



AGRÁRMINISZTERIUM

DR. BOGNÁR LAJOS
országos főállatorvos
élelmiszerlánc-felügyeletért felelős helyettes államtitkár

Iktatószám: ÉlfF/ 264 /2021.

Ügyintéző: dr. Kollár-Nagy Eszter
Telefonszám: 1/8967303
E-mail: eszter.kollar@am.gov.hu

Dr. Gönczi Gábor
elnök úr
részére

Magyar Állatorvosi Kamara

E-mail: maok@t-online.hu

Csak elektronikusan!

Tárgy: Válasz a 128/2009. FVM rendelet módosítására vonatkozó kérdésekre

Tisztelt Elnök Úr!

Hivatkozással a 2021. szeptember 13-i elektronikus megkeresésére, a 27/2021. (VIII. 11.) AM rendelettel módosított, az állatgyógyászati termékekről szóló 128/2009. (X. 6.) FVM rendelet alkalmazásával kapcsolatos kérdéseit illetően az alábbiakról tájékoztatom.

1. A 128/2009. (X. 6.) FVM rendelet „élelmiszertermelő állat” fogalma és az európai fogyasztási szokások figyelembevétele alapján nem kizárható, hogy sertés-, galamb- és tyúkfélékhez tartozó, adott esetben nem termelési célból tartott állatok húsa vagy egyéb terméke emberi fogyasztásra kerülhet.

Emberi fogyasztásra alkalmas, kedvtelésből, társállatként tartott egyedekre tehát élelmiszerhigiéniai, humánegészségügyi okokból az élelmiszertermelő állatokra vonatkozó szabályokat kell alkalmazni. Ez alól kivételt képezhetnek azon lófélék, melyeket a vonatkozó Uniói szabályokkal összhangban, a lóútlevelelben megjelölt módon a korábbi gyógykezelésekre tekintettel véglegesen kizártak az élelmiszerláncból.

2. Az antibiotikumok rendelésére vonatkozó, 7 napos időtartamú kezelésre szóló rendelkezés a felelős antimikrobiális szerhasználatot szorgalmazza. Ugyanakkor egy állat gyógykezelése során természetesen figyelembe kell venni a szakma szabályait, az adott készítmény használati utasításában foglaltakat és az állatjóléti szempontokat is. A 128/2009. FVM rendelet 74. § (3) bekezdése eddig is előírta, hogy „A vényköteles állatgyógyászati készítmény vényén felírt és kiadott mennyiségének a kezeléshez vagy a terápiához szükséges legkisebb mennyiségre kell korlátozódnia.”

Az antibiotikumok esetében a 7 napos időkorlát az állattartó általi alkalmazásra vonatkozik.

A 76. § (11) bekezdés kimondja, hogy élelmiszer-termelő állat antibiotikum-hatóanyagú készítménnyel történő kezelésének hatásosságát a kezelő állatorvos helyszíni klinikai vizsgálattal köteles ellenőrizni. Ez alapján az állatorvos dönt a terápia időtartamáról, hosszabbításának szükségességéről. További kezelés esetén újabb vény kiállítása javasolt.

3. A vényt értelemszerűen, az adott állattal/állatokkal kapcsolatosan rendelkezésre álló információk birtokában kell kitölteni, olyan módon és részletességgel, hogy az adott állat vagy állatcsoport egyértelműen azonosítható legyen, az egyes állatfajokra vonatkozó jelölési előírások figyelembevételével.

A tenyészetkód feltüntetése minden haszonállat esetében kötelező. Az egyedileg jelölt állatoknál az egyedi azonosító száma, a többi állat esetében a tenyészetkód és pl. a légtér azonosító, állatcsoportnál a darabszám, a kérdéses járványügyi egység/populáció/korcsoport megnevezése is elfogadható.

Kedvtelésből tartott állatok esetében csak abban az esetben kötelező az egyedi azonosító (pl.: transzponder által hordozott kód) feltüntetése, amennyiben azt jogszabály előírja. Egyedi jelölés hiányában az állat azonosítására alkalmas leírás, illetve - amennyiben ismert – a faj/fajta megjelölése vagy a hívónév feltüntetése is elfogadható.

A 2022. január 28-tól alkalmazandó 2019/6/EU rendelet 105. cikk (5) a) pontja alapján a kezelendő állat vagy állatcsoport azonosítását kell a vényen feltüntetni.

4. Készítményenként egy vény kiállítása szükséges, függetlenül attól, hogy hány állat kezelésére szánják. A 128/2009. FVM rendelete 74. § (3) alapján „Egy vényre egy állatgyógyászati készítmény rendelhető, és az egyszeri alkalommal adható ki.” A vényen a kezelendő állatcsoport megnevezése is szabályosnak minősül, így egy készítményhez akkor is elegendő egy vény, ha azt több állat kezelésére szánják.

5. A sorszámozás a nyomkövetést, a keresztellenőrzés lehetőségét szolgálja. További követelménye nincs, az állatorvosként vagy intézményenként is vezethető.

6. Az élelmiszertermelő állatoknak történő felírást szolgáló három példányos vényeket az eddigi szabályok alapján is 5 évig meg kellett őrizni (68. § (2) a) és 76. § (3)-(5) bekezdések), valamint az erre vonatkozó felhívást a korábbi 9. melléklet alapján is fel kellett tüntetni a vényen. Ez a követelmény minden szereplőnek (kereskedő, állatorvos, állattartó) a saját példányára vonatkozik.

Papír alapú vények esetében azok tárolása szkennelt, elektronikus formában is megengedett.

Az állatorvosi vény megőrzésére vonatkozó szabályokat az elektronikusan kiállított vényekre is alkalmazni kell.

Az állatgyógyászati készítményekre irányadó új szabályozás végrehajtásával kapcsolatos kérdések esetén állunk rendelkezésre a továbbiakban is. A Nébih Állatgyógyászati Termékek Igazgatóságával együttműködésben készül egy olyan kérdés-válasz dokumentum, amely a rendeletmódosítás kapcsán eddig felmerült kérdések tekintetében ad iránymutatást.

Fontosnak tartjuk a további együttműködést, különösen az antimikrobiális rezisztencia visszaszorítása és a 2022. január 28-tól alkalmazandó, az állatgyógyászati készítményekre irányadó új Uniói szabályozás, a 2019/6/EU rendelet minél hatékonyabb végrehajtása érdekében.

Budapest, 2021. szeptember 17.,

Üdvözlettel:


Dr. Bognár Lajos
