
B 2a	Leki przeciwwrobacze
B 2b	Kokcydiostatyki
B 2c	Karbaminiany i pyretroidy
B 2d	Neuroleptyki
B 2e	Niesteroidowe leki przeciwzapalne
B 2f	Inne substancje farmakologicznie czynne
B 3	Zanieczyszczenia chemiczne i inne zanieczyszczenia
B 3a	Pestycydy chloroorganiczne i polichlorowane bifenyle (PCB)

B 3b Pestycydy fosforoorganiczne
B 3c Pierwiastki toksyczne
B 3d Mikotoksyny
B 3e Barwniki
B 3f Inne

V. RODZAJ I WIELKOŚĆ PRÓBEK

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

Rodzaj próbki	Wielkość próbki	Gatunki zwierząt	Uwagi
Mocz	150 ml	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate	
Krew (surowica lub osocze)	100 (10 – 30) ml	bydło, świnie, drób, owce, kozy	Krew w kierunku grupy A3 – 100 ml (bez dodatku heparyny) – 20 ml surowicy; krew w kierunku grupy A6 – 30 ml osocza (heparynizowanej krwi) (od drobiu – 10 ml)
Mięśnie	300 g	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate, drób, zwierzęta łowne, zwierzęta dzikie utrzymywane przez człowieka, króliki	

Wątroba	200 g	bydło, świnie, owce, kozy, koniowate, drób, zwierzęta łowne, zwierzęta dzikie utrzymywane przez człowieka, króliki	drób - próbka łączna z gospodarstwa
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, koniowate, drób, zwierzęta łowne, zwierzęta dzikie utrzymywane przez człowieka, króliki	w kierunku grupy A3 – tłuszcz okołonerkowy
Sierść	2 g	bydło, świnie	w suchym pojemniku, kopercie lub folii aluminiowej (nie należy stosować do tego celu opakowań foliowych)

Woda przeznaczona do pojenia zwierząt	200 ml	bydło, świnie, drób	
Pasze	500 g lub 500 ml	bydło, świnie, drób, ryby	
Mleko surowe	500 ml	krowy, kozy, owce	
Jaja	12 szt.	kury, przepiórki, inne gatunki drobiu	
Ryby	1 ryba (1 kg)		
Miód	200 g		
Mięśnie, mleko, jaja, pobierane w kierunku skażeń promieniotwórczych	1 kg.		
Przywożone produkty pochodzenia zwierzęcego	300 g		
Produkty pochodzenia zwierzęcego i żywność zawierająca jednocześnie środki spożywcze pochodzenia niezwierzęcego i produkty pochodzenia zwierzęcego znajdujące się w rolniczym handlu detalicznym	300 g		

VI. 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 programu 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 i 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 programu 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 i 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 i kontaktowych numerów telefonów i faksów.

B. Podział ogólnej liczby próbek przewidzianej w Programie

1. Podział ogólnej liczby próbek, przewidzianej w programie dla danego województwa na poszczególne powiaty, dokonywany jest przez WLW przy pomocy wojewódzkiego pełnomocnika ds. monitoringu pozostałości. 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 zakładów/gospodarstw:
 - drobiu rzeźnego z podziałem na gatunki (kurczęta, indyki, kaczki, gęsi) i podaniem liczebności stada,
 - bydła (powyżej 100 sztuk),
 - świń (powyżej 500 sztuk),
 - ryb (gospodarstwa rybackie),
 - miodu (pasieki powyżej 40 rodzin pszczelich),
 - jaj konsumpcyjnych,
 - zajmujących się przywozem produktów pochodzenia zwierzęcego z państw trzecich lub wprowadzaniem produktów pochodzenia zwierzęcego na terytorium Rzeczypospolitej Polski w ramach handlu pomiędzy państwami członkowskimi Unii Europejskiej, z uwzględnieniem rodzaju przywożonych lub wprowadzanych produktów oraz produktów przetwarzanych w zakładach nadzorowanych przez Inspekcję Weterynaryjną,
 - wykaz rzeźni wraz z roczną wielkością uboju w ostatnim roku sprawozdawczym,
 - wykaz zakładów przetwórczych (jaja, ryby, mleko),
 - oraz 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 programem oparte na analizie, o której mowa w ust. 1.
4. Mając na względzie fakt, że na początku roku brak jest zatwierdzonego programu, a próbki należy pobierać przez okres całego roku kalendarzowego, w tym okresie należy postępować zgodnie z założeniami programu 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 dwa rodzaje pobieranych próbek do badań monitoringowych: próbka ukierunkowana oraz próbka podejrzana.

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 mleczarskie, zakłady przetwórstwa rybnego, zakłady przetwórstwa dziczyzny oraz zakłady pakowania jaj, chłodnie składowe
2. Skumulowanie pobierania próbek w jednym dniu bez uzasadnienia (np. w rzeźni) podważa rzetelność prowadzenia całego programu. W przypadku stwierdzenia kumulacji, właściwy WLW powinien żądać od PLW wyjaśnień na piśmie powodów podjęcia decyzji o takim sposobie pobierania próbek.
3. Mając na uwadze zwiększenie ryzyka, próbki powinny zostać w większości pobrane z gospodarstw utrzymujących i wprowadzających do obrotu dużą liczbę zwierząt, z rzeźni o dużych zdolnościach ubojowych i z zakładów 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 dużych gospodarstwach (wgląd do prowadzonej dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej w zakładach leczniczych dla zwierząt i 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 w zakresie stosowania substancji określonych w rozporządzeniu monitoringowym
6. Próbki do badań pobiera się od zwierząt, ich wydzieliny, tkanki lub narządy, produkty pochodzenia zwierzęcego oraz wodę do pojenia zwierząt w gospodarstwach i w rzeźniach biorąc pod uwagę ich:
 - płeć (należy upewnić się, co do płci, aby wykluczyć pomyłki w opisie próbki);
 - wiek;
 - gatunek;
 - stan zdrowia;
 - kondycję;
 - systemy żywieniowe;oraz:
 - programy profilaktyczne i lecznicze;

- wyniki badań z lat poprzednich;
- wiedzę i znajomość problemów regionalnych, środowiskowych;
- drugorzędne cechy płciowe;
- zmiany w zachowaniu;
- ten sam poziom rozwoju w danej grupie zwierząt należących do różnych ras/kategorii;
- 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.).

Próbki podejrzane

1. Próbki pobiera się w konsekwencji stwierdzenia wyników niezgodnych w programie badań kontrolnych pozostałości.
2. Próbki pobiera się jako wynik stwierdzenia obecności substancji zakazanych na każdym etapie produkcji żywności.
3. Próbki pobiera się, jeżeli lekarz weterynarii podejrzewa lub ma dowody nielegalnego stosowania substancji zakazanych oraz nie przestrzegania okresów karencji danego produktu leczniczego.

Próbki od zwierząt pobiera się zwłaszcza w przypadku wystąpienia:

- nadmiernej masy mięśniowej (nadmierna masa mięśniowa może wskazywać na podawanie hormonów);
- przebarwień, obrzęków i torbieli w miejscach, gdzie najczęściej stosowane są iniekcje (np. okolica przedłopatkowa);
- śladów po iniekcji w tkance tłuszczowej wokół jelita prostego;
- śladów po implantach;
- nadmiernej tkanki tłuszczowej;
- powiększenia tarczycy (może to wskazywać na stosowanie tyreostatyków);
- zmian w płucach o charakterze zapalnym;
- przerostu mięśnia sercowego;
- zmian zapalnych w układzie moczowym;

4. Urzędowy lekarz weterynarii, który na podstawie wyników badania przedubojowego lub innego badania czy też innych informacji ma podejrzenie, że w tkankach zwierząt lub w produktach pochodzenia zwierzęcego znajdują się substancje niedozwolone lub zostały przekroczone najwyższe dopuszczalne stężenia pozostałości produktów

lecniczych, pobiera próbki do badań laboratoryjnych w tym zakresie po uzgodnieniu z wojewódzkim pełnomocnikiem ds. monitoringu i laboratorium.

5. Podczas kontroli hurtowni produktów leczniczych weterynaryjnych prowadzonej zgodnie z instrukcją Głównego Lekarza Weterynarii (znak: GIWpr-02010-1/2016) z dnia 22 stycznia 2016 roku w sprawie ujednolicenia 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 informację o tym właściwemu PLW, a jeżeli jest to inne województwo, właściwemu WLW. W wyniku powiadomienia właściwy miejscowo PLW powinien wszcząć szczegółowe postępowanie wyjaśniające włącznie z pobraniem próbek od żywych zwierząt lub z produktów od nich pochodzących.
6. W przypadku pobrania próbki podejrzanej dokonuje się odpowiedniej adnotacji w protokole pobrania próbek.

