



12 ΙΑΝ. 2013

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΡΑΦΕΙΟ ΥΠΟΥΡΓΟΥ
ΤΜΗΜΑ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΕΥΤΙΚΟΥ ΕΛΕΓΧΟΥ
Αχαρνών 2, 101 76 Αθήνα, Τηλ. 210-2124331 Fax : 210-5243522

Αθήνα 12 - 6 - 2013
Αριθμ. Πρωτ. : 1009

Προς:

Βουλή των Ελλήνων
Δ/ση Κοιν/κού Ελέγχου
✓ Τμήμα Ερωτήσεων

ΘΕΜΑ: «Κτηνιατρικά φάρμακα»

ΣΧΕΤ: Η Ερώτηση 10448/13-5-2013

Απαντώντας στην παραπάνω Ερώτηση που κατέθεσε ο Βουλευτής **κ. Σ. Γεωργιάδης**, για τα θέματα αρμοδιότητάς μας, σας πληροφορούμε τα εξής:

Η Ευρωπαϊκή Ένωση επιβάλλει στα Κράτη Μέλη την εφαρμογή Εθνικού Σχεδίου Επιτήρησης και Ελέγχου Καταλοίπων κτηνιατρικών φαρμάκων και περιβαλλοντικών ρύπων, προκειμένου να διασφαλιστεί η προστασία των καταναλωτών και να περιφρουρηθεί η δημόσια υγεία. Η εφαρμογή του Προγράμματος βασίζεται στις Οδηγίες 96/22/ΕΚ και 96/23ΕΚ του Συμβουλίου, οι οποίες έχουν ενσωματωθεί στην Εθνική Νομοθεσία με το Π.Δ.259/98 και τα αποτελέσματα του Προγράμματος κοινοποιούνται κάθε χρόνο στην Ε. Επιτροπή.

Σημειώνεται ότι το Εθνικό Σχέδιο Επιτήρησης και Ελέγχου Καταλοίπων εκτείνεται σε όλο το φάσμα της τροφικής αλυσίδας παραγωγής και περιλαμβάνει δειγματοληψίες σε ζώα ζώα και σε πρωτογενή προϊόντα ζωικής προέλευσης, όπως κρέας, αυγά, μέλι και γάλα. Ανάμεσα στις ουσίες, για τις οποίες ελέγχονται τα ζώα και τα προϊόντα αυτών, είναι και οι αντιμικροβιακοί παράγοντες (κινολόνες, πενικιλίνες, αμινογλυκοσίδες, β-λακτάμες, τετρακυκλίνες κ.τ.λ.).

Επίσης, ο Καν (ΕΕ) 37/2010 θεσπίζει ανώτατα όρια καταλοίπων για τις φαρμακολογικώς δραστικές ουσίες ανά είδος ζώου και ιστού. Σε περίπτωση μη συμμόρφωσης, δηλαδή υπέρβασης των ανώτατων επιτρεπτών ορίων για τα αντιβιοτικά, το Υπουργείο Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων (ΥΠΑΑΤ), σε συνεργασία με τις Περιφερειακές Κτηνιατρικές αρχές, αναλαμβάνει τις παρακάτω δράσεις:

- Διενέργεια αιφνιδιαστικών ελέγχων στις εκμεταλλεύσεις, με σκοπό τον έλεγχο του Μητρώου Φαρμακευτικής Αγωγής και του σιτηρεσίου.

- Απαγόρευση της εξόδου των ζώων και των προϊόντων τους από τις εκμεταλλεύσεις.
- Διενέργεια «υπόπτων» δειγματοληψιών στα ζώα και στα προϊόντα τους.
- Θανάτωση των ζώων που βρίσκονται θετικά και καταστροφή των προϊόντων τους.
- Ενημέρωση παραγωγού για τις υποχρεώσεις του ως προς την ισχύουσα νομοθεσία, για τα διορθωτικά μέτρα, στα οποία πρέπει να προβεί, καθώς και για την ορθή χρήση των κτηνιατρικών φαρμάκων.
- Επιβολή κυρώσεων.
- Ενημέρωση του ΟΠΕΚΕΠΕ για τυχόν ενέργειες, στο πλαίσιο της πολλαπλής συμμόρφωσης.

Ενδεικτικά, αναφέρεται ότι στο Πρόγραμμα Καταλοίπων του 2012, από τα 1.132 δείγματα που εξετάστηκαν για αντιμικροβιακούς παράγοντες, μόνο 4 βρέθηκαν μη συμμορφούμενα.

Επισημαίνεται ότι οι παραγωγοί, πριν οδηγήσουν τα ζώα τους προς σφαγή, υποχρεούνται να αποστέλλουν στο σφαγείο υπεύθυνη δήλωση, με την οποία δηλώνουν τη χρήση κτηνιατρικών φαρμάκων και την τήρηση των χρόνων αναμονής.

Όσον αφορά στο νομικό πλαίσιο που έχει θεσπιστεί με τους όρους και τις προϋποθέσεις σχετικά με την κυκλοφορία, διάθεση και χρήση των κτηνιατρικών φαρμάκων, συμπεριλαμβανομένων των φαρμακούχων ζωοτροφών, σημειώνεται ότι είναι ιδιαίτερα αυστηρό, καθώς επικεντρώνεται στη διασφάλιση της ορθολογικής χρήσης των κτηνιατρικών φαρμάκων, προκειμένου να επιτευχθεί η μείωση της μικροβιακής αντοχής και να εξασφαλιστεί η υγιεινή και ασφάλεια των παραγόμενων ζωικών προϊόντων-τροφίμων.

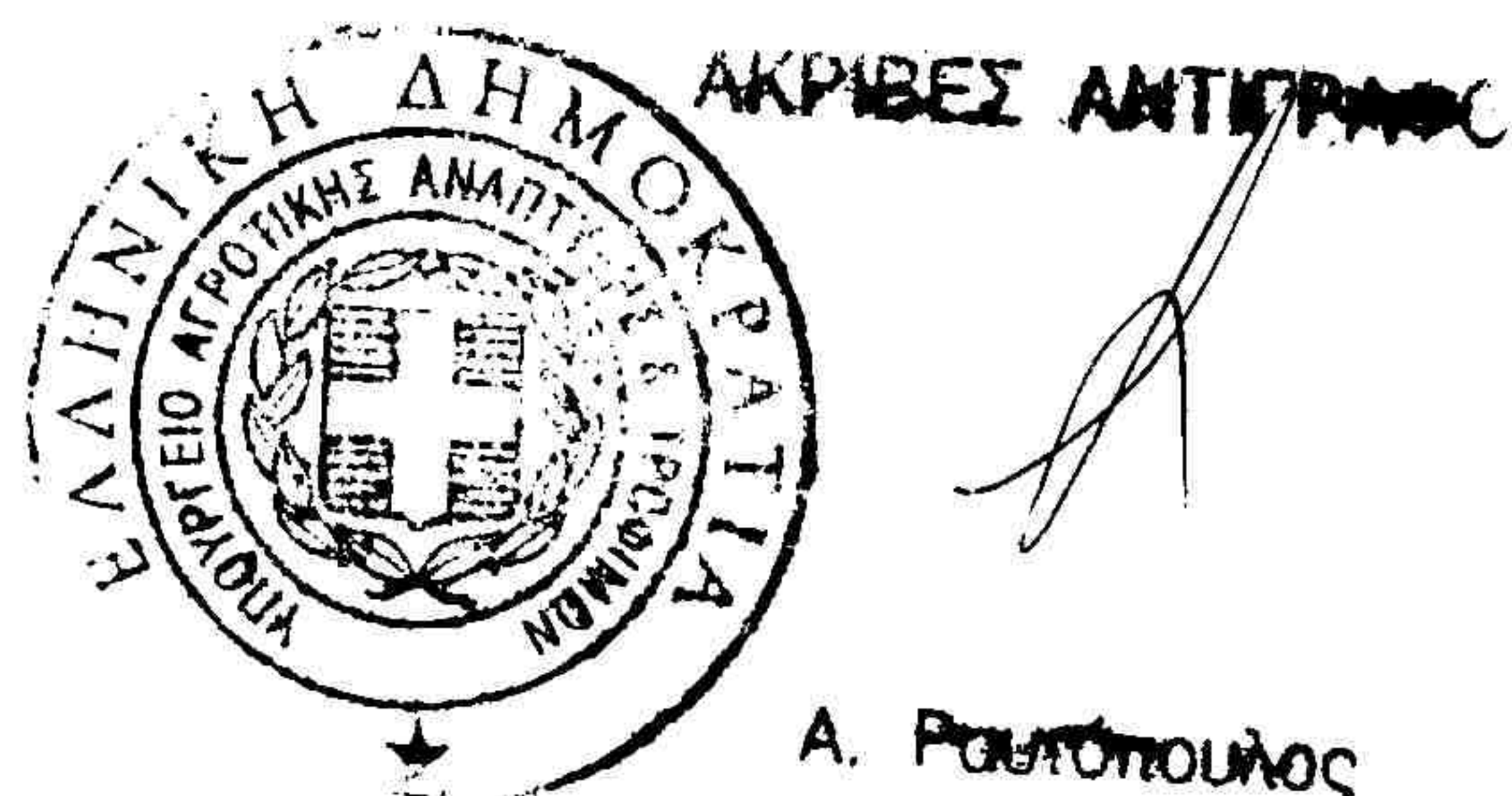
Συγκεκριμένα, προβλέπονται:

- Η υποχρέωση διάθεσης και χρήσης των κτηνιατρικών φαρμάκων στα παραγωγικά ζώα μόνον με κτηνιατρική συνταγή,
- Η έκδοση ειδικής κτηνιατρικής συνταγής για τα παραγωγικά ζώα,
- Οι προϋποθέσεις χορήγησης βιβλιαρίου κτηνιατρικών συνταγών για τα παραγωγικά ζώα και δικαίωμα συνταγογράφησης,
- Η υποχρεωτική τήρηση στις εκτροφές παραγωγικών ζώων του Μητρώου Φαρμακευτικής Αγωγής,
- Οι προϋποθέσεις χορήγησης άδειας πώλησης κτηνιατρικών φαρμάκων,
- Η υποχρεωτική τήρηση μητρώου εισόδου-εξόδου κτηνιατρικών φαρμάκων στα καταστήματα πώλησης,
- Το σύστημα επισήμων ελέγχων στις εκτροφές παραγωγικών ζώων και στα καταστήματα πώλησης κτηνιατρικών φαρμάκων.

Ειδικά στις εκτροφές παραγωγικών ζώων, διενεργούνται ετησίως επίσημοι έλεγχοι βάσει ανάλυσης κινδύνου, σχετικά με την τήρηση των Μητρώων Φαρμακευτικής Αγωγής και τον έλεγχο ορθής χρήσης των κτηνιατρικών φαρμάκων, όσον αφορά στην αναγκαιότητα χρήσης τους και μόνον κατόπιν κτηνιατρικής συνταγής, στο σωστό θεραπευτικό επίπεδο, για συγκεκριμένο χρονικό διάστημα και στην ενδεικνυόμενη δοσολογία.

Τέλος, αναφέρεται ότι, στο πλαίσιο ενίσχυσης των επίσημων ελέγχων, στο σχέδιο νόμου του ΥΠΑΑΤ για το ενιαίο κυρωτικό σύστημα, που πρόσφατα κατατέθηκε στη Βουλή, συμπεριλήφθηκαν αυστηρές κυρώσεις στις εκτροφές παραγωγικών ζώων σε περιπτώσεις μη ορθής χρήσης ή και παράνομης χρήσης κτηνιατρικών φαρμάκων.

Ο ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ ΥΠΟΥΡΓΟΣ



ΜΑΞΙΜΟΣ ΧΑΡΑΚΟΠΟΥΛΟΣ

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ

1. Υπουργείο Υγείας-Γραφείο κ. Υπουργού
2. Βουλευτή κ. Σ. Γεωργιάδη