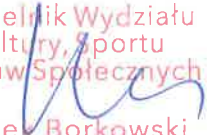


PREZYDENT MIASTA SIEDLCE

Informacja o stanie bezpieczeństwa weterynaryjnego w Powiecie Siedleckim w 2024 r.

Sporządzone przez:
Powiatowy Inspektorat Weterynarii
w Siedlcach.

Materiały przedkłada:
Wydział Kultury, Sportu i Spraw Społecznych
Urzędu Miasta Siedlce

Naczelnik Wydziału
Kultury, Sportu
i Spraw Społecznych

Leszek Borkowski

Zatwierdził:


PREZYDENT MIASTA
Tomasz Haputowicz

Siedlce, maj 2025 rok

**POWIATOWY INSPEKTORAT WETERYNARII
w Siedlcach**

08-110 Siedlce ul. Kazimierzowska 29 tel/fax 025/6326027, 025/6331598
e-mail: piwsiedlce@piwet.pl

*P. E. Brodnicki
27.03.2025*

Urząd Miasta Siedlce
Skwer Niepodległości 2



09826302

Data wpływu: 2025-03-27

Nr: DG. 14519.2025

Bkwyjst: Modrzevska Halina - Podinsp
Kancelaria
Załączników: 0

**Informacja o stanie bezpieczeństwa weterynaryjnego
w Powiecie Siedleckim w 2024 rok.**

Informację przygotował:
Powiatowy Inspektorat Weterynarii
w Siedlcach

Siedlce, dnia 25 marca 2025 r.

Inspekcja Weterynaryjna, zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. z 2024r. poz. 12 t.j.) realizuje zadania z zakresu ochrony zdrowia zwierząt oraz bezpieczeństwa produktów pochodzenia zwierzęcego w celu zapewnienia ochrony zdrowia publicznego. Inspekcja wykonuje swoje zadania w szczególności przez:

- 1) zwalczanie chorób zakaźnych zwierząt, w tym chorób odzwierzęcych,
 - 1a) badania kontrolne zakażeń zwierząt,
 - 2) monitorowanie chorób odzwierzęcych i odzwierzęcych czynników chorobotwórczych oraz związanej z nimi oporności na środki przeciwdrobnoustrojowe u zwierząt, w produktach pochodzenia zwierzęcego i środkach żywienia zwierząt,
 - 3) badanie zwierząt rzeźnych oraz produktów pochodzenia zwierzęcego,
 - 4) przeprowadzanie:
 - a) kontroli urzędowych i innych czynności urzędowych,
 - b) kontroli administracyjnych i kontroli na miejscu w zakresie określonym w przepisach o wspieraniu rozwoju obszarów wiejskich oraz w przepisach o Planie Strategicznym dla Wspólnej Polityki Rolnej na lata 2023-2027,
 - c) kontroli wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej, w rozumieniu art. 2 pkt 40 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. z 2023 r. poz. 1075), zwanych dalej "wyrobami do diagnostyki in vitro stosowanymi w medycynie weterynaryjnej", mającej na celu ustalenie, czy wprowadzone do obrotu lub używania wyroby znajdują się w wykazie wyrobów do diagnostyki in vitro stosowanych w medycynie weterynaryjnej, o którym mowa w art. 76a ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt,
 - d) kontroli działalności hodowcy, dostawcy i użytkownika prowadzonej na podstawie ustawy z dnia 15 stycznia 2015 r. o ochronie zwierząt wykorzystywanych do celów naukowych lub edukacyjnych (Dz. U. z 2023 r. poz. 465), w tym w zakresie:
 - utrzymywania zwierząt przeznaczonych do wykorzystania lub wykorzystywanych do celów naukowych lub edukacyjnych,

- prowadzenia ewidencji zwierząt,
- przeprowadzania doświadczeń;

5) sprawowanie nadzoru nad:

- a) bezpieczeństwem produktów pochodzenia zwierzęcego, w tym nad wymaganiami weterynaryjnymi przy ich produkcji, umieszczaniu na rynku oraz sprzedaży bezpośredniej,
 - b) wprowadzaniem na rynek zwierząt i ubocznych produktów pochodzenia zwierzęcego,
 - c) wytwarzaniem, obrotem i stosowaniem pasz, dodatków stosowanych w żywieniu zwierząt, organizmów genetycznie zmodyfikowanych przeznaczonych do użytku paszowego i pasz genetycznie zmodyfikowanych oraz nad transgranicznym przemieszczaniem organizmów genetycznie zmodyfikowanych przeznaczonych do użytku paszowego,
 - d) zdrowiem zwierząt przeznaczonych do rozrodu oraz jakością zdrowotną materiału biologicznego i jaj wylęgowych drobiu,
 - e) obrotem i ilością stosowanych produktów leczniczych weterynaryjnych,
 - f) wytwarzaniem i stosowaniem pasz leczniczych,
 - g) przestrzeganiem przepisów o ochronie zwierząt,
 - h) przestrzeganiem zasad identyfikacji i rejestracji zwierząt oraz przemieszczaniem zwierząt,
 - i) przestrzeganiem wymagań weterynaryjnych w gospodarstwach utrzymujących zwierzęta gospodarskie,
 - j) utrzymywaniem, hodowlą, prowadzeniem ewidencji zwierząt doświadczalnych w jednostkach doświadczalnych, hodowlanych i u dostawców;
- 6) prowadzenie monitorowania substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych i skażeń promieniotwórczych u zwierząt, w ich wydzielinach i wydalinach, w tkankach lub narządach zwierząt, w produktach pochodzenia zwierzęcego, w wodzie przeznaczonej do pojenia zwierząt oraz środkach żywienia zwierząt,

- 7) prowadzenie wymiany informacji w ramach systemów wymiany informacji, o których mowa w przepisach Unii Europejskiej,
- 8) przyjmowanie informacji o niebezpiecznych produktach żywnościowych oraz paszach od organów Państwowej Inspekcji Ochrony Roślin i Nasiennictwa, Inspekcji Jakości Handlowej Artykułów Rolno-Spożywczych, w zakresie kompetencji tych inspekcji, oraz od organów Inspekcji Handlowej o niebezpiecznych produktach żywnościowych pochodzenia zwierzęcego oraz ocena ryzyka i stopnia zagrożenia spowodowanego niebezpiecznym produktem żywnościowym lub paszą, a następnie przekazywanie tych informacji do kierującego siecią systemu RASFF, o którym mowa w art. 85 ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz. U. Nr 171, poz. 1225).

Inspekcja Weterynaryjna dba o bezpieczeństwo obywateli poprzez nadzór nad zdrowiem zwierząt, produktami pochodzenia zwierzęcego, paszami. Nadzór sprawowany jest między innymi poprzez prowadzenie monitoringu chorób zakaźnych zwierząt oraz monitoring substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, leków, skażeń promieniotwórczych oraz pasz.

Monitoring chorób zakaźnych zwierząt jest jednym z zasadniczych elementów zwalczania chorób zakaźnych zwierząt. Sposób i zakres przeprowadzania badań monitoringowych reguluje Rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 17 grudnia 2004 r. w sprawie określenia jednostek chorobowych, sposobu prowadzenia kontroli oraz zakresu badań kontrolnych zakażeń zwierząt (Dz.U. z 2019 poz. 2161 t.j. z późniejszymi zmianami).

W myśl ww. rozporządzenia organy Inspekcji Weterynaryjnej prowadzą badania w celu kontroli występowania następujących jednostek chorobowych:

- 1) pryszczycza (Foot and mouth disease - FMD),
- 2) choroba pęcherzykowa świń (Swine vesicular disease - SVD),
- 3) klasyczny pomór świń (Classical swine fever - CSF, Hog cholera),

- 4) przenośne gąbczaste encefalopatie przeżuwaczy (Transmissible spongiform encephalopathies of ruminants – TSE),
- 5) gruźlica bydła (Bovine tuberculosis),
- 6) bruceloza bydła (*B. abortus*),
- 7) bruceloza kóz i owiec (*B. melitensis*, *B. ovis*),
- 8) enzootyczna białaczka bydła (Enzootic bovine leucosis - EBL),
- 9) wścieklizna (Rabies) lisów wolno żyjących,
- 10) grypa ptaków (avian influenza),
- 11) choroba niebieskiego języka (Bluetongue),
- 12) zakaźne zapalenie nosa i tchawicy/otręt bydła (Infectious bovine rhinotracheitis/infectious pustular vulvovaginitis IBR/IPV),
- 13) gorączka Q (Q fever),
- 14) choroba Aujeszkiego u świń (Aujeszky's disease in pigs);
- 15) zakażenie SARS-CoV-2 u norek;
- 16) rzekomy pomór drobiu (Newcastle disease - ND).

Szczegółowy sposób monitorowania większości w/w jednostek chorobowych określony jest w odrębnych przepisach.

W celu kontroli występowania pryszczycy i choroby pęcherzykowej świń corocznie bada się, na obszarze powiatu, próbki krwi pobrane od 10 sztuk bydła i od 20 sztuk świń.

W 2024r. pobrano 10 prób w kierunku pryszczycy od bydła w 10 gospodarstwach oraz 20 prób od świń w kierunku choroby pęcherzykowej świń 11 gospodarstwach.

W celu kontroli występowania klasycznego pomoru świń corocznie bada się próbki krwi pobrane od:

- 1) 59 świń znajdujących się na obszarze powiatu:
 - a) graniczącego z państwem, na terytorium którego występuje lub w ostatnich 5 latach wystąpił klasyczny pomór świń,
 - b) graniczącego z państwem o nieznanym statusie w zakresie klasycznego pomoru świń,
 - c) w którym w ostatnich 6 latach uzyskano dodatnie wyniki badań w kierunku klasycznego pomoru świń,
 - d) w którym pogłowie świń wynosi co najmniej 200 sztuk na 1 km²,

e) w którym są zlokalizowane międzynarodowe porty lotnicze lub morskie;

2) 29 świń znajdujących się na obszarze powiatu (dotyczy powiatu siedleckiego)

a) sąsiadującego z powiatem graniczącym z państwem, na terytorium którego występuje lub w ostatnich 5 latach wystąpił klasyczny pomór świń,

b) sąsiadującego z powiatem graniczącym z państwem o nieznanym statusie w zakresie klasycznego pomoru świń,

c) sąsiadującego z powiatem, na obszarze którego są zlokalizowane międzynarodowe porty lotnicze lub morski

- jeżeli powiat nie spełnia warunków, o których mowa w pkt 1;

3) 15 świń znajdujących się na obszarze powiatu innego niż określony w pkt. 1 i 2 (dotyczy miasta Siedlce)

W celu kontroli występowania klasycznego pomoru świń u dzików corocznie bada się próbki krwi pobrane od:

1) 10 % dzików odstrzelonych na obszarze powiatu:

a) w którym w ostatnich 5 latach uzyskano, przy zastosowaniu metody serologicznej, dodatnie wyniki badań w kierunku klasycznego pomoru świń w populacji dzików,

b) w którym w ostatnich 6 latach uzyskano, przy zastosowaniu metody serologicznej, dodatnie wyniki badań w kierunku klasycznego pomoru świń w pogłowie świń,

c) w którym liczba dzików wynosi co najmniej 2 osobniki na 1 km²,

d) w którym pogłowie świń wynosi co najmniej 200 osobników na 1 km²,

e) graniczącego z państwem, na terytorium którego występuje lub w ostatnich 5 latach wystąpił klasyczny pomór świń, albo z państwem o nieznanym statusie w zakresie pomoru świń;

2) 5 % dzików odstrzelonych na obszarze powiatu, w którym populacja dzików nie przekracza 2 sztuk na 1 km².

W celu kontroli występowania klasycznego pomoru świń u dzików padłych w obwodzie łowieckim bada się próbkę pobraną z migdałków lub węzłów chłonnych, lub śledziona każdego padłego dzika.

W 2024r. w ww. kierunku pobrano 44 próby od świń w 20 gospodarstwach oraz 45 próby od dzików odstrzelonych.

W celu kontroli występowania afrykańskiego pomoru świń bada się:
od świń padłych – próbki pobrane z migdałków, węzłów chłonnych, śledziony, płuc, nerek, szpik kostny
dzików odstrzelonych – próbki pobrane z migdałków, węzłów chłonnych, śledziony, płuc, nerek lub krew;
dzików padłych – śledziona, nerka, płuca, ww. chłonne, szpik kostny.

W 2024 r. w ww. kierunku pobrano:

- 2651 próbek od świń padłych;
- 1129 próbek od dzików odstrzelonych;
- 27 próbek od dzików padłych.

W 2024r. nie stwierdzono ognisk afrykańskiego pomoru świń u świń, również i u dzików na terenie powiatu.

W 2024 r. przeprowadzono 718 kontroli gospodarstw utrzymujących świnie w zakresie spełniania wymogów bioasekuracji ASF, wydano 241 pozwoleń na przemieszczenie świń między gospodarstwami, 734 pozwoleń na przemieszczenie świń do ubojni.

Kontrolę występowania gąbczastej encefalopatii bydła przeprowadza się zgodnie z przepisami załącznika III rozdziału A części I rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 999/2001 z dnia 22 maja 2001 r. ustanawiającego zasady dotyczące zapobiegania, kontroli i zwalczania niektórych przenośnych gąbczastych encefalopatii (Dz. Urz. UE L 147 z 31.05.2001 r., str. 1).

W 2024r. przebadano 562 sztuk bydła, w tym 545 prób pobranych od padłych sztuk bydła i 17 prób pobranych poubojowo od bydła.

W celu kontroli występowania gruźlicy u bydła corocznie tuberkulinizacją śródskórną obejmuje się 1/5 stad bydła na obszarze powiatu tak, aby w okresie 5 lat poddać badaniu wszystkie stada bydła znajdujące się na obszarze tego powiatu. Badaniu, o którym mowa powyżej, poddaje się bydło powyżej 6 tygodnia życia.

W roku 2024 przebadano 8843 sztuk bydła w 371 gospodarstwie, wszystkie badania dały wynik ujemny.

W celu kontroli występowania brucellozy bydła corocznie bada się próbki krwi pobrane od 1/5 stad bydła znajdującego się na obszarze powiatu, tak aby w

okresie 5 lat poddać badaniu wszystkie stada bydła znajdujące się na obszarze tego powiatu. Badaniu, o którym mowa powyżej, poddaje się bydło płci żeńskiej oraz buhaje przeznaczone do rozrodu, powyżej 2 roku życia. W celu kontroli występowania brucelozy bydła u krów mlecznych dopuszcza się badanie pulowanych prób mleka od krów pochodzących z jednego gospodarstwa.

W roku 2024 przebadano 4081 sztuk bydła w 272 gospodarstwach, wszystkie badania dały wynik ujemny.

W celu kontroli występowania brucelozy kóz i owiec corocznie bada się próbki krwi pobrane od:

- 1) kozłów i tryków powyżej 6 miesiąca życia;
- 2) 25 % kóz i owiec w wieku rozrodczym.

W przypadku stada, w którym jest mniej niż 50 sztuk kóz i owiec w wieku rozrodczym, bada się próbki krwi pobrane od wszystkich kóz i owiec w wieku rozrodczym.

W regionie uznanym za urzędowo wolny od brucelozy kóz i owiec bada się próbki krwi pobrane od:

- 1) co najmniej 10 % kóz i owiec w wieku powyżej 6 miesiąca życia, w pierwszym roku po uznaniu regionu za urzędowo wolny od brucelozy kóz i owiec;
- 2) co najmniej 5 % kóz i owiec w wieku powyżej 6 miesiąca życia, corocznie, licząc od drugiego roku po uznaniu regionu za urzędowo wolny od brucelozy kóz i owiec.

W roku 2024 przebadano 56 sztuk owiec i kóz w 5 gospodarstwach, wszystkie badania dały wynik ujemny.

W celu kontroli występowania enzootycznej białaczki bydła corocznie bada się:

- 1) 1/5 stad bydła w powiecie, na obszarze którego co najmniej w 99,8 % stad nie stwierdzono przypadków enzootycznej białaczki bydła w okresie ostatnich 2 lat; (dotyczy powiatu siedleckiego),
- 2) wszystkie stada w powiecie nie spełniającym kryterium określonego w pkt 1.

Badaniu, o którym mowa powyżej, poddaje się bydło powyżej drugiego roku życia. W celu kontroli występowania enzootycznej białaczki bydła wykonuje się badanie serologiczne krwi oraz dopuszcza się badanie pulowanych prób mleka pochodzących z jednego gospodarstwa.

W 2024r. przebadano 4081 sztuk bydła w 272 gospodarstwach, wszystkie badania dały wynik ujemny.

W 2024r. przeprowadzono pod względem dobrostanu oraz identyfikacji i rejestracji zwierząt 353 kontroli gospodarstw utrzymujących bydło, 20 kontroli w gospodarstwach utrzymujących kozy lub owce, 67 kontroli w gospodarstwach utrzymujących trzodę chlewną oraz 33 podmiotów utrzymujących konie, jeleniowate i zwierzęta futerkowe.

W celu kontroli występowania wścieklizny u lisów wolnożyjących do badań pobiera się tkankę mózgową, surowicę i żuchwę od 4 lisów odstrzelonych na każdym 100 km² obszaru, na którym lisy zostały objęte szczepieniem ochronnym przeciw wściekliźnie.

W 2024r. na terenie powiatu siedleckiego zaplanowano przebadanie 61 sztuki odstrzelonych lisów. W 2024r. w ww. kierunku pobrano 49 prób.

W 2024r. również pobrano w kierunku wścieklizny próby od 7 padłych zwierząt (lis-4, kot – 1, nietoperz – 1, jenot-1), wszystkie badania dały wynik ujemny.

Kontrolę występowania trzęsawki owiec i kóz przeprowadza się zgodnie z przepisami załącznika III części A rozdziału II rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 999/2001 z dnia 22 maja 2001 r. ustanawiającego zasady dotyczące zapobiegania, kontroli i zwalczania niektórych przenośnych gąbczastych encefalopatii (Dz. Urz. UE L 147 z 31.05.2001 r., str. 1).

W 2024r. pobrano 204 próby od padłych sztuk owiec i 63 prób od padłych sztuk kóz.

W 2024r. obowiązywały programy zwalczania niektórych serotypów Salmonelli w stadach kur hodowlanych, stadach kur niosek, stadach brojlerów i indyków.

W 2024r. pobrano próby w kierunku salmonelli w:

- stadach kur hodowlanych – 98 prób,

- w stadach kur niosek - 10 prób,
- w stadach brojlerów – 49 prób,
- w stadach indyków – 7 próby.

W 2024r. stwierdzono 2 ogniska salmonellozy w stadzie kur brojlerów oraz 2 ogniska w stadach kur hodowlanych. Wszystkie ptaki ww. stadach zostały poddane ubojowi a jaja pochodzące od tych stad – przekazane do unieszkodliwienia.

W 2024r. w ramach monitoringu pobrano w kierunku grypy ptaków 60 prób w 6 stadach indyków rzeźnych, 60 prób w 6 stadach kur hodowlanych, 420 prób w 7 stadach kaczek rzeźnych, 140 prób w 4 stadzie gęsi hodowlanych, 60 prób w 6 stadach kur niosek. Wszystkie wyniki ujemne.

W 2024 r. stwierdzono 1 ognisko wysoce zjadliwej grypy ptaków w stadzie indyka rzeźnego oraz 2 ogniska rzekomego pomoru drobiu w 2 stadach brojlera kurzego.

W 2024 r. w ramach monitoringu choroby Aujeszkiego Powiatowy Lekarz Weterynarii w Siedlcach pobrał próbki od 2682 sztuk świń w 300 gospodarstwach. Wszystkie wyniki ujemne.

Na terenie powiatu siedleckiego w 2024r. pobrano 14 próbek krwi od bydła w 4 gospodarstwach, 9 próbek krwi od kóz w 2 gospodarstwach i 3 próbki krwi od owiec w 1 gospodarstwie w kierunku choroby niebieskiego języka u bydła. -wszystkie badania dały wynik ujemny oraz do badań w kierunku gorączki Q - 26 prób krwi od owiec i kóz w 5 gospodarstwach i do badań w kierunku zakaźnego zapalenia nosa i tchawicy bydła - 14 próbek krwi od bydła w 3 gospodarstwach.

Powiatowy Lekarz Weterynarii w Siedlcach w celu zapewnienia właściwego nadzoru nad bezpieczeństwem żywności, prowadzi badania „monitoringowe” zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rolnictwa 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 z późniejszymi zmianami).

Ww. rozporządzenie określa w swej treści :

- 1) wykaz substancji niedozwolonych objętych monitorowaniem;

2) zakres badań przeprowadzanych w ramach monitorowania, zwanych dalej "badaniami", rodzaj, wielkość i sposób pobierania próbek;

3) sposób postępowania w przypadku stwierdzenia obecności substancji niedozwolonych lub przekroczenia dopuszczalnego poziomu pozostałości chemicznych, biologicznych, produktów leczniczych i skażeń promieniotwórczych u zwierząt, w ich wydzielinach i wydalinach, w tkankach lub narządach zwierząt, w produktach pochodzenia zwierzęcego, w znajdujących się w rolniczym handlu detalicznym produktach pochodzenia zwierzęcego i żywności zawierającej jednocześnie środki spożywcze pochodzenia niezwierzęcego i produkty pochodzenia zwierzęcego oraz w wodzie przeznaczonej do pojenia zwierząt i w paszach;

4) sposób dokumentowania wykonywanych czynności;

5) sposób postępowania w zakładach lub w gospodarstwach w związku z monitorowaniem substancji niedozwolonych lub pozostałości, o których mowa w pkt 3.

Wykaz substancji niedozwolonych objętych monitorowaniem to:

1. Grupa A - substancje wykazujące działanie anaboliczne oraz substancje, których stosowanie u zwierząt jest niedozwolone:

1) stilbeny, pochodne stilbenów oraz ich sole i estry;

2) substancje tyreostatyczne;

3) steroidy;

4) laktony kwasu rezorcyłowego, w tym zeranol;

5) beta-agoniści;

6) substancje farmakologicznie czynne, które są określone w tabeli nr 2 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. WE L 15 z 20.01.2010, str. 1).

2. Grupa B - produkty lecznicze, w tym substancje niedozwolone, które mogą być użyte do celów weterynaryjnych, zanieczyszczenia chemiczne oraz inne zanieczyszczenia:

1) substancje przeciwbakteryjne, w tym sulfonamidy, chinolony;

- 2) inne produkty lecznicze:
 - a) leki przeciwwrobacze,
 - b) kokcydiostatyki,
 - c) karbaminiany i pyretroidy,
 - d) neuroleptyki,
 - e) niesterydowe leki przeciwzapalne,
 - f) inne substancje farmakologicznie czynne;
- 3) zanieczyszczenia chemiczne i inne zanieczyszczenia:
 - a) pestycydy chloroorganiczne i polichlorowane bifenyle (PCB),
 - b) pestycydy fosforoorganiczne,
 - c) pierwiastki toksyczne,
 - d) mikotoksyny,
 - e) barwniki,
 - f) inne.

Badaniom na obecność substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych i produktów leczniczych poddaje się zwierzęta, ich wydaliny, płyny ustrojowe, tkanki i narządy, produkty pochodzenia zwierzęcego, znajdujące się w rolniczym handlu detalicznym produkty pochodzenia zwierzęcego i żywność zawierającą jednocześnie środki spożywcze pochodzenia niezwierzęcego i produkty pochodzenia zwierzęcego oraz wodę przeznaczoną do pojenia zwierząt i pasze.

Badania prowadzi się na obecność substancji, należących do:

1) grupy A - 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;

2) grupy B - w celu stwierdzenia nieprzekroczenia dopuszczalnego poziomu pozostałości produktów leczniczych oraz zanieczyszczeń chemicznych i innych zanieczyszczeń.

Próbki do badań pobiera się od zwierząt w przypadku wystąpienia u nich w szczególności:

- 1) nadmiernej masy mięśniowej;

2) przebarwień, obrzęków i torbieli w miejscach, w których są najczęściej stosowane iniekcje;

3) śladów po iniekcji w tkance tłuszczowej wokół jelita prostego;

4) śladów po implantach;

5) nadmiernej tkanki tłuszczowej;

6) powiększenia tarczycy;

7) zmian w płucach o charakterze zapalnym;

8) przerostu mięśnia sercowego;

9) zmian zapalnych w układzie moczowym.

Próbki do badań pobiera się od zwierząt w gospodarstwach i w rzeźniach, biorąc pod uwagę płeć, wiek, gatunek, stan zdrowia i kondycję zwierząt oraz systemy ich żywienia, programy profilaktyczne i lecznicze.

Próbki do laboratorium:

1) przekazuje się niezwłocznie, nie później niż przed upływem 7 dni od dnia ich pobrania,

2) transportuje się przy zachowaniu określonych warunków.

Jeżeli w wyniku przeprowadzonego badania stwierdzono obecność substancji niedozwolonych, laboratorium o fakcie tym niezwłocznie powiadamia właściwych powiatowego i wojewódzkiego lekarza weterynarii.

Powiatowy lekarz weterynarii, po otrzymaniu powiadomienia, przeprowadza postępowanie wyjaśniające, obejmujące gospodarstwo lub/i ewentualnie zakład przetwórczy. Do czasu uzyskania wyników badań powtórnie pobranych próbek, nie przemieszcza się bez zgody powiatowego lekarza weterynarii 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.

W przypadku potwierdzenia obecności substancji niedozwolonych w powtórnie pobranych próbkach, powiatowy lekarz weterynarii:

- przeprowadza dodatkową kontrolę w gospodarstwie;

- zwiększa częstotliwość badań przeprowadzanych w gospodarstwie przez okres co najmniej 12 miesięcy;

- nakazuje, w drodze decyzji administracyjnej: 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;

- ustala sposób wykorzystania lub zniszczenia środków żywienia zwierząt 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, a w szczególności metali, pestycydów i polichlorowanych bifenyli, to:

- 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.

Urzędowy lekarz weterynarii w przypadku podejrzenia lub stwierdzenia w rzeźni:

- 1) podawania zwierzętom substancji niedozwolonych:
 - a) nakazuje ubój tych zwierząt oddzielnie od pozostałych zwierząt,
 - b) pobiera próbki do badań oraz zatrzymuje tusze i narządy wewnętrzne do dnia uzyskania wyników tych badań,
 - c) nakazuje przekazanie tusz i narządów wewnętrznych zwierząt, od których pobrano próbki, do zakładu przetwarzającego surowiec kategorii 1 w rozumieniu rozporządzenia nr 1069/2009 - w przypadku potwierdzenia obecności substancji niedozwolonych w próbkach, o których mowa w lit. b;

- 2) nieprzestrzegania u zwierząt okresu karencji danego produktu leczniczego:

- a) ustala termin uboju tych zwierząt z uwzględnieniem upływu okresu karencji właściwego dla substancji farmakologicznie czynnej zawartej w produkcie leczniczym albo

b) 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.

Jednocześnie tusze i narządy wewnętrzne zwierząt poddanych ubojowi, w przypadkach, o których mowa w ust. 1 pkt 2 lit. b, zabezpiecza się do czasu uzyskania wyników badań próbek pobranych od tych zwierząt.

Badaniom pozostałości skażeń promieniotwórczych radioizotopami cezu poddaje się mięso z bydła, świń, owiec, zwierząt łownych, drobiu oraz ryby, jaja kurze i mleko krowie. W 2024 roku pobrano 7 prób, pochodzących z gospodarstw lub zakładów. Nie stwierdzono przekroczeń.

Powiatowy Lekarz Weterynarii Siedlcach w 2024 r. do ww. badań „monitoringowych” substancji niedozwolonych, pozostałości chemicznych, biologicznych, leków, skażeń promieniotwórczych pobrał 675 prób, w tym 2 próbki: jedna próbka osocza pobranych z podejrzenia w ramach dochodzenia w zakładzie, 1 próbkę podejrzaną wody, pobraną z podejrzenia w gospodarstwie. Pobrano także 3 próbki urzędowe mleka, pobrane z nadzoru z podejrzenia lekarza weterynarii.

Łącznie pobrano 675 próbek.

W 2024 r. w powiecie siedleckim nie stwierdzono wyników niezgodnych.

Zgodnie z rozporządzeniem Komisji (WE) nr 2073/005 z dnia 15 listopada 2005r. zmienionym Rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1441/2007 z dnia 5 grudnia 2007r. (Dz.U.U.E.L.2007.322.12 z późn. zm.) w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych zarówno Inspekcja Weterynaryjna jak i zakłady wytwarzające produkty pochodzenia zwierzęcego pobierają próby w kierunku Salmonelli, Listerii monocytogenes, bakterii tlenowych, Enterobacteriaceae, Campylobacter, Histaminy i

Escherichia coli ze schłodzonych tusz drobiu, świń, bydła, przetworów mięsnych, przetworów mlecznych i przetworów rybnych. Ilość pobieranych prób jest uzależniona od wielkości produkcji i od częstotliwości występowania wyników dodatnich.

W 2024 r. Powiatowy Lekarz Weterynarii w Siedlcach pobrał:

- 914 próbek urzędowych w kierunku *Salmonelli* z tusz wołowych, wieprzowych, przetworów mlecznych, mięsa mielonego, mleka w proszku, świeżego mięsa drobiowego, skórek z szyi drobiowych, surowych wyrobów mięsnych, produktów mięsnych, wymazów z powierzchni;

- 390 próbek urzędowych w kierunku *Listerii monocytogenes* z przetworów mięsnych, mlecznych, produktów rybołówstwa;

- 120 próbek urzędowych w kierunku liczby bakterii tlenowych z tusz wołowych, wieprzowych, mięsa mielonego, świeżego mięsa drobiowego;

- 155 próbek urzędowych w kierunku *Escherichia coli* z wyrobów mięsnych surowych, mięsa mielonego, przetworów mlecznych;

- 145 próbek urzędowych w kierunku *Enterobacteriaceae* z tusz wołowych, wieprzowych, mleka w proszku, mleka pasteryzowanego;

- 70 próbek urzędowe w kierunku gronkowców koagulazododatnich z mleka w proszku, przetworów mlecznych;

- 18 prób urzędowych w kierunku Histaminy z produktów rybołówstwa;

- 255 próbek urzędowych w kierunku *Campylobacter* z tusz drobiowych;

Powiatowy Lekarz Weterynarii w Siedlcach realizując Krajowy Program Urzędowej Kontroli Pasz na terenie powiatu siedleckiego, w okresie od dnia 01.01.2024r. do 31.12.2024r. utworzył do badań laboratoryjnych próby urzędowe, pobrane z pasz gotowych oraz surowców do ich wytwarzania, zgodnie z wymienionymi poniżej kierunkami badań i ilością:

- a) 7 prób w kierunku wykrywanie obecności pałeczek z rodzaju *Salmonella*,

- b) 4 próby w kierunku wykrywanie obecności przetworzonego białka zwierzęcego w paszach metodą mikroskopową,

c) 1 próba w kierunku badania gatunkowości produktów z krwi, czystego przetworzonego białka pochodzenia zwierzęcego oraz mieszanek paszowych zawierających przetworzone białko pochodzenia zwierzęcego,

d) 1 próba w kierunku oznaczanie zawartości dioksyn w paszach,

e) 1 próba w kierunku oznaczanie zawartości/obecności kokcydiostatyków w paszach - pasze docelowe,

f) 2 próby w kierunku oznaczanie zawartości/obecności kokcydiostatyków w paszach - pasze niedocelowe,

g) 1 próba w kierunku weryfikacji procedur zapobiegania przenoszeniu kokcydiostatsyków do pasz nie docelowych,

h) 2 próby w kierunku oznaczanie zawartości/obecności kokcydiostatyków jonoforowych oraz nikarbazyny, robenidyny, diclazurilu i innych substancji kokcydiostatycznych w premiksach docelowych,

i) 1 próba w kierunku badania zawartości żelaza, manganu, cynku i miedzi w mieszankach paszowych MPP i MPU

j) 1 próba w kierunku badanie zawartości podstawowych składników pokarmowych (białko ogólne, tłuszcz surowy, włókno surowe, sucha masa, popiół) w materiałach i mieszankach paszowych,

k) 49 prób wody w kierunku wykrywanie substancji przeciwbakteryjnych z instalacji pojenia zwierząt w tym:

- 4 próby z wody w stadach trzody chlewnej,
- 1 próba z wody w stadach kur reprodukcyjnych ,
- 1 próba z wody w stadach kur niosek towarowych,
- 39 prób z wody w stadach brojlerów kurzych,
- 4 próby z wody w stadach indyków rzeźnych.

W ramach postępowań związanych z dodatkimi wynikami badań prób podeszwowych na Salmonellę pobranych w kurnikach - w kierunku stwierdzenia obecności pałeczek z rodzaju Salmonella zbadano następujące próby:

- a) 12 prób pasz pełnoporcyjowych dla drobiu rzeźnego,
- b) 12 prób wody używanej do pojenia drobiu rzeźnego.

Powiatowy Lekarz Weterynarii
w Siedlcach

lek. wet. Ewa Kunaszyk

