



Warszawa, dnia 21 października 2020 r.

INSPEKCJA WETERYNARYJNA

ZASTĘPCA

GŁÓWNEGO LEKARZA WETERYNARII

Katarzyna Piskorz

Pan Jacek Łukaszewicz
Prezes Krajowej Izby
Lekarsko-Weterynaryjnej
Al. Przyjaciół 1 lok 2
00-565 Warszawa

Nasz znak: GIWpuf.600.88.2020

Dot. sprawy nr: -

pismo z dnia: -

W związku z napływającymi do Głównego Inspektoratu Weterynarii informacjami dotyczącymi nieprzestrzegania przez lekarzy weterynarii wolnej praktyki przepisów rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 listopada 2008 r. *w sprawie sposobu postępowania przy stosowaniu produktów leczniczych, w sytuacji gdy brak jest odpowiedniego produktu leczniczego weterynaryjnego dopuszczonego do obrotu dla danego gatunku zwierząt* przypominam o następującym.

Przepisy ww. aktu prawnego określają sposób postępowania lekarzy weterynarii w przypadku braku możliwości zastosowania w leczeniu zwierząt produktów leczniczych weterynaryjnych zarejestrowanych dla poszczególnych gatunków zwierząt ze wskazaniami do leczenia konkretnych jednostek chorobowych.

Zgodnie z zapisami przedmiotowego rozporządzenia, lekarze weterynarii o zastosowaniu produktów leczniczych weterynaryjnych w ramach tzw. kaskady decydują na własną odpowiedzialność, po przeanalizowaniu sytuacji zdrowotnej danego zwierzęcia/danego gospodarstwa utrzymującego zwierzęta, w drodze wyjątku, w celu uniknięcia niemożliwego do zaakceptowania cierpienia zwierząt. Podkreślić należy, iż w przypadku zastosowania w ramach tzw. kaskady produktów leczniczych u zwierząt, od których tkanki lub produkty przeznaczone są do spożycia przez ludzi, lekarz weterynarii jest każdorazowo zobowiązany do odnotowania tego faktu w dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej oraz do ustalenia właściwego okresu karencji na tkanki i produkty pochodzące od tych zwierząt.



Ponadto, w przypadku zwierząt, od których tkanki i produkty są przeznaczone do spożycia przez ludzi, lekarz weterynarii może zastosować wyłącznie produkty lecznicze zawierające substancje czynne, w odniesieniu do których ustalone zostały maksymalne limity pozostałości „MRL”. Wykaz substancji dozwolonych oraz wartości MRL określone zostały w załączniku 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.*

Ponadto należy podkreślić, iż produkt leczniczy przeznaczony dla ludzi może zostać zastosowany w leczeniu zwierząt, gdy zostaną łącznie spełnione następujące przesłanki tj.:

- brak jest na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej odpowiedniego produktu leczniczego weterynaryjnego dopuszczonego do obrotu dla danego gatunku zwierząt,
- brak jest produktu leczniczego weterynaryjnego dopuszczonego do obrotu dla innego gatunku lub dla tego samego gatunku zwierząt lecz z innym wskazaniem do stosowania,
- konieczne jest uniknięcie niemożliwego do zaakceptowania cierpienia zwierząt.

Jednocześnie uprzejmie przypominam, że brak jest w obowiązującym porządku prawnym w Polsce możliwości zastosowania tzw. kaskady ekonomicznej tj. wykorzystania w leczeniu zwierząt korzystniejszych cenowo produktów leczniczych zarejestrowanych dla ludzi, w przypadku obecności w obrocie produktów leczniczych weterynaryjnych.

Powyższe zasady oraz obowiązek zastosowania odpowiednich okresów karencji dotyczą wszystkich produktów leczniczych weterynaryjnych dopuszczonych do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, w tym również produktów leczniczych weterynaryjnych mających postać płynów do infuzji.

Mając na uwadze powyższe, zwracam się z uprzejmą prośbą o rozdystrybuowanie wśród lekarzy weterynarii wolnej praktyki powyższych informacji dotyczących zasad prawidłowego, zgodnego z obowiązującymi przepisami stosowania produktów leczniczych w sytuacji gdy brak jest odpowiedniego produktu leczniczego weterynaryjnego dopuszczonego do obrotu dla danego gatunku zwierząt.

Katarzyna Piskorz

/*podpisano elektronicznie*/

