



INSPEKCJA
WETERYNARYJNA
**GŁÓWNY LEKARZ
WETERYNARII**
Krzysztof Jażdżewski

Warszawa, dnia 10 lipca 2025 r.

**Pan
Marek Mastalerek
Prezes
Krajowej Izby Lekarsko-Weterynaryjnej**

Nasz znak: WOZH.400.7.13.2025.AB
Dotyczy sprawy nr:

Pismo z dnia:

Szanowny Panie Prezesie

w związku z ze zgłaszanymi do Głównego Lekarza Weterynarii wątpliwościami dotyczącymi sposobu prowadzenia dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej z zabiegów leczniczych i profilaktycznych stosowanych u zwierząt z rodziny koniowatych a także zasad stosowania „kaskady” w leczeniu tych zwierząt, uprzejmie informuję, co następuje.

Obowiązek prowadzenia dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej wynika z art. 69 ust.1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne¹: „lekarz weterynarii świadczący usługi lekarsko-weterynaryjne w ramach zakładu leczniczego dla zwierząt jest obowiązany do:

- 1) prowadzenia dokumentacji w odniesieniu do każdej transakcji dotyczącej produktów leczniczych weterynaryjnych wydawanych na receptę w postaci:
 - a) dokumentacji obrotu detalicznego,
 - b) dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej w sposób określony przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. z 2023 r. poz. 1075);
- 2) przeprowadzenia przynajmniej raz w roku spisu kontrolnego stanu magazynowego produktów leczniczych weterynaryjnych, wraz z odnotowaniem wszelkich niezgodności”.

Dotychczas zmieniony art. 53 ww. ustawy z dnia 11 marca 2004 r. dotyczący prowadzenia dokumentacji ze stosowanych produktów leczniczych w postaci systemu

¹ Ustawa z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 750);



teleinformatycznego nie wszedł w życie. W zakresie sposobu prowadzenia dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej nadal jednak obowiązuje komunikat Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 21 grudnia 2023 r.: <https://www.gov.pl/web/rolnictwo/prowadzenie-dokumentacji-leczenia-zwierzat-i-stosowanych-produktow-leczniczych-w-oczekiwaniu-na-system-teleinformatyczny>.

Dodatkowo należy pamiętać, iż obowiązek prowadzenia dokumentacji leczenia zwierząt weterynaryjnymi produktami leczniczymi o kategorii dostępności „wydawane na receptę weterynaryjną – Rp” wynika wprost z art. 105 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/6².

Reasumując, obowiązek prowadzenia dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej ze stosowanych produktów leczniczych u zwierząt, w tym gatunków niesłużących do produkcji żywności, nie został uchylony. Zatem obejmuje on również konieczność prowadzenia dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej z leczenia zwierząt z rodziny koniowatych, nawet po wyłączeniu ich z łańcucha pokarmowego.

W odpowiedzi na wątpliwości dotyczące zasad ustalania okresu karencji w przypadku stosowania produktów leczniczych w sposób nieuwzględniony w warunkach pozwolenia na dopuszczenie do obrotu u zwierząt z rodziny koniowatych należy przypomnieć, iż zasady „kaskady” w leczeniu zwierząt określone zostały szczegółowo w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/6².

Niniejsze rozporządzenie wskazuje na lekarza weterynarii jako bezpośrednio odpowiedzialnego i decydującego o zastosowaniu leczenia zgodnie z zasadami opisanymi w art. 112-115 ww. aktu prawnego, w tym ustalającego właściwy okres karencji.

Należy mieć na uwadze, iż od dnia 21 maja 2025 r. obowiązuje również rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2025/901 z dnia 19 maja 2025 r. w sprawie ustanowienia wykazu substancji, które są niezbędne w leczeniu koniowatych lub które przynoszą dodatkowe korzyści kliniczne w porównaniu z innymi możliwościami leczenia dostępnymi dla koniowatych i w przypadku których okres karencji dotyczący koniowatych wynosi sześć miesięcy, oraz w sprawie uchylenia rozporządzenia (WE) nr 1950/2006. Okres karencji

² Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/6 z dnia 11 grudnia 2018 r. w sprawie weterynaryjnych produktów leczniczych i uchylające dyrektywę 2001/82/WE (Tekst mający znaczenie dla EOG) (Dz.U. L 4 z 7.1.2019, s. 43).



dotyczący koniowatych wynoszący sześć miesięcy dotyczy substancji wymienionych w załączniku do tego rozporządzenia.

Ponadto przypominam, że pod linkiem: <https://rejstry.ezdrowie.gov.pl/rejstry/rpl> dostępne są informacje o wszystkich produktach leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Rejestr Produktów Leczniczych zawiera podstawowe informacje o substancjach czynnych zawartych w tych produktach, wskazaniach do zastosowania, gatunkach docelowych oraz minimalnych okresach karencji.

Jednocześnie Główny Lekarz Weterynarii ponownie zwraca uwagę na konieczność upowszechniania wiedzy w zakresie prawidłowego prowadzenia dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej przez lekarzy weterynarii wolnej praktyki oraz zasad stosowania produktów leczniczych w leczeniu zwierząt z rodziny koniowatych.

Z wyrