

**182****ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI<sup>1)</sup>**

z dnia 31 stycznia 2007 r.

**w sprawie egzaminu ze znajomości zagadnień dotyczących wytwarzania pasz leczniczych z produktu pośredniego<sup>2)</sup>**

Na podstawie art. 17 ust. 6 ustawy z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach (Dz. U. Nr 144, poz. 1045) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) szczegółowy zakres zagadnień objętych egzaminem ze znajomości wytwarzania pasz leczniczych z produktu pośredniego, zwany dalej „egzaminem”;
- 2) szczegółowe warunki i sposób przeprowadzania egzaminu, w tym sposób powoływania i skład komisji egzaminacyjnej;
- 3) wzór zaświadczenia potwierdzającego złożenie egzaminu z wynikiem pozytywnym;
- 4) wysokość opłaty za przeprowadzenie egzaminu.

§ 2. Szczegółowy zakres zagadnień objętych egzaminem jest określony w załączniku nr 1 do rozporządzenia.

§ 3. Egzamin przeprowadza komisja egzaminacyjna powoływana przez wojewódzkiego lekarza weterynarii, w skład której wchodzi 3 osoby:

- 1) posiadające wykształcenie wyższe na kierunku weterynaria, rolnictwo lub zootechnika;
- 2) zatrudnione w wojewódzkim albo powiatowym inspektoracie weterynarii na stanowisku związanym z kontrolą wytwarzania produktów leczniczych weterynaryjnych lub nadzorem nad paszami;
- 3) posiadające co najmniej trzyletnie doświadczenie zawodowe w zakresie, o którym mowa w pkt 2.

§ 4. 1. Wojewódzki lekarz weterynarii przygotowuje, w terminie do dnia 30 stycznia, harmonogram egzaminów obejmujący terminy ich przeprowadzenia w danym roku kalendarzowym.

2. Harmonogram egzaminów, o którym mowa w ust. 1, udostępnia się na stronach internetowych wojewódzkich i powiatowych inspektoratów weterynarii.

§ 5. Osoby zamierzające przystąpić do egzaminu zgłaszają zamiar przystąpienia do egzaminu wojewódzkiemu lekarzowi weterynarii co najmniej na 30 dni przed wybranym terminem egzaminu określonym w harmonogramie egzaminów, o którym mowa w § 4.

§ 6. 1. Komisja egzaminacyjna przeprowadza egzamin w formie testu pisemnego jednokrotnego wyboru przygotowanego przez komisję egzaminacyjną i zatwierdzonego przez wojewódzkiego lekarza weterynarii.

2. Warunkiem złożenia egzaminu z wynikiem pozytywnym jest udzielenie co najmniej 75 % poprawnych odpowiedzi.

3. Osoby, które nie udzieliły wymaganej liczby poprawnych odpowiedzi, mogą powtórnie przystąpić do egzaminu w terminie określonym w harmonogramie egzaminów, o którym mowa w § 4.

§ 7. Komisja egzaminacyjna sporządza protokół z posiedzenia i po podpisaniu go przez członków tej komisji przekazuje go wojewódzkiemu lekarzowi weterynarii, który przechowuje ten protokół przez 3 lata od dnia przeprowadzenia egzaminu.

§ 8. Wzór zaświadczenia potwierdzającego złożenie egzaminu z wynikiem pozytywnym jest określony w załączniku nr 2 do rozporządzenia.

§ 9. Wysokość opłaty za przeprowadzenie egzaminu wynosi 200 zł.

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

<sup>1)</sup> 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).

<sup>2)</sup> 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).

Załączniki do rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 31 stycznia 2007 r. (poz. 182)

**Załącznik nr 1**

**SZCZEGÓŁOWY ZAKRES ZAGADNIENÍ OBJĘTYCH EGZAMINEM**

1. Zatwierdzenie zakładu jako zakładu produkującego pasze lecznicze nieprzeznaczone do obrotu — warunki zatwierdzenia i wymagane dokumenty.
2. Produkt pośredni — definicja, zastosowanie, substancje aktywne, oznakowanie, informacje, które umieszcza się na opakowaniu lub etykiecie, stężenie produktu pośredniego.
3. Zaopatrzenie w produkt pośredni:
  - 1) zlecenie lekarza weterynarii na wprowadzenie do obrotu produktu pośredniego;
  - 2) źródła zaopatrzenia w produkt pośredni.
4. Magazynowanie produktów pośrednich:
  - 1) wymagania, jakie powinien spełniać magazyn i jakie powinny być spełnione przy przechowywaniu;
  - 2) okres trwałości produktu pośredniego;
  - 3) ewidencja stanów magazynowych.
5. Produkcja pasz leczniczych z produktu pośredniego — proces produkcji, pakowanie, przechowywanie i okres trwałości.
6. Kierowanie procesem produkcji i kontrola jakości pasz leczniczych, w tym zakres kontroli, analiza uzyskanych wyników badań i ich przechowywanie.
7. Zabezpieczenie przed wtórnym zanieczyszczeniem produktu i kontrola w tym zakresie.
8. Stosowanie pasz leczniczych w żywieniu zwierząt:
  - 1) wytyczne lekarza weterynarii określone w zleceniu;
  - 2) okres karencji paszy leczniczej;
  - 3) kontrola prawidłowości stosowania pasz leczniczych.
9. Raport wytwarzania pasz leczniczych.

## WZÓR

.....  
(pieczęć wojewódzkiego  
lekarza weterynarii)

ZAŚWIADCZENIE POTWIERDZAJĄCE ZŁOŻENIE EGZAMINU Z WYNIKIEM  
POZYTYWNYM

Pan/Pani .....

urodzony/a w ..... dnia .....

imiona rodziców .....

PESEL<sup>1)</sup> .....

rodzaj i nr dokumentu tożsamości .....

Złożył/a egzamin ze znajomości zagadnień dotyczących wytwarzania pasz leczniczych z produktu pośredniego z wynikiem pozytywnym.

.....  
(podpis i pieczęć okrągła  
wojewódzkiego lekarza weterynarii)

....., dnia .....

<sup>1)</sup> Dotyczy osoby, której nadano numer PESEL.