



Warszawa, dnia 27 września 2017 r.

KILW/061/07/17

Pan
Krzysztof Jurgiel
Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi
ul. Wspólna 30
00-930 Warszawa

Szanowny Panie Ministrze,

Mając na uwadze liczne sygnały medialne docierające do Krajowej Izby Lekarsko-Weterynaryjnej dotyczące użycia produktów leczniczych weterynaryjnych zawierających w swoim składzie substancję czynną o nazwie fipronilum na fermach kurzych w Polsce zwracam się do Pana Ministra z wnioskiem o zmianę kategorii dostępności powyższych produktów z OTC (produkty lecznicze weterynaryjne wydawane bez przepisu lekarza) na Rp (produkty lecznicze weterynaryjne wydawane z przepisu lekarza).

Wydarzenia ostatniego czasu wyraźnie pokazały, że zakwalifikowanie powyższych produktów do kategorii OTC stanowi poważne zagrożenie dla bezpieczeństwa zdrowotnego żywności pochodzenia zwierzęcego, a przez to zdrowia i życia ludzi i zwierząt. Należy podkreślić, że fipronilum łatwo wchłania się przez skórę, również człowieka, co powoduje, że przypadkowy kontakt z nim (np. podczas podawania na skórę zwierzęcia) może być także szkodliwy dla zdrowia.

Niewątpliwym jest, że preparaty tego typu nie powinny znajdować się w ogólnodostępnych punktach sprzedaży, ale być stosowane jedynie z przepisu lekarza weterynarii i pod jego nadzorem zwłaszcza, że niektóre z nich, przy stosunkowo wysokim stężeniu substancji czynnej fipronilum, są konfekcjonowane nawet w 500 ml opakowaniach.

W ocenie Krajowej Izby Lekarsko-Weterynaryjnej konieczna jest, ze względu na bezpieczeństwo zdrowotne ludzi i zwierząt, zmiana kategorii dostępności produktów leczniczych weterynaryjnych zawierających substancję czynną o nazwie fipronilum na kategorię Rp (wydawane z przepisu lekarza) i, co za tym idzie, nowelizacja rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 3 kwietnia 2008 r. w sprawie warunków, jakie powinny spełniać podmioty, które prowadzą obrót detaliczny produktami leczniczymi weterynaryjnymi wydawanymi bez przepisu lekarza, kryteriów klasyfikacji tych produktów oraz ich wykazu (Dz. U.

z 2015 r. poz. 1382 j.t.) polegająca na usunięciu z załącznika nr 1 do przywołanego wyżej rozporządzenia – „Kryteria klasyfikacji produktów leczniczych weterynaryjnych do wykazu produktów leczniczych weterynaryjnych, które mogą być przedmiotem obrotu przez podmioty, które prowadzą obrót detaliczny produktami leczniczymi weterynaryjnymi wydawanymi bez przepisu lekarza” substancji czynnej o nazwie fipronilum oraz, w konsekwencji, usunięcie z załącznika nr 2 do tegoż rozporządzenia – „Wykaz produktów leczniczych weterynaryjnych, które mogą być przedmiotem obrotu przez podmioty, które prowadzą obrót detaliczny produktami leczniczymi weterynaryjnymi wydawanymi bez przepisu lekarza” wszystkich znajdujących się tam produktów leczniczych weterynaryjnych zawierających fipronilum.

Z oczywistych względów niezbędna będzie również adekwatna aktualizacja Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu prowadzonego przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Pragnę przypomnieć, że Krajowa Rada Lekarsko-Weterynaryjna w licznej korespondencji z Departamentem Bezpieczeństwa Żywności i Weterynarii od lat wskazywała na zagrożenia wynikające z bezrefleksyjnego wprowadzania do kategorii OTC coraz to szerszej gamy produktów leczniczych weterynaryjnych i negatywnie opiniowała kolejne nowelizacje przedmiotowego rozporządzenia. Niestety, nasze uwagi nie były nigdy uwzględnione.

Mam nadzieję, że wobec oczywistych faktów skażenia żywności fipronilum Pan Minister przychyli się do naszego wniosku mając na celu zapewnienie bezpieczeństwa zdrowotnego ludzi i zwierząt.

Z poważaniem

PREZES

Krajowej Rady Lekarsko-Weterynaryjnej

lek. wet. Jacek Łukaszewicz

z up. Maciej Mesterek