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 zatwierdzone przez wojewódzkiego pełnomocnika ds. monitoringu pozostałości.
3. Każdy powiatowy inspektorat weterynarii powinien być zaopatrzony w:
 - buty gumowe lub ochraniacze na obuwie, rękawice gumowe, fartuchy;
 - rękawiczki jednorazowego użytku;
 - nóż, nożyce lub maszynkę do strzyżenia;
 - igły do pobierania krwi, sprzęt do pobierania moczu;
 - sprzęt do poskramiania zwierząt;
 - sprzęt do znakowania próbek, np. pisak niezmywalny, etykiety itp.;
 - pojemniki na mocz, krew, mleko;
 - torebki foliowe na tkanki;
 - wytłaczanki do przesyłania jaj;
 - termometr;

- lodówkę zabezpieczoną przed dostępem osób nieupoważnionych, zaopatrzoną w termometr zewnętrzny z sondą do komory lub wewnętrzny zarówno dla lodówki jak i zamrażarki;
 - pojemniki lub termotorby z wkładami chłodzącymi do transportu próbek;
 - plombownice i/lub inne środki zabezpieczające;
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 zabezpieczane 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 i ryb, które ze względu na wagę próbki oraz miejsce pobrania wymagają pobrania materiału od więcej niż jednego zwierzęcia).
 7. Próbki krwi, 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. Przy pobieraniu próbek w rzeźniach nie wolno kierować się zasadą, że pobierane są próbki od zwierząt pochodzących wyłącznie z województwa, na terenie, którego zlokalizowana jest rzeźnia.
 10. W przypadku uzasadnionych podejrzeń stosowania substancji niedozwolonych lub przekroczenia poziomu pozostałości, 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, nie powinny pochodzić od zwierząt ze stad zarodowych oraz od bydła mlecznego i ciężarnego; kontroli podlegają zwierzęta rzeźne, u których stosowanie hormonów jest zabronione.
 13. Próbki z gospodarstw pobrane w kierunku substancji z grupy A 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.

14. Próbkę 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 jedna trzecia (30%) próbek musi zostać pobrana w punktach pakowania jaj, co winno być odnotowane w arkuszach sprawozdawczych (w załączniku nr 14 do niniejszej instrukcji).
15. Próbkę od zwierząt łownych po odstrzeleniu mogą być pobierane wyłącznie w zakładach obróbki dziczyzny.
16. W przypadku próbek pobieranych w gospodarstwach rybackich, zgodnie z ust. 2 część VI załącznika nr 2 do rozporządzenia monitoringowego, próbki pobierane na poziomie gospodarstwa powinny być pobrane z nie mniejszej ilości niż 10 % miejsc chowu lub hodowli ryb.
17. Każda próbka pakowana jest w oddzielne, przeznaczone do badań laboratoryjnych, jednorazowe opakowanie, zapewniające właściwą ochronę przed zanieczyszczeniem i uszkodzeniem w czasie transportu oraz utratą analitu (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 próbki.
18. Każda próbka musi być oznakowana siedmiocyfrowym symbolem identyfikacyjnym, 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
19. Zgodnie z art. 11 ust. 5 i 6 rozporządzenia 882/2004, każdorazowo na wniosek podmiotu kontrolowanego/właściciela lub osoby upoważnionej przez ten podmiot/właściciela, obecnej przy pobieraniu próbek, równoległe z próbką do badań laboratoryjnych pobiera się próbkę, zwaną dalej „kontrpróbką”, chyba że jest to niemożliwe w przypadku produktów łatwo psujących się lub bardzo niewielkiej ilości dostępnego substratu.
20. 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.
21. Pobranie kontrpróbki powinno zostać odnotowane w protokole pobrania próbki.

22. Każdą próbkę do badań, bezpośrednio po pobraniu, umieszczeniu w oddzielnym opakowaniu, oznakowaniu w sposób trwały i czytelny należy schłodzić lub zamrozić, z wyjątkiem krwi, jaj, miodu i pasz.
23. 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.
24. Próbki przekazuje się do laboratorium wyznaczonego przez GLW i określonego w „Krajowym programie badań kontrolnych obecności substancji niedozwolonych oraz pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych u zwierząt i w żywności pochodzenia zwierzęcego”. Próbki przesyła się możliwie szybko, nie później niż 7 dni od dnia ich pobrania.
25. Transport próbek do laboratorium odbywa się z zachowaniem warunków, w jakich były przechowywane i przygotowywane do wysyłki. W przypadku nieprzyjęcia próbek do badań w laboratorium, powiatowy pełnomocnik ds. monitoringu pozostałości powinien przeprowadzić szkolenie osoby upoważnionej do pobierania próbek przechowywania i transportu próbek, mające na celu wyeliminowanie w przyszłości takich przypadków, a informację o szkoleniu przekazać do wojewódzkiego pełnomocnika ds. monitoringu.

E. Badanie próbek w Zakładach Higieny Weterynaryjnej.

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. Próbka, która została przyjęta do laboratorium musi zostać podzielona na próbkę A i próbkę B. Powyższa zasada dotyczy większości próbek – rodzajów matryc ujętych w załączniku nr 3 do rozporządzenia monitoringowego. W odniesieniu do próbki jaj oraz próbki ryb (złożonej z kilku ryb o masie poniżej 1 kg), próbka przed dokonaniem podziału na próbkę A i B winna zostać ujednoliconą. Zaleca się, żeby próbka B pozostała w laboratorium przez minimum jeden miesiąc jako próbka archiwalna.

3. W przypadku braku wyników badań po upływie jednego miesiąca od momentu wysłania próbki do laboratorium, powiatowy pełnomocnik ds. monitoringu kontaktuje się z laboratorium, do którego wysłano próbkę, w celu wyjaśnienia braku wyników.
4. W przypadku badania próbek, oznaczonych w zleceniu jako „podejrzana”, okres oczekiwania na wynik powinien być skrócony do niezbędnego minimum.
5. Za terminowe i niezwłoczne przekazanie wyników odpowiedzialny jest kierownik laboratorium.
6. 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 substancji niedozwolonej lub przekroczeniu dopuszczalnych poziomów pozostałości powinna być wysłana nie później niż 24 godziny po zakończeniu analizy laboratoryjnej (również faksem lub drogą elektroniczną, a następnie drogą papierową).
7. Wyniki niezgodne są również przesyłane do GLW.

F. 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 (załącznik nr 11 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 (Dz. U. Nr 185 poz. 1092).
3. 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). Kontrola powinna zostać udokumentowana za pomocą **Listy Kontrolnej SPIWET-MON - realizacja programu przez wyznaczonego lekarza weterynarii (załącznik nr 12 do niniejszej instrukcji)**.

G. Pobieranie opłat za badania prowadzone w ramach programu.

1. Inspekcja Weterynaryjna, na podstawie art. 30 ust. 1 pkt 7 ustawy o Inspekcji Weterynaryjnej, pobiera opłaty za monitorowanie występowania substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych u zwierząt, w produktach pochodzenia zwierzęcego, wodzie przeznaczonej do pojenia zwierząt oraz w paszach;
2. Opłatę za monitorowanie występowania substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych u zwierząt, w produktach pochodzenia zwierzęcego, wodzie przeznaczonej do pojenia zwierząt oraz w paszach, pobiera się w wysokości określonej w poz. 30 załącznika nr 1 do z dnia 15 grudnia 2006 r. w sprawie sposobu ustalania i wysokości opłat za czynności wykonywane przez Inspekcję Weterynaryjną, sposobu i miejsc pobierania tych opłat oraz sposobu przekazywania informacji w tym zakresie Komisji Europejskiej (Dz. U. z 2013 r. poz. 388, z późn. zm.)
3. Inspekcja Weterynaryjna, na podstawie art. 30 ust. 1 pkt 8 ustawy o Inspekcji Weterynaryjnej, pobiera opłaty za badania laboratoryjne próbek pobranych w trakcie postępowania związanego z wykryciem substancji niedozwolonych, zwanego dalej postępowaniem wyjaśniającym oraz za badania próbek pobranych w trakcie sprawowania nadzoru, jeżeli wyniki tych badań wykażą naruszenie przepisów.
4. Wysokość opłaty uzależniona jest od kierunku badania. Stawki zostały określone w załączniku nr 2 do rozporządzenia w sprawie sposobu ustalania i wysokości opłat za czynności wykonywane przez Inspekcję Weterynaryjną, sposobu i miejsc pobierania tych opłat oraz sposobu przekazywania informacji w tym zakresie Komisji Europejskiej.
5. Koszty prowadzenia badań laboratoryjnych w ramach programu pokrywane są przez WIW ze środków przewidzianych w budżetach wojewodów na monitorowanie występowania substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów u zwierząt, w produktach pochodzenia zwierzęcego oraz w wodzie przeznaczonej do pojenia zwierząt.

VII. TRYB POSTĘPOWANIA W PRZYPADKU STWIERDZENIA OBECNOŚCI SUBSTANCJI NIEDOZWOLONYCH (Postępowanie wyjaśniające)

Jeżeli w wyniku przeprowadzonego badania stwierdzono obecność substancji niedozwolonych, wyznaczone laboratorium o fakcie tym powiadamia właściwego PLW i WLW.

1. STWIERDZENIE OBECNOŚCI SUBSTANCJI NIEDOZWOLONYCH W PRÓBKACH LABORATORYJNYCH POBRANYCH W GOSPODARSTWIE (substancje z gr. A)

PLW po otrzymaniu powiadomienia dotyczącego obecności w pobranej próbce substancji niedozwolonych niezwłocznie rozpoczyna postępowanie wyjaśniające.

Dla substancji niedozwolonych (należących do grupy A) każdy wynik niezgodny otrzymany przy zastosowaniu metody rutynowej musi zostać potwierdzony metodą referencyjną.

Postępowanie wyjaśniające obejmuje:

POSTĘPOWANIE W GOSPODARSTWIE

Jeśli zwierzęta nadal znajdują się w gospodarstwie (jeśli zostały zbyte/przemieszczone, kontrola obejmuje również miejsce przeznaczenia/wysyłki - powiadomienie właściwego terenowo PLW)

- 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,
- sprawdzenie, czy nie ma śladów po implantach lub iniekcjach,
- 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,
- 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 niedozwolone, które są określone w załączniku nr 1 do rozporządzenia, należące do grupy A lub podgrup B1 i B2, powiatowy lekarz weterynarii zabezpiecza do czasu wydania decyzji o sposobie ich zniszczenia lub innego wykorzystania).
- pobranie próbek do badań od reprezentatywnej 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.

Powtórnie pobrane próbki muszą być zbadane przy zastosowaniu metody referencyjnej (potwierdzającej) w laboratorium referencyjnym.

Do czasu uzyskania wyników badań powtórnie 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 i nie wymaga wydania decyzji przez PLW. Zakaz ten nie ma zastosowania do zwierząt nieoznakowanych (np. ryb, drobiu), a także produktów od zwierząt nieoznakowanych (np. jaj). O obowiązywaniu powyższego zakazu PLW powinien przypomnieć podmiotowi przesyłając stosowną pisemną informację.

W przypadku znalezienia w gospodarstwie lub u posiadacza zwierząt substancji określonych w załączniku nr 1 do rozporządzenia monitoringowego, należących do grupy A lub podgrup B1 i B2, PLW zabezpiecza te substancje do czasu wydania decyzji o sposobie ich zniszczenia lub innego wykorzystania.

W przypadku potwierdzenia obecności substancji niedozwolonych w powtórnie pobranych próbkach w gospodarstwie w ramach prowadzonego dochodzenia PLW:

- przeprowadza się dodatkową kontrolę w gospodarstwie;
- zwiększa się częstotliwość badań przeprowadzanych w gospodarstwie przez okres co najmniej 12 miesięcy
- nakazuje się, 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 niedozwolonych w połowie lub w większej liczbie pobranych próbek do badań pobranych w ramach prowadzonego dochodzenia, w uzgodnieniu z posiadaczem zwierząt PLW może nakazać ubój wszystkich zwierząt w gospodarstwie, u których podejrzewa się obecność substancji niedozwolonych, albo pobranie próbek na koszt posiadacza zwierząt, od pozostałych zwierząt.

W sytuacji, gdy obecność substancji niedozwolonych stwierdzono u zwierząt, od których pobranie próbek do badań wiąże się z ich uśmierceniem np. ryby, PLW powinien podjąć decyzję o nakazie uboju zwierząt.

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

Wyniki postępowania wyjaśniającego są przekazywane właściwemu WLW.

POSTĘPOWANIE W RZEŹNI/W ZAKŁADZIE

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

- dokumentację zakładu w celu zidentyfikowania/prześledzenia produktów, pozyskanych ze zwierząt lub od zwierząt, do których odnoszą się niezgodne wyniki badań próbek pobranych w gospodarstwie/miejsu pochodzenia w których stwierdzono obecność substancji niedozwolonych.
- pobranie próbek do badań wyłącznie wtedy, gdy zidentyfikowane produkty znajdują się w zakładzie,
- powiadomienie właściwych organów Państwowej Inspekcji Sanitarnej, Inspekcji Handlowej lub Wojskowej Inspekcji Weterynaryjnej, jeżeli produkty wysłano z rzeźni/zakładu.

Powtórnie pobrane próbki muszą być zbadane przy zastosowaniu metody referencyjnej (potwierdzającej) w laboratorium referencyjnym.

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

W pierwszej kolejności PLW powinien rozważyć możliwość podjęcia przez podmiot samodzielnych działań w powyższym zakresie, a gdy podjęte przez podmiot działania okażą się niewłaściwie wówczas podjąć ww. działania administracyjne.

Nakazy, zatrzymania oraz zabezpieczenia, o których mowa powyższej winny być dokonane przez PLW w drodze decyzji administracyjnej.

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

Wyniki postępowania wyjaśniającego są przekazywane właściwemu WLW.

2. STWIERDZENIE OBECNOŚCI SUBSTANCJI NIEDOZWOLONYCH W PRÓBKACH LABORATORYJNYCH POBRANYCH W RZEŹNI/ZAKŁADZIE (substancje z gr. A)

PLW po otrzymaniu powiadomienia dotyczącego obecności w pobranej próbce substancji niedozwolonych niezwłocznie rozpoczyna postępowanie wyjaśniające.

Dla substancji niedozwolonych (należących do grupy A) każdy wynik niezgodny otrzymany przy zastosowaniu metody rutynowej musi zostać potwierdzony metodą referencyjną.

Postępowanie wyjaśniające obejmuje:

POSTĘPOWANIE W RZEŹNI/W ZAKŁADZIE

Właściwy terenowo PLW obejmuje kontrolą:

- dokumentację zakładu w celu zidentyfikowania/prześledzenia produktów pozyskanych z zakwestionowanej partii, do których odnoszą się niezgodne wyniki badań, w których stwierdzono obecność substancji niedozwolonych
- zabezpieczenie produktów pozyskanych z zakwestionowanej partii, gdy zidentyfikowane produkty znajdują się w zakładzie
- powiadomienie właściwych organów Państwowej Inspekcji Sanitarnej, Inspekcji Handlowej lub Wojskowej Inspekcji Weterynaryjnej, jeżeli produkty wysłano z rzeźni/zakładu

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

Wyniki postępowania wyjaśniającego są przekazywane właściwemu WLW.

POSTĘPOWANIE W GOSPODARSTWIE

Właściwy terenowo PLW niezwłocznie dokonuje czynności analogicznych jak w części „POSTĘPOWANIE W GOSPODARSTWIE” w pkt 2 „STWIERDZENIE OBECNOŚCI SUBSTANCJI NIEDOZWOLONYCH W PRÓBKACH LABORATORYJNYCH POBRANYCH W GOSPODARSTWIE” przeprowadzając kontrolę w gospodarstwie, z którego pochodziły zwierzęta, od których pobrano próbki w rzeźni/zakładzie i w których to próbkach stwierdzono obecność substancji niedozwolonych

Wyniki postępowania wyjaśniającego są przekazywane właściwemu WLW.

3. PODEJRZENIE LUB STWIERDZENIE PODAWANIA ZWIERZĘTOM SUBSTANCJI NIEDOZWOLONYCH W RZEŹNI/ZAKŁADZIE (substancje z gr. A)

W przypadku podejrzenia lub stwierdzenia w rzeźni podawania zwierzętom substancji niedozwolonych, PLW niezwłocznie podejmuje działania:

- nakazuje ubój tych zwierząt oddzielnie od pozostałych zwierząt,

- pobiera próbki do badań oraz zatrzymuje tusze i narządy wewnętrzne do dnia uzyskania wyników tych badań,
- nakazuje przekazanie 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 niedozwolonych w próbkach,

Pobrane próbki muszą być zbadane przy zastosowaniu metody referencyjnej (potwierdzającej) w laboratorium referencyjnym.

W rzeźni/zakładzie przeprowadza się kontrolę dokumentacji w celu ustalenia pochodzenia zwierząt/produktów, celem przeprowadzenia kontroli/dochodzenia w miejscu pochodzenia tych zwierząt/produktów (powiadomienie właściwego terenowo PLW).

Ustalenie terminu uboju, nakazy o których mowa powyżej, winny być dokonane przez PLW w drodze decyzji administracyjnej.

Wyniki postępowania wyjaśniającego są przekazywane właściwemu WLW.

VIII. TRYB POSTĘPOWANIA W PRZYPADKU STWIERDZENIA PRZEKROCZENIA DOPUSZCZALNEGO MAKSYMALNEGO POZIOMU POZOSTAŁOŚCI CHEMICZNYCH, BIOLOGICZNYCH I PRODUKTÓW LECZNICZYCH (Postępowanie wyjaśniające)

Jeżeli w wyniku przeprowadzonego badania stwierdzono przekroczenie dopuszczalnego maksymalnego poziomu pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych, wyznaczone laboratorium o fakcie tym powiadamia właściwego PLW i WLW.

1. STWIERDZENIE PRZEKROCZENIA DOPUSZCZALNEGO MAKSYMALNEGO POZIOMU POZOSTAŁOŚCI CHEMICZNYCH, BIOLOGICZNYCH I PRODUKTÓW LECZNICZYCH W PRÓBKACH LABORATORYJNYCH POBRANYCH W GOSPODARSTWIE (substancje z gr. B)

PLW po otrzymaniu powiadomienia dotyczącego przekroczenia dopuszczalnego maksymalnego poziomu pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych, niezwłocznie przeprowadza postępowanie wyjaśniające.

Postępowanie wyjaśniające należy podjąć niezwłocznie po otrzymaniu wyniku badania przeprowadzonego przez laboratorium. Taki wynik nie wymaga dalszego potwierdzenia w krajowym laboratorium referencyjnym (z wyjątkiem badań

wykonanych jedynie metodami jakościowymi – mikrobiologicznymi) lecz stanowi bezpośrednią przesłankę do podjęcia działań wyjaśniających.

Postępowanie wyjaśniające obejmuje:

POSTĘPOWANIE W GOSPODARSTWIE

Jeśli zwierzęta nadal znajdują się w gospodarstwie (jeśli zostały zbyte/przemieszczone, kontrola obejmuje również miejsce przeznaczenia/wysyłki - powiadomienie właściwego terenowo PLW)

- 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,
- kontrolę dokumentacji weterynaryjnej i zootechnicznej, ze szczególnym uwzględnieniem danych dotyczących stosowania u zwierząt produktów leczniczych zawierających substancję wykrytą w wyniku badania,
- ustalenie sposobu wykorzystania produktów pochodzących od lub ze zwierząt, których wprowadzanie na rynek jest zakazane w związku ze stwierdzonymi przekroczeniami/wynikami niezgodnymi,
- ustalenie sposobu wykorzystania lub zniszczenia pasz;

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, PLW ocenia czy ww. działania doprowadziły do usunięcia niezgodności. W przypadku, gdy ww. działania są niewystarczające wówczas podejmuje działania administracyjne na podstawie art. 54 rozporządzenia nr 882/2004.

Jeżeli w wyniku postępowania wyjaśniającego w gospodarstwie nie ustalono przyczyny przekroczenia dopuszczalnego poziomu pozostałości produktów leczniczych, повторно pobiera się próbki pasz, od lub ze zwierząt i przesyła do laboratorium.

Powtórnie pobrane próbki muszą być zbadane przy zastosowaniu metody referencyjnej (potwierdzającej) w laboratorium referencyjnym.

Jeżeli powtórne badanie potwierdziło przekroczenie dopuszczalnego poziomu pozostałości produktów leczniczych, PLW w drodze decyzji administracyjnej:

- 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;

- ustala sposób wykorzystania lub zniszczenia pasz lub produktów pochodzących od lub z tych zwierząt.

W przypadku stwierdzenia, że nie przestrzegano okresów karencji danego produktu leczniczego, zwiększa się częstotliwość badań w gospodarstwie przez okres co najmniej 6 miesięcy.

Jeżeli stwierdzono przekroczenie dopuszczalnych poziomów pozostałości zanieczyszczeń chemicznych i innych zanieczyszczeń, które są określone w załączniku nr 1 do rozporządzenia, należących do grupy B, w szczególności metali, pestycydów i polichlorowanych bifenyli:

- wyniki badań przekazuje się Państwowej Inspekcji Sanitarnej, Inspekcji Handlowej lub Wojskowej Inspekcji Weterynaryjnej;
- zwiększa się częstotliwość badań w gospodarstwie przez okres co najmniej 6 miesięcy.

Wyniki postępowania wyjaśniającego są przekazywane właściwemu WLW.

POSTĘPOWANIE W RZEŹNI/W ZAKŁADZIE

Jeśli zwierzęta z gospodarstwa zostały przemieszczone do rzeźni, właściwy terenowo PLW przeprowadza kontrolę obejmującą:

- dokumentację zakładu w celu zidentyfikowania/prześledzenia produktów, pozyskanych ze zwierząt lub od zwierząt do których odnoszą się niezgodne wyniki badań próbek pobranych w gospodarstwie/miejsu pochodzenia w których stwierdzono obecność pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych.
- pobranie próbek do badań wyłącznie wtedy, gdy zidentyfikowane produkty znajdują się w zakładzie,
- powiadomienie właściwych organów Państwowej Inspekcji Sanitarnej, Inspekcji Handlowej lub Wojskowej Inspekcji Weterynaryjnej, jeżeli produkty wysłano z zakładu oraz wygenerowanie powiadomienia w systemie RASFF.

Powtórnie pobrane próbki muszą być zbadane przy zastosowaniu metody referencyjnej (potwierdzającej) w laboratorium referencyjnym.

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

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

Wyniki postępowania wyjaśniającego są przekazywane właściwemu WLW.

2. STWIERDZENIE PRZEKROCZENIA DOPUSZCZALNEGO MAKSYMALNEGO POZIOMU POZOSTAŁOŚCI CHEMICZNYCH, BIOLOGICZNYCH I PRODUKTÓW LECZNICZYCH W PRÓBKACH LABORATORYJNYCH POBRANYCH W RZEŹNI/ZAKŁADZIE (substancje z gr. B)

PLW po otrzymaniu powiadomienia dotyczącego przekroczenia dopuszczalnego maksymalnego poziomu pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych, niezwłocznie przeprowadza postępowanie wyjaśniające.

Postępowanie wyjaśniające należy podjąć niezwłocznie po otrzymaniu wyniku badania przeprowadzonego przez laboratorium. Taki wynik nie wymaga dalszego potwierdzenia w krajowym laboratorium referencyjnym (z wyjątkiem badań wykonanych jedynie metodami jakościowymi – mikrobiologicznymi) lecz stanowi bezpośrednią przesłankę do podjęcia działań wyjaśniających.

Postępowanie wyjaśniające obejmuje:

POSTĘPOWANIE W RZEŹNI/W ZAKŁADZIE

Właściwy terenowo PLW obejmuje kontrolą:

- dokumentację 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 chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych
- zabezpieczenie produktów pozyskanych z zakwestionowanej partii, gdy zidentyfikowane produkty znajdują się w zakładzie
- powiadomienie właściwych organów Państwowej Inspekcji Sanitarnej, Inspekcji Handlowej lub Wojskowej Inspekcji Weterynaryjnej, jeżeli produkty wysłano z rzeźni/zakładu

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

Wyniki postępowania wyjaśniającego są przekazywane właściwemu WLW.

POSTĘPOWANIE W GOSPODARSTWIE

Właściwy terenowo PLW niezwłocznie dokonuje czynności analogicznych jak w części „POSTĘPOWANIE W GOSPODARSTWIE” w pkt 2 „PRZEKROCZENIA DOPUSZCZALNEGO MAKSYMALNEGO POZIOMU POZOSTAŁOŚCI CHEMICZNYCH, BIOLOGICZNYCH I PRODUKTÓW LECZNICZYCH W PRÓBKACH LABORATORYJNYCH POBRANYCH W GOSPODARSTWIE” przeprowadzając kontrolę w gospodarstwie, z którego pochodziły zwierzęta, od których pobrano próbki w rzeźni/zakładzie i w których to próbkach stwierdzono przekroczenia dopuszczalnego maksymalnego poziomu pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych.

Wyniki postępowania wyjaśniającego są przekazywane właściwemu WLW.

3. STWIERDZENIE NIEPRZESTRZEGANIA U ZWIERZĄT OKRESU KARENCJI DANEGO PRODUKTU LECZNICZEGO W RZEŹNI/ZAKŁADZIE (substancje z gr. B)

W przypadku stwierdzenia w rzeźni nieprzestrzegania u zwierząt okresu karencji danego produktu leczniczego, PLW niezwłocznie podejmuje działania które obejmują:

- ustalenie terminu uboju tych zwierząt z uwzględnieniem upływu okresu karencji właściwego dla substancji farmakologicznie czynnej zawartej w produkcie leczniczym albo
- nakazuje ubój tych zwierząt przed upływem okresu karencji właściwego dla substancji farmakologicznie czynnej zawartej w tym produkcie leczniczym:
 - w nagłych przypadkach, powodujących zagrożenie zdrowia lub życia zwierząt, lub
 - jeżeli nie jest możliwe przetrzymywanie zwierząt w rzeźni przy zachowaniu warunków określonych w przepisach o ochronie zwierząt, lub
 - jeżeli wyposażenie rzeźni uniemożliwia dokonanie uboju w późniejszym terminie.
- do czasu uzyskania wyników badań próbek pobranych od zwierząt poddanych takiemu ubojowi, produkty pochodzące od zwierząt lub ze zwierząt zostają zatrzymane;
- do spożycia przez ludzi może zostać użyte tylko mięso zwierząt i produkty pochodzące od zwierząt zawierające ilości pozostałości nieprzekraczające dozwolonych poziomów;

W rzeźni/zakładzie przeprowadza się kontrolę dokumentacji w celu ustalenia pochodzenia zwierząt/produktów, celem przeprowadzenia kontroli/dochożenia w miejscu pochodzenia tych zwierząt/produktów (powiadomienie właściwego terenowo PLW).

Ustalenie terminu uboju, nakazy o których mowa powyższej, winny być dokonane przez PLW w drodze decyzji administracyjnej.

Wyniki postępowania wyjaśniającego są przekazywane właściwemu WLW.

ETAP WSPÓLNY DLA POSTĘPOWANIA W PRZYPADKU STWIERDZENIA OBECNOŚCI SUBSTANCJI NIEDOZWOLONYCH LUB PRZEKROCZENIA DOPUSZCZALNEGO MAKSYMALNEGO POZIOMU POZOSTAŁOŚCI CHEMICZNYCH, BIOLOGICZNYCH I PRODUKTÓW LECZNICZYCH

W przypadku otrzymania wyniku niezgodnego w próbce pochodzącej spoza obszaru powiatu, na terenie którego została pobrana, PLW udostępnia wynik niezgodny w systemie E-KLIENT właściwemu terenowo powiatowemu lekarzowi weterynarii.

W przypadku stwierdzenia, że produkt zawierający substancje niedozwolone lub, w którym stwierdzono przekroczenia dopuszczalnego poziomu pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych może znajdować się w obrocie, należy wysłać powiadomienie RASFF zgodnie z procedurami zawartymi w Instrukcji Głównego Lekarza Weterynarii dotyczącej krajowego Systemu Wczesnego Ostrzegania o Niebezpiecznych Produktach Żywnościowych i Paszach (Rapid Alert System for Food and Feed).

IX. SPOSÓB DOKUMENTOWANIA WYKONANYCH CZYNNOŚCI

1. Kontrole w ramach realizacji Programu winny być wykonywane i dokumentowane zgodnie z zasadami Ustawy o Inspekcji Weterynaryjnej, czy też Ustawy o kontroli w administracji rządowej.
2. Program oraz badania kontrolne pozostałości promieniotwórczych izotopów cezu w żywności pochodzenia zwierzęcego dokumentowane są za pomocą elektronicznego systemu E-KLIENT (na stronie <https://eklient.piwet.pulawy.pl/>). Protokół pobrania (pojedynczej) próbki w wersji papierowej zastępuje się rejestrowanym elektronicznie protokołem pobrania próbki, który zawiera co najmniej następujące informacje:
 - a) nr protokołu (data, godzina);
 - b) zleceniodawca;
 - c) kierunki i metody badań;
 - d) cel badania;
 - e) typ badania;
 - f) nazwa projektu;
 - g) uwagi;
 - h) liczba próbek;

- i) dane próbek (identyfikator próbki, osoba pobierająca, miejsce pobrania/WNI, data 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, liczba próbek w próbce zbiorczej, gatunek, płeć, użytkowość, wiek/data urodzenia, jednostka wieku, rodzaj identyfikatora zwierzęcia);
- j) płatnik;
- k) adresaci wyników;
- l) podpisy i pieczętki osoby pobierającej;
- m) podpisy i pieczętki osoby obecnej przy pobieraniu;

A. Dokumentacja pobrania próbki w ramach programu.

1. W przypadku pobrania próbki w gospodarstwie sporządza się **protokół pobrania próbki (generowany elektronicznie w systemie E-KLIENT)** oraz protokół kontroli pozostałości chemicznych, biologicznych i leków dotyczący odpowiednio:
 - charakterystyki gospodarstwa drobiu rzeźnego (**załącznik nr 1 do niniejszej instrukcji**);
 - charakterystyki gospodarstwa kur niosek towarowych (produkcyjnych) (**załącznik nr 2 do niniejszej instrukcji**);
 - charakterystyki gospodarstwa prowadzącego tucz świń (**załącznik nr 3 do niniejszej instrukcji**);
 - charakterystyki gospodarstwa prowadzącego hodowlę bydła (**załącznik nr 4 do niniejszej instrukcji**);
 - charakterystyki gospodarstwa rybackiego (**załącznik nr 5 do niniejszej instrukcji**);
 - charakterystyki gospodarstwa pszczelarskiego/pasieki (**załącznik nr 6 do niniejszej instrukcji**);
2. W przypadku pobrania próbki w zakładzie sporządza się **protokół pobrania (pojedynczej) próbki (generowany elektronicznie w systemie E-KLIENT)** oraz protokół kontroli pozostałości chemicznych, biologicznych i leków dotyczący odpowiednio:
 - charakterystyki zakładu pakowania jaj (**załącznik nr 7 do niniejszej instrukcji**);
 - charakterystyki zakładu przetwórstwa dziczyzny (**załącznik nr 8 do niniejszej instrukcji**);

3. W wyniku pobrania próbki w rzeźni sporządza się **protokół pobrania** (pojedynczej) **próbki (generowany elektronicznie w systemie E-KLIENT)** i protokół z badania poubojowego zwierzęcia (**załącznik nr 9 do niniejszej instrukcji**).
4. W przypadku pobrania próbki z produktów lub zwierząt przywożonych z innych państw członkowskich (lub krajów trzecich), sporządza się **protokół pobrania** (pojedynczej) **próbki (generowany elektronicznie w systemie E-KLIENT)** oraz protokół kontroli pozostałości chemicznych, biologicznych i leków dotyczący charakterystyki miejsca pobrania próbki w miejscu składowania produktów (**załącznik nr 10 do niniejszej instrukcji**).
5. Próbkę produktów pochodzenia zwierzęcego, w tym próbki mleka surowego, jaj kurzych, mięsa królików oraz zwierząt dzikich utrzymywanych przez człowieka 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 regionu, w którym zwierzęta zostały upolowane.
6. 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 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).
7. W przypadku próbki podejrzanej należy wyraźnie zaznaczyć tą informację w protokole pobrania próbki.
8. Osoba przyjmująca próbki w laboratorium sprawdzi 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 ilością podaną w protokole, prawidłowość wypełnienia protokołu pobrania próbki.

9. PLW prowadzi miesięczne sprawozdanie pobranych i przekazanych do laboratorium próbek zgodnie z **załącznikiem nr 13 do niniejszej instrukcji** i przekazuje do właściwego WLW. WLW sporządza kwartalne i roczne zestawienie z realizacji planu badań monitoringowych zgodnie z **załącznikiem nr 14, 15, 16 ,17 ,18 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. Dokumentację z postępowań wyjaśniających w przypadku stwierdzenia wyników niezgodnych, wpisując każdorazowo w tytule e-maila, identyfikator próbki, którego postępowanie dotyczy, w danym kwartale WLW wysyła jak wyżej. Ma ona zawierać:
- szczegółowe streszczenie przeprowadzonego postępowania wyjaśniającego, uwzględniające działania na poszczególnych szczeblach.
 - korespondencję pomiędzy poszczególnymi stronami biorącymi udział w postępowaniu wyjaśniającym
 - wyniki badań laboratoryjnych
 - podsumowanie i wnioski (przyczynę stwierdzenia wyniku niezgodnego) wynikające z przeprowadzonego postępowania wyjaśniającego
10. Cała dokumentacja dotycząca poszczególnych postępowań jest przechowywana i archiwizowana odpowiednio w Wojewódzkich Inspektoratach Weterynarii i Powiatowych Inspektoratach Weterynarii, które na pisemne wezwanie Głównego Lekarza Weterynarii ww. dokumentację w wersji papierowej udostępnią.

B. Dokumentacja postępowania wyjaśniającego.

1. Informacja dotycząca postępowania wyjaśniającego prowadzonego w przypadku stwierdzenia stosowania substancji niedozwolonych lub przekroczenia dopuszczalnego poziomu pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych powinna być przekazana WLW niezwłocznie po zakończeniu postępowania wyjaśniającego.
2. 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 pochodzenie 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;
 - d. w przypadku pobrania próbki w miejscu składowania produktów przywiezionych z państw nie należących do UE: świadectwo CVED;
- 9) datę kontroli w gospodarstwie;
- 10) charakterystykę zwierzęcia, od którego pobrano próbkę oraz stada i gospodarstwa:
 - a. liczba 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 postępowaniu wyjaśniającym, 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 lekarzy wolnej praktyki,
- b. podać wyniki postępowania wyjaśniającego przeprowadzonego w mleczarni, z uwzględnieniem wyników badań mleka z tego gospodarstwa,
- c. dołączyć kopie pisma zobowiązującego mleczarnię do wdrożenia wobec dostawcy postępowania przewidzianego przy stwierdzeniu substancji hamujących,
- d. dołączyć kopie pisma nakazującego pobranie 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 należy:

- a. ustalić pochodzenie zwierzęcia ze szczegółowym opisem jak w punktach 1-11,
- b. opisać środowisko i otoczenie (skażenie od fabryk, użycie pestycydów),
- c. dołączyć kopie pism skierowanych do właściwych inspekcji np. ochrony środowiska z wynikami badań.

3. Do informacji dotyczącej postępowania wyjaśniającego wysyłanego do WLW, należy bezwzględnie dołączyć kopie:

- 1) protokołów pobrania próbek wraz załącznikami zawierającymi charakterystykę miejsca pobrania próbki;
- 2) protokołów pobrania próbek do analizy potwierdzającej (jeśli zostały wysłane do badania);
- 3) protokołów pobrania próbek dodatkowych (paszy, wody, etc.);
- 4) protokołów z wykonanych w ramach postępowania wyjaśniającego kontroli;
- 5) notatek służbowych sporządzonych na okoliczność prowadzonego postępowania;

- 6) pism skierowanych do innych powiatowych lekarzy weterynarii w przypadku pochodzenia produktów spoza obszaru powiatu, na terenie którego pobrano próbki;
 - 7) wydanych decyzji.
4. W przypadku zaistnienia konieczności zwiększenia częstotliwości pobierania próbek w obiekcie, należy sporządzić notatkę służbową i przesłać ją do WLW.
 5. Pismo informujące o przepisach dotyczących zakazu przemieszczania podejrzanych zwierząt oraz produktów pochodzących od lub ze zwierząt do czasu uzyskania wyników badań powtórnie 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 karne, które będą zastosowane w przypadku niestosowania tego zakazu.

X. POSTANOWIENIE KOŃCOWE

1. Traci moc Instrukcja Głównego Lekarza Weterynarii GIWpr02010-5/2017 z dnia 30 marca 2017 r. 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.
2. Instrukcja wchodzi w życie z dniem podpisania.

Zatwierdził:

GŁÓWNY LEKARZ WETERYNARII

Paweł Nieniecuk

Załącznik Nr 1	Protokół kontroli pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych (charakterystyka gospodarstwa drobiu rzeźnego, z którego pobrano próbki)			
	Podać numer protokołu i próbki			
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w		Powiatowy Inspektorat Weterynarii w		
1. Nazwisko, imię lub nazwa oraz adres właściciela				
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: <div style="text-align: right;"><input type="checkbox"/> TAK <input type="checkbox"/> NIE</div>				
- jeśli TAK , należy podać adres wytwórni:				
- jeśli NIE , należy podać recepturę mieszanki:				
9. Stosowane dodatki paszowe (wymienić)				
10. Stosowane produkty lecznicze (rodzaj i data ich podania)				
11. Przyrosty masy ciała (w gramach co 2 lub 4 tygodnie)				
12. Zużycie paszy i wody (w gramach na ptaka) dzienne i tygodniowe	pasza/dzień	pasza/tydzień	woda/dzień	woda/tydzień
13. Zużycie paszy na kg przyrostu masy ciała obliczone po zakończeniu każdego cyklu				
14. Pasza „Finiszer” w ostatnim tygodniu tuczu jest stosowana			<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
15. Dokumentacja weterynaryjna 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
16. Czas trwania tuczu w dniach	17. Procent padnięć w stosunku do stanu początkowego		18. Procent sztuk odstawionych do rzeźni w stosunku do wstawionych do kurnika	
19. Zakazano kierowania ptaków do uboju lub sprzedaży do odwołania			<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE

20. Imię i nazwisko oraz adres lekarza weterynarii wolnej praktyki sprawującego opiekę	
21. UWAGI I ZASTRZEŻENIA KONTROLOWANEGO DO NINIEJSZEGO PROTOKOŁU	
Miejscowość, dnia.....	
<div>..... pieczęć i/lub podpis właściciela gospodarstwa lub osoby odpowiedzialnej reprezentującej właściciela</div>	<div>..... pieczęć i podpis urzędowego lekarza weterynarii</div>

Załącznik Nr 2	Protokół kontroli pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych (charakterystyka gospodarstwa kur niosek towarowych/produkcyjnych, z którego pobrano próbki)			
	Podać numer protokołu i próbki			
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w		Powiatowy Inspektorat Weterynarii w		
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 próbowania		8. System chowu (ściółkowy/klatkowy)		
9. Tygodnie nieśności w poszczególnych kurnikach				
10. W żywieniu stosowane są mieszanki pełnoporcjowe z wytwórni pasz: <div style="text-align: center;"> <input type="checkbox"/> TAK <input type="checkbox"/> NIE </div>				
- jeśli TAK , należy podać adres wytwórni:				
- jeśli NIE , należy podać recepturę mieszanki:				
11. Stosowane dodatki paszowe (wymienić)				
12. Zużycie paszy i wody	pasza/kura	pasza/jajko	woda/kura	woda/jajko
13. Dokumentacja weterynaryjna (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
14. Dokumentacja hodowlana jest prowadzona			<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
15. Procent padnięć w stosunku do stanu początkowego /w miesiącach/				
16. Ptaki są w trakcie leczenia			<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
17. Stosowane produkty lecznicze (rodzaj i data podania)				
18. Ptaki po leczeniu w okresie karencji			<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
19. Jaja pozyskane w okresie karencji przekazano do zakładu utylizacji			<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
20. Adres zakładu i numer zakładu utylizacji do którego przekazano jaja pozyskane w okresie karencji.				
21. Zakazano sprzedaży jaj do odwołania			<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE

22. Imię i nazwisko oraz adres lekarza weterynarii wolnej praktyki sprawującego opiekę	
23. UWAGI I ZASTRZEŻENIA KONTROLOWANEGO DO NINIEJSZEGO PROTOKOŁU	
Miejscowość, dnia.....	
..... pieczęć i/lub podpis właściciela gospodarstwa lub osoby odpowiedzialnej reprezentującej właściciela pieczęć i podpis urzędowego lekarza weterynarii

Załącznik Nr 3	Protokół kontroli pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych (charakterystyka gospodarstwa prowadzącego tucz świń, z którego pobrano próbki)		
	Podać numer protokołu i próbki		
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w		Powiatowy Inspektorat Weterynarii w	
1. Nazwisko, imię lub nazwa oraz adres właściciela			
2. System chowu: zamknięty cykl	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	
3. Jeśli tak, to podaj:	- liczbę loch:		- liczbę tuczników od lochy na/rok
	- czas tuczu od urodzenia do sprzedaży:		
	- średnia waga w momencie sprzedaży	- zużycie paszy/kg przyrostu masy ciała. (licząc od urodzenia):	
4. W żywieniu stosowane są mieszanki pełnoporcjowe z wytwórni pasz:		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
- jeśli TAK , to podaj adres wytwórni:			
- jeśli NIE , podaj recepturę:			
5. Stosowane dodatki paszowe (wymień)			
6. Gospodarstwo prowadzi tucz, zakupując:	<input type="checkbox"/> prosięta	<input type="checkbox"/> warchlaki	<input type="checkbox"/> prosięta i warchlaki
7. Przeciętny czas tuczu w dniach		8. Zużycie paszy/kg przyrostu masy ciała	
9. Dokumentacja weterynaryjna 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	
10. Dokumentacja hodowlana jest prowadzona	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	
11. W dniu pobierania próbek w gospodarstwie znajdują się zwierzęta podejrzane o chorobę.	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	
12. Jeśli TAK , to podać w jakich grupach wiekowych i jakie stwierdzono objawy:			
13. Zwierzęta są w trakcie leczenia	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	
14. Zwierzęta są po leczeniu w okresie karencji	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	
15. Stosowane produkty lecznicze (podać rodzaj i czas podawania)			
16. Inne gatunki zwierząt gospodarskich utrzymywanych lub hodowanych w gospodarstwie			
17. Zakaz opuszczania gospodarstwa przez zwierzęta do odwołania	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE	
18. Imię i nazwisko oraz adres lekarza weterynarii wolnej praktyki sprawującego opiekę			

19. UWAGI I ZASTRZEŻENIA KONTROLOWANEGO DO NINIEJSZEGO PROTOKOŁU

Miejscowość, dnia.....

.....
pieczęć i/lub podpis właściciela gospodarstwa lub osoby odpowiedzialnej
reprezentującej właściciela

.....
pieczęć i podpis urzędowego lekarza weterynarii

Załącznik Nr 4	Protokół kontroli pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych (charakterystyka gospodarstwa prowadzącego hodowlę bydła, z którego pobrano próbki)					
	Podać numer protokołu i próbki					
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w		Powiatowy Inspektorat Weterynarii w				
1. Nazwisko, imię lub nazwa oraz adres właściciela						
2. Bydło mięsne młode ilość sztuk:..... w tym buhaje jałówki						
3. Krowy tuczone po wybrakowaniu z produkcji sztuk						
4. Krowy mleczne sztuk		5. Wydajność mleczna z obory				
6. Dzielne przyrosty masy ciała (w gramach)	- do 600 g					
	- od 600 do 1200 g					
	- powyżej 1200 g					
7. Ślady po implantach		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE			
8. Budowa zwierząt	- masywna:	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE			
	- duża masa mięśniowa	<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE			
9. Żywnienie	a) kisonki kg/sztukę/dzień					
	b) mieszanki pełnoporcjowe kg/sztukę/dzień					
	c) mieszanki zakupione w wytwórniach/podać nazwę i adres/					
	d) mieszanki przygotowywane w gospodarstwie (podać recepturę)					
	e) stosowane dodatki paszowe (wymienić jakie)					
	f) stawka bydła tuczonego: <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;"></td> <td>- zróżnicowana:</td> </tr> <tr> <td></td> <td>- jednorodna:</td> </tr> </table>				- zróżnicowana:	
	- zróżnicowana:					
	- jednorodna:					
10. Dokumentacja weterynaryjna jest prowadzona - jeśli TAK , to czy prowadzona jest prawidłowo		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE			
11. Dokumentacja hodowlana jest prowadzona		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE			
12. W dniu pobierania próbek stwierdzono u zwierząt występowanie objawów zaburzeń krążeniowo-oddechowych		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE			
13. Inne gatunki zwierząt, których chów prowadzi się w gospodarstwie /wymienić gatunki i liczbę/						
14. Zakaz opuszczania gospodarstwa przez zwierzęta do odwołania		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE			
15. Imię i nazwisko oraz adres lekarza weterynarii wolnej praktyki sprawującego opiekę						

16. UWAGI I ZASTRZEŻENIA KONTROLOWANEGO DO NINIEJSZEGO PROTOKOŁU

Miejscowość, dnia.....

.....
pieczęć i/lub podpis właściciela gospodarstwa lub osoby odpowiedzialnej
reprezentującej właściciela

.....
pieczęć i podpis urzędowego lekarza weterynarii

Załącznik Nr 5	Protokół kontroli pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych (charakterystyka gospodarstwa rybackiego z którego pobrano próbki)											
	Podać numer protokołu i próbki											
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w						Powiatowy Inspektorat Weterynarii w						
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 granulaty		<input type="checkbox"/> TAK <input type="checkbox"/> NIE										
- jeśli TAK , podaj adres wytwórni:												
- jeśli stosuje się inną karmę, podać jej skład:												
8. Średni przyrost masy ciała ryb (w gramach co 4 tygodnie)		- w pierwszym roku życia:										
		- w drugim roku życia:										
9. Zużycie karmy na kg przyrostu m.c., obliczone po zakończeniu każdego cyklu produkcyjnego												
10. Dokumentacja weterynaryjna 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				
11. Czas trwania tuczu w miesiącach												
12. Śmiertelność obsady w procentach sztuk w stosunku do stanu początkowego												
13. Odsetek ryb przekazanych do przetwórstwa i do spożycia, w stosunku do ryb obsadzonych												
14. Gospodarstwo objęto zakazem wywozu ryb						<input type="checkbox"/> TAK		<input type="checkbox"/> NIE				
20. Imię i nazwisko oraz adres lekarza weterynarii wolnej praktyki sprawującego opiekę												

21. UWAGI I ZASTRZEŻENIA KONTROLOWANEGO DO NINIEJSZEGO PROTOKOŁU

Miejscowość, dnia.....

.....
pieczęć i/lub podpis właściciela gospodarstwa lub osoby odpowiedzialnej
reprezentującej właściciela

.....
pieczęć i podpis urzędowego lekarza weterynarii

Załącznik Nr 6	Protokół kontroli pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych (charakterystyka gospodarstwa pszczelarskiego/pasieki, z którego pobrano próbki)		
	Podać numer protokołu i próbki		
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w		Powiatowy Inspektorat Weterynarii w	
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
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
7. Dane dotyczące gospodarstwa w przypadku badania miodu zakupionego lub przywiezionego z kraju trzeciego			
8. Dokumentacja weterynaryjna 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
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			
13. Pasieka po leczeniu i po okresie karencji; wymienić wcześniej podawane produkty lecznicze			
14. Zakaz sprzedaży miodu do odwołania		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE
20. Imię i nazwisko oraz adres lekarza weterynarii wolnej praktyki sprawującego opiekę			

21. UWAGI I ZASTRZEŻENIA KONTROLOWANEGO DO NINIEJSZEGO PROTOKOŁU

Miejscowość, dnia.....

.....
pieczęć i/lub podpis właściciela gospodarstwa lub osoby odpowiedzialnej
reprezentującej właściciela

.....
pieczęć i podpis urzędowego lekarza weterynarii

*w przypadku pobierania próbek w okresie leczenia lub karencji, próbki do badań nie powinny być badane w kierunku produktów leczniczych/substancji podawanych

Załącznik Nr 7	Protokół kontroli pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych (charakterystyka zakładu pakowania jaj)		
	Podać numer protokołu i próbki		
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w		Powiatowy Inspektorat Weterynarii w	
1. Nazwisko, imię lub nazwa oraz adres właściciela			
2. Adres i weterynaryjny numer identyfikacyjny zakładu			
3. Pochodzenie jaj z których pobrano próbę			
4. Ilość wprowadzonych do zakładu jaj z których pobrano próbę			
5. Ilość zmagazynowana jaj z których pobrano próbę w dniu próbobrania			
6. Data produkcji (zniesienia) jaj z których pobrano próbę			
7. Jaja znajdujące się w zakładzie w dniu próbobrania	Pochodzenie jaj	Ilość	Dane identyfikacyjne partii
8. Dokumentacja :			
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
9. Zakazano sprzedaży jaj do odwołania		<input type="checkbox"/> TAK	<input type="checkbox"/> NIE

10. UWAGI I ZASTRZEŻENIA KONTROLOWANEGO DO NINIEJSZEGO PROTOKOŁU

Miejscowość,
dnia.....
.....

.....
*pieczęć i/lub podpis właściciela gospodarstwa lub osoby
odpowiedzialnej reprezentującej właściciela*

.....
pieczęć i podpis urzędowego lekarza weterynarii

Załącznik Nr 8	Protokół kontroli pozostałości, biologicznych, chemicznych i produktów leczniczych(charakterystyka zakładu przetwórstwa dziczyzny z którego pobrano próbkę)	
	Podać numer protokołu i próbki	
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w		Powiatowy Inspektorat Weterynarii w
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:
<input type="checkbox"/>		
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:		
1. UWAGI I ZASTRZEŻENIA KONTROLOWANEGO DO NINIEJSZEGO PROTOKOŁU		

Miejscowość, dnia.....

.....
pieczęć i/lub podpis właściciela gospodarstwa lub osoby odpowiedzialnej
reprezentującej właściciela

.....
pieczęć i podpis urzędowego lekarza weterynarii

Załącznik Nr 9		Protokół z badania poubojowego zwierzęcia, od którego pobrano próbki do badań	
Kontrola pozostałości		Podać numer protokołu i próbki :	
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w		Powiatowy Inspektorat Weterynarii w	
1. Data uboju			
2. Opis zwierzęcia	a) gatunek : b) wiek : c) płeć : d) numer identyfikacyjny zwierzęcia:..... e) opis zwierzęcia:.....		
4. Zwierzę pochodzi z hodowli:	<input type="checkbox"/> drobnotowarowej	<input type="checkbox"/> towarowej	
5. Imię i nazwisko lub nazwa właściciela, adres lub nr rejestracyjny gospodarstwa			
6. Rodzaj pobranego materiału			
7. Opis stwierdzonych zmian w badaniu:	przedubojowym	poubojowym	
8. Układ mięśniowy			
9. Tkanka tłuszczowa			
10. Tarczyca			
11. Układ krążenia			
12. Układ oddechowy			
13. Układ pokarmowy			
14. Układ moczowy			

15. Układ rozrodczy		
16. UWAGI I ZASTRZEŻENIA KONTROLOWANEGO DO NINIEJSZEGO PROTOKOŁU		
Miejscowość, dnia.....		
<p>..... pieczęć i/lub podpis właściciela gospodarstwa lub osoby odpowiedzialnej reprezentującej właściciela</p>	<p>..... pieczęć i podpis urzędowego lekarza weterynarii</p>	

Załącznik Nr 10	Protokół kontroli pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych charakterystyka miejsca <i>pobrania</i> próbki z produktów skanalizowanych przywiezionych z państw nie należących do UE/ produktów przywiezionych z państw członkowskich UE	
	Podać numer protokołu i próbki	
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w		Powiatowy Inspektorat Weterynarii w
1. Data pobrania próbki (z godziną)		
2. Temperatura przechowywania próbki		
3. Miejsce pobrania próbki		
4. Nr próbki		
5. Rodzaj produktu		
6. Kraj pochodzenia		
7. Producent		
8. Data produkcji		
9. Oznakowanie opakowań		
10. Oznakowanie opakowań, z których pobrano próbki		
11. Dostawca		
12. Odbiorca		
13. Miejsce i data wyładunku		
14. Środek transportu		
15. Ilość opakowań i waga netto		
16. Nr świadectwa weterynaryjnego		
17. Wielkość pobranej próbki		

18. UWAGI I ZASTRZEŻENIA KONTROLOWANEGO DO NINIEJSZEGO PROTOKOŁU

Miejscowość, dnia.....

.....
pieczęć i/lub podpis właściciela gospodarstwa lub osoby odpowiedzialnej
reprezentującej właściciela

.....
pieczęć i podpis urzędowego lekarza weterynarii

Załącznik nr 11		LISTA KONTROLNA SPIWET-MON /powiatowy inspektorat weterynarii/			
pieczęć Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii					
PROTOKÓŁ Z KONTROLI W POWIATOWYM INSPEKTORACIE WETERYNARII Nr Kod woj./powiatu/nr protokołu/rok		Data rozpoczęcia kontroli:			
		Data zakończenia kontroli:			
		Data ostatniej kontroli:			
Niniejszy protokół jest przeznaczony do oceny sposobu realizacji przez powiatowego lekarza weterynarii planu badań kontrolnych pozostałości w oparciu o przepisy rozporządzenia MRiRW z dnia 21 czerwca 2017 r. w sprawie monitorowania substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych i skażeń promieniotwórczych oraz Instrukcję Głównego Lekarza Weterynarii nr GIWpr02010-8/2019					
Nazwa inspektoratu:			Numer powiatu:		
Powiatowy Inspektorat Weterynarii w			Nr		
Adres inspektoratu:					
Powiatowy Lekarz Weterynarii (imię i nazwisko):					
Osoba bezpośrednio odpowiedzialna w PIW za wykonanie planu badań kontrolnych pozostałości:					
Osoba przeprowadzającą kontrolę:					
P - prawidłowo		N - stwierdzono nieprawidłowość			
U - uzupełnienie i komentarz		x - znak wstawiany w rubrykę			
I. CZĘŚĆ OGÓLNA			P	N	U
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)				
II. SPOSÓB POBIERANIA, TRANSPORTU, PRZECHOWYWANIA ORAZ DOSTARCZANIA PRÓBEK DO UPOWAŻNIONEGO LABORATORIUM			P	N	U
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 MRiRW z dnia 21 czerwca 2017 r. w sprawie monitorowania substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych i skażeń promieniotwórczych)			
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)			
III. SPOSÓB PROWADZENIA DOKUMENTACJI		P	N	U
1.	Wojewódzki oraz powiatowy plan badań kontrolnych pozostałości są udostępnione do wglądu			
2.	Pisemna procedura postępowania z próbkami pobieranymi w ramach programu (rozdział VII lit. A pkt 9 Instrukcji)			
3.	Protokoły pobrania pojedynczych próbek (załącznik nr 1 do Instrukcji) (sposób sporządzania zgodny z instrukcją GLW)			
4.	Protokoły kontroli pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych (sporządzone do każdej pobranej próbki – załączniki od nr 2 do nr 9 do Instrukcji)			
5.	Wyniki badań laboratoryjnych - dodatknych (komplet posiadanych wyników)			
6.	Miesięczne zestawienia z realizacji planu badań kontrolnych (prawidłowość sporządzania, terminowość przesyłania)			
7.	Przesyłanie do wojewódzkiego koordynatora badań kontrolnych pozostałości pisemnych uwag i sugestii dotyczących realizacji bieżącego oraz przyszłorocznego planu badań			
8.	Archiwizacja całości dokumentacji			
IV. SPOSÓB POSTĘPOWANIA W PRZYPADKU UZYSKANIA DODATNIH WYNIKÓW BADAŃ LABORATORYJNYCH		P	N	U
1.	Sporządzony wykaz dodatknych wyników badań laboratoryjnych (obejmujący także lata ubiegłe)			
2.	Protokoły z przeprowadzonych postępowań wyjaśniających (kontrola zakładu lub gospodarstwa, pobranie dodatkowych próbek oraz inne podjęte działania)			
3.	Przeprowadzone niezwłocznie postępowania wyjaśniające			
4.	Zwiększenie liczby pobieranych próbek w przypadku stwierdzonych wyników dodatknych			
5.	Zgodność prowadzonych postępowań z przepisami rozporządzenia MRiRW z dnia 21 czerwca 2017 r. w sprawie monitorowania substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych i skażeń promieniotwórczych			
6.	Przekazywanie wyników postępowania wojewódzkiemu lekarzowi weterynarii			
V. SPOSÓB I TERMIN USUNIĘCIA NIEPRAWIDŁOWOŚCI				

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

VI. OPIS NIEPRAWIDŁOWOŚCI WYKAZANYCH W KOLUMNIE „N”:

VII. UWAGI I ZASTRZEŻENIA KONTROLOWANEGO DO NINIEJSZEGO PROTOKOŁU:

Miejscowość, dnia

.....
podpis i pieczęć osoby odpowiedzialnej za realizację programu

.....
podpis i pieczęć kontrolującego

Otrzymują:

1. Powiatowy Lekarz Weterynarii w
2. a/a

Załącznik nr 12 Pieczęć Powiatowego Inspektoratu Weterynarii	<div style="text-align: center;"> LISTA KONTROLNA MON /realizacja programu przez wyznaczonych lekarzy weterynarii/ /bydło, świnie, owce, konie, indyki, kury / </div>					
Protokół Nr...../.....	Data rozpoczęcia kontroli:					
	Data 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 planem badań kontrolnych pozostałości w oparciu o przepisy rozporządzenia MRiRW z dnia 21 czerwca 2017 r. w sprawie monitorowania substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych i skażeń promieniotwórczych oraz instrukcją Głównego Lekarza Weterynarii nr GIWpr02010-8/2019</i>						
Nazwa zakładu:	Numer weterynaryjny zakładu: Nr					
Adres zakładu:						
Osoba przeprowadzającą kontrolę:						
Lekarze weterynarii wyznaczeni do badania w zakładzie:						
P - prawidłowo		N – stwierdzono nieprawidłowość				
U – uzupełnienie i komentarz		x – znak wstawiany w rubrykę				
I. CZĘŚĆ OGÓLNA				P	N	U
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)					
II. SPOSÓB POBIERANIA, TRANSPORTU, PRZECHOWYWANIA ORAZ DOSTARCZANIA PRÓBEK DO POWIATOWEGO INSPEKTORATU WETERYNARII				P	N	U

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. (świadczenia 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 MRiRW z dnia 21 czerwca 2017 r. w sprawie monitorowania substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych i skażeń promieniotwórczych)			
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)			
III. SPOSÓB PROWADZENIA DOKUMENTACJI		P	N	U
1.	Protokoły pobrania próbek (sposób sporządzania zgodny z instrukcją GLW)			
2.	Protokoły kontroli pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych (sporządzone do każdej pobranej próbki, załącznik nr 8)			
3.	Rejestr próbek pobranych w obwodzie			
4.	Sposób informowania zakładu o pobraniu próbek (dolny odcinek białej części protokołu pobrania próbki pojedynczej)			
IV. UZUPEŁNIENIE I KOMENTARZ DO ISTOTNYCH FAKTÓW / PUNKTÓW KONTROLI WYKAZANYCH W KOLUMNIE „U” :				

V. OPIS NIEPRAWIDŁOWOŚCI WYKAZANYCH W KOLUMNIE „N”**VI. SPOSÓB I TERMIN USUNIĘCIA NIEPRAWIDŁOWOŚCI****VII. UWAGI I ZASTRZEŻENIA KONTROLOWANEGO DO NINIEJSZEGO PROTOKOŁU:**

Miejscowość, dnia :

.....

.....
podpis i pieczęć osoby odpowiedzialnej
za realizację programu

.....
podpis i pieczęć kontrolującego

Otrzymują:

1. Obwód Urzędowego Badania Mięsa przy
Wyznaczony Lekarz Weterynarii ds. monitoringu
2. Powiatowy Lekarz Weterynarii w
3. a/a

Załącznik nr 13

.....
pieczętka Powiatowego Inspektoratu Weterynarii

Miesięczne zestawienie z realizacji planu badań kontrolnych w kierunku pozostałości chemicznych i biologicznych w tkankach zwierząt żywych, produktach spożywczych pochodzenia zwierzęcego, w paszach i w wodzie przeznaczonej do pojenia zwierząt za miesiąc

Lp.	Kod próby	Data pobrania	Gatunek zwierzęcia i nazwa materiału pobranego do badań	Liczba pobranych próbek	Liczba próbek przewidzianych do pobrania w rocznym programie	Kierunek badania (symbol grupy i nazwa badanego związku)	Miejsce pobrania próby (gospodarstwo, rzeźnia)	Laboratorium, do którego wysłano próbki	Uwagi

Termin nadsyłania zestawienia do WIW: do 10 dnia każdego następnego miesiąca

Podpis i pieczęć Powiatowego Lekarza Weterynarii

Załącznik nr 14

.....
pieczętka Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii

Kwartalne / Roczne zestawienie z realizacji planu badań kontrolnych w kierunku pozostałości chemicznych i biologicznych w tkankach zwierząt żywych, produktach spożywczych pochodzenia zwierzęcego, w paszach i w wodzie przeznaczonej do pojenia zwierząt 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 prób	Liczba próbek przewidzianych do pobrania w rocznym programie	Miejsce pobrania prób (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

Załącznik nr 15

pieczęć Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii

Kwartalne / Roczne zestawienie z postępowania wyjaśniającego w przypadku otrzymania wyników niezgodnych w kierunku pozostałości chemicznych i biologicznych w tkankach zwierząt żywych, produktach spożywczych pochodzenia zwierzęcego, w paszach i w wodzie przeznaczonej do pojenia zwierząt na terenie danego województwa.....
wkwartale/ roku.....

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

podpis i pieczęć Wojewódzkiego Lekarza Weterynarii

Załącznik nr 16

pieczęć Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii

Kwartalne / Roczne zestawienie z postępowania wyjaśniającego w przypadku otrzymania wyników niezgodnych w kierunku pozostałości chemicznych i biologicznych w tkankach zwierząt żywych, produktach spożywczych pochodzenia zwierzęcego, w paszach i w wodzie przeznaczonej do pojenia zwierząt na terenie danego województwa..... w..... kwartale /roku.....

L.p	Liczba i rodzaj próbek pobranych do ponownego badania, 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 w wyniku 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	Naruszenie prawa	Czy gospodarstwo zostało objęte kontrolą wzmocnioną? Odp. TAK/NIE Jeśli TAK to dalsze informacje należy podać w zał. 12 b
1											
2											
3											
4											
5											

podpis i pieczęć Wojewódzkiego Lekarza Weterynarii

Załącznik nr 17

pieczęć Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii

Kwartalne / Roczne zestawienie z realizacji planu „suspected” (gospodarstwa podejrzane) w kierunku pozostałości chemicznych i biologicznych w tkankach zwierząt żywych, produktach spożywczych pochodzenia zwierzęcego i w wodzie przeznaczonej do pojenia zwierząt na terenie danego województwa w.....kwartale/ roku.....

PLAN SUSPECTED -GOSPODARSTWO PODEJRZANE

BADANIE														
Lp.	Kierunek badania (symbol grupy i nazwa badanego związku)	Gospodarstwo podejrzane (adres, dane personalne właściciela)	Uwagi! Proszę wpisać jakiego przypadku dotyczy	Gatunek zwierzęcia lub nazwa materiału pobranego do badań	Rodzaj pobranych tkanek (materiału) do badań, identyfikator próbki	Ilość pobranych próbek	Laboratorium do którego skierowano próbki- data	Stwierdzony dodatni/ujemny wynik badania (nr w wyniku badania)-data	Wyniki dochodzenia (streścić krótko co ustalono w trakcie dochodzenia)	Podjęte decyzje (krótko napisać czego dotyczyły uwzględniając ilości np.:produktów lub sztuk zatrzymanych)	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	Naruszenie prawa
1														
2														
3														
4														
5														

podpis i pieczęć Wojewódzkiego Lekarza Weterynarii

Załącznik nr 18

pieczęć Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii

Kwartalne / Roczne zestawienie z realizacji planu badań kontrolnych w kierunku pozostałości chemicznych i biologicznych w przywożonych produktach spożywczych pochodzenia zwierzęcego na terenie danego województwa..... w.....kwartale/ roku.....
--

PRODUKTY PRZYWOŻONE

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

podpis i pieczęć Wojewódzkiego Lekarza Weterynarii