

20 ΑΠΡ. 2011



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ & ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ
ΤΜΗΜΑ: ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΕΥΤΙΚΟΥ ΕΛΕΓΧΟΥ,
ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΟΥ ΣΥΝΤΟΝΙΣΜΟΥ &
ΚΩΔΙΚΟΠΟΙΗΣΗΣ

Ταχ. Δ/νση : Αριστοτέλους 17
Τ.Κ. : 101 87 Αθήνα
Τηλέφωνο : 2105230110, 2105237254
Fax : 2105237254
E-mail : tke@yyka.gov.gr

ΕΠΠΕΙΓΟΝ

Αθήνα, 19.04.2011

Αρ. Πρωτ.: 19854
Σχετ:

ΠΡΟΣ **ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ**

Δ/νση Κοινοβουλευτικού
Ελέγχου
✓Τμήμα: Ερωτήσεων

ΘΕΜΑ: Απάντηση σε ερώτηση Βουλευτών

Απαντώντας στην με αρ. 10865/10-02-11 ερώτηση που κατατέθηκε στη Βουλή των Ελλήνων από τους Βουλευτές κ.κ. Σ.-Ά. Γεωργιάδη, Α. Πλεύρη, Β. Αποστολάτο και Ο. Παπανδρέου-Παπαδάκη, σχετικά με τη χορήγηση μεγάλων ποσοτήτων αντιβιοτικών στα παραγωγικά ζώα της χώρας, σας γνωρίζουμε τα εξής:

Στην Ε.Ε. δεν υπάρχει απαγόρευση της χρήσης αντιβιοτικών για τη θεραπεία ασθενειών των ζώων. Για να διασφαλισθεί η υγεία και η ευζωία των ζώων (welfare) είναι απαραίτητο να υπάρχουν στην Ευρωπαϊκή αγορά κτηνιατρικά φάρμακα (αντιβιοτικά-ανθελμινθικά-αντιφλεγμονώδη, κ.ά.).

Η διαδικασία για την έγκριση άδειας κυκλοφορίας από τον ΕΟΦ των κτηνιατρικών φαρμάκων είναι σύμφωνα με τις απαιτήσεις της Οδηγίας 2001/82, όπως τροποποιήθηκε με την 28/2004 και η χώρα μας είναι πλήρως εναρμονισμένη με την ΚΥΑ 282371/2006.

Κατά τη διαδικασία έγκρισης αξιολογείται η ποιότητα - ασφάλεια - αποτελεσματικότητα του υπό έγκριση προϊόντος και καθορίζεται χρόνος αναμονής για το κρέας και τους εδώδιμους ιστούς, εφόσον το προϊόν προορίζεται για παραγωγικά ζώα και ο οποίος αναγράφεται στην άδεια κυκλοφορίας του προϊόντος, στην Περίληψη των Χαρακτηριστικών του προϊόντος, στο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης και στην ετικέτα της συσκευασίας, με σκοπό να το γνωρίζει ο κτηνιατρος που συνταγογραφεί, αλλά και ο παραγωγός (κτηνοτρόφος).

Χρόνος αναμονής είναι η αναγκαία χρονική περίοδος η οποία πρέπει να μεσολαβεί μεταξύ της τελευταίας χορήγησης του κτηνιατρικού φαρμάκου και της παραγωγής τροφίμων από τα εν λόγω ζώα, ώστε να προστατεύεται η δημόσια υγεία δια της διασφαλίσεως ότι τα εν λόγω τρόφιμα δεν περιέχουν κατάλοιπα σε ποσότητες που υπερβαίνουν τα ανώτατα όρια καταλοίπων δραστικών ουσιών.

Σύμφωνα με τον κανονισμό 470/2009 για να εγκριθεί κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν στην Ε.Ε. για τα παραγωγικά ζώα θα πρέπει για τη δραστική ουσία την οποία περιέχει στη σύνθεσή του, να έχουν καθορισθεί ανώτατα όρια καταλοίπων (MRLs), άλλως το προϊόν δεν λαμβάνει άδεια κυκλοφορίας.

Ο καθορισμός ανωτάτων ορίων καταλοίπων των δραστικών ουσιών (συμπεριλαμβανομένων και των αντιβιοτικών) γίνεται από τον Ευρωπαϊκό Οργανισμό Φαρμάκων (EMA) στον οποίο συμμετέχει ο Ε.Ο.Φ. και ισχύει για όλες τις χώρες της Ε.Ε.

Στη χώρα μας δεν έχει άδεια κυκλοφορίας κανένα κτηνοτροφικό φαρμακευτικό προϊόν χωρίς να έχει καθοριστεί χρόνος αναμονής ακόμα και όταν είναι μηδενικός.

✓ J

Για το θέμα της πιθανής ανάπτυξης ανθεκτικών στελεχών μικροβίων ο αιτών την άδεια κυκλοφορίας, είναι υποχρεωμένος σύμφωνα με την προαναφερθείσα ΚΥΑ, να υποβάλει μελέτες οι οποίες αποδεικνύουν ότι στην προτεινόμενη δοσολογία δεν αναπτύσσονται ανθεκτικά στελέχη μικροβίων. Η αξιολόγηση των μελετών αυτών γίνεται από εξειδικευμένο προσωπικό του ΕΟΦ σε συνεργασία εξωτερικών εισηγητών από την Πανεπιστημιακή κοινότητα.

Θα πρέπει να σημειωθεί ότι στο εγκεκριμένο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης των εν λόγω προϊόντων περιλαμβάνονται οδηγίες για τη σωστή χρήση (prudent use) σύμφωνα και με τις σχετικές κατευθυντήριες γραμμές της Ε.Ε. και του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας (WHO).

Τέλος, το 90% των εγκεκριμένων κτηνιατρικών φαρμάκων στη χώρα μας, έχουν άδεια κυκλοφορίας και στα λοιπά Κράτη - Μέλη.

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ:

Βουλευτές Κ.Κ. Σ.-Ά. Γεωργιάδη, Α. Πλεύρη, Β.
Αποστολάτο και Ο. Παπανδρέου-Παπαδάκη

Ο ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΕΣΩΤ. ΔΙΑΝΟΜΗ:

1. Γρ.Υπουργού
2. Γρ.Υφυπουργού
3. Τμήμα Κοιν. Ελέγχου Νομοθ. Συντ. & Κωδικ.

Μ. ΤΙΜΟΣΙΔΗΣ

