

1. Aparatura

Do oznaczania zawartości alkoholu stosuje się elektroniczny analizator gęstości o dokładności pomiaru co najmniej 0,08 %, wyskalowany w procentach objętościowych (% obj.).

2. Wykonanie oznaczania

Pomiaru dokonuje się przy użyciu elektronicznego analizatora gęstości w temperaturze 20 °C, zgodnie z instrukcją obsługi. Odczytuje się zawartość alkoholu etylowego w % obj.

Obliczanie wyniku

Wynikiem oznaczania zawartości alkoholu etylowego jest średnia arytmetyczna uzyskana co najmniej z dwóch równoległych wykonanych pomiarów, różniących się między sobą nie więcej niż o 0,08 % obj.

155**ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI¹⁾**

z dnia 31 stycznia 2007 r.

w sprawie wzoru zlecenia na wprowadzenie do obrotu pasz leczniczych i produktów pośrednich²⁾

Na podstawie art. 22 ust. 3 ustawy z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach (Dz. U. Nr 144, poz. 1045) zarządza się, co następuje:

¹⁾ Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działem administracji rządowej — rolnictwo, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 lipca 2006 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 131, poz. 915).

²⁾ Przepisy niniejszego rozporządzenia wdrażają postanowienia dyrektywy Rady 90/167/WE z dnia 26 marca 1990 r. ustanawiającej warunki przygotowania, wprowadzania do obrotu i użycia pasz leczniczych we Wspólnocie (Dz. Urz. WE L 92 z 07.04.1990, str. 42; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 10, str. 57).

§ 1. Wzór zlecenia na wprowadzenie do obrotu pasz leczniczych i produktów pośrednich jest określony w załączniku do rozporządzenia.

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi: w z. *M. Zagórski*

Załącznik do rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 31 stycznia 2007 r. (poz. 155)

WZÓR**ZLECENIE**

A. Część, którą wypełnia lekarz weterynarii	
1. Imię i nazwisko lekarza weterynarii wystawiającego zlecenie, adres zakładu leczniczego dla zwierząt oraz numer wpisu na listę lekarzy weterynarii posiadających prawo wykonywania zawodu	2. Kolejny numer zlecenia
3. Adres właściwego miejscowo dla danego stada zwierząt powiatowego lekarza weterynarii	4. Data wystawienia zlecenia
5. Zlecam zastosowanie paszy leczniczej/produktu pośredniego* dla	
(gatunek zwierząt i grupa technologiczna)	
w ilości kg,	
(ilość paszy leczniczej/produktu pośredniego* w kg)	
z zastosowaniem premiksu leczniczego	
(nazwa premiksu leczniczego)	

6. Liczba zwierząt, dla których jest przeznaczona pasza lecznicza/produkt pośredni*		7. Średni wiek i średnia waga zwierząt, dla których jest przeznaczona pasza lecznicza/produkt pośredni*			
8. Firma posiadacza zwierzęcia, dla którego jest przeznaczona pasza lecznicza/produkt pośredni*, jego siedziba i adres oraz oznaczenie formy prawnej prowadzonej działalności, a w przypadku osoby fizycznej — imię, nazwisko, miejsce zamieszkania i adres					
9. Wskazania lecznicze zastosowania paszy leczniczej		10. Czas podawania paszy leczniczej		11. Okres karencji paszy leczniczej	
12. ** Identyfikacja premiksów leczniczych wchodzących w skład paszy leczniczej/produktu pośredniego*:					
Lp.	a) nazwa premiksu leczniczego, numer serii i data ważności	b) firma wytwórcy premiksu leczniczego, jego siedziba i adres oraz oznaczenie formy prawnej prowadzonej działalności, a w przypadku osoby fizycznej — imię, nazwisko, miejsce zamieszkania i adres	c) numer premiksu leczniczego w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej	d) ilość premiksu leczniczego w paszy leczniczej/produkcje pośrednim*	e) firma dostawcy premiksu leczniczego, jego siedziba i adres oraz oznaczenie formy prawnej prowadzonej działalności, a w przypadku osoby fizycznej — imię, nazwisko, miejsce zamieszkania i adres
13. Rodzaj paszy w paszy leczniczej/produkcje pośrednim*					
14. Procentowy udział paszy leczniczej w dziennej dawce pokarmowej, która odpowiada co najmniej połowie dziennej dawki leczonemu zwierzęciu lub, w przypadku przeżuwaczy, zapewniający co najmniej połowę dziennego zapotrzebowania zwierząt na niemineralną mieszankę uzupełniającą					
15. Nazwa kokcydiostatyku stosowanego w paszy bytowej					
16. Podpis posiadacza zwierzęcia, dla którego jest wystawione zlecenie, potwierdzający nazwę kokcydiostatyku stosowanego w paszy bytowej					
17. Wskazania dotyczące stosowania paszy leczniczej: data rozpoczęcia i zakończenia podawania paszy leczniczej, przeciwwskazania, działania uboczne, interakcje z innymi środkami, inne wskazania					
<p>.....</p> <p>(podpis i pieczęć lekarza weterynarii wystawiającego zlecenie)</p>					
B. Część, którą wypełnia wytwórca paszy leczniczej/produktu pośredniego*					
18. Firma wytwórcy paszy leczniczej/produktu pośredniego* jego siedziba i adres oraz oznaczenie formy prawnej prowadzonej działalności, a w przypadku osoby fizycznej — imię i nazwisko oraz miejsce zamieszkania i adres					
19. Data i miejsce wytworzenia paszy leczniczej/produktu pośredniego*		20. Data wydania paszy leczniczej/produktu pośredniego*		21. Okres trwałości paszy leczniczej	

22. Imię i nazwisko osoby kierującej procesem produkcji paszy leczniczej/produktu pośredniego* (podpis, pieczętka i data)	24. Numer partii wytworzonej paszy leczniczej/produktu pośredniego* pokrywający się z numerem pobranej próby
23. Data i numer wydania przez wojewódzkiego lekarza weterynarii decyzji zatwierdzającej zakład do wytwarzania pasz leczniczych przeznaczonych do obrotu i produktów pośrednich	
25. Potwierdzam wydanie paszy leczniczej/produktu pośredniego* zgodnie ze zleceniem (podpis osoby upoważnionej do wydania paszy leczniczej/produktu pośredniego*)	

* Niepotrzebne skreślić.

** Wypełnia nabywca premiksu leczniczego, z wyjątkiem kolumny „d”, którą wypełnia lekarz weterynarii wystawiający zlecenie.

156

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI¹⁾

z dnia 1 lutego 2007 r.

w sprawie wymagań weterynaryjnych, jakie powinny być spełnione przy badaniu mięsa na obecność włośni metodą badania trichinoskopowego

Na podstawie art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 grudnia 2005 r. o produktach pochodzenia zwierzęcego (Dz. U. z 2006 r. Nr 17, poz. 127 i Nr 171, poz. 1225) zarządza się, co następuje:

§ 1. Metodę badania trichinoskopowego, określoną w rozdziale III załącznika I do rozporządzenia Komisji (WE) nr 2075/2005 z dnia 5 grudnia 2005 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące urzędowych kontroli w odniesieniu do włośni (*Trichinella*) w mięsie (Dz. Urz. UE L 338 z 22.12.2005, str. 60), zwanego dalej „rozporządzeniem 2075/2005”, można stosować do badania mięsa:

- 1) świń domowych i dzików, w zakładzie, o którym mowa w art. 16 ust. 1 lit. a rozporządzenia 2075/2005, po uzyskaniu zgody powiatowego lekarza weterynarii;
- 2) dzików, podlegającego obowiązkowi badania na obecność włośni na podstawie przepisów w sprawie szczegółowych warunków uznania działalności marginalnej, lokalnej i ograniczonej;

3) nieoskórowanego dzików, podlegającego obowiązkowi badania na obecność włośni na podstawie przepisów w sprawie wymagań weterynaryjnych przy produkcji produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do sprzedaży bezpośredniej;

4) nutrii, podlegającego obowiązkowi badania na obecność włośni na podstawie przepisów w sprawie wymagań weterynaryjnych przy produkcji produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do sprzedaży bezpośredniej.

§ 2. 1. Powiatowy lekarz weterynarii, właściwy ze względu na miejsce położenia zakładu, w drodze decyzji, wyraża zgodę na zastosowanie metody badania trichinoskopowego do badania mięsa na obecność włośni, jeżeli w zakładzie są spełnione warunki określone w art. 16 ust. 1 lit. a i b rozporządzenia 2075/2005.

2. Zgoda jest wydawana na pisemny wniosek podmiotu prowadzącego przedsiębiorstwo sektora spożywczego, zawierający:

- 1) imię, nazwisko, miejsce zamieszkania i adres albo nazwę, siedzibę i adres wnioskodawcy;
- 2) weterynaryjny numer identyfikacyjny zakładu.

¹⁾ Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działem administracji rządowej — rolnictwo, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 lipca 2006 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 131, poz. 915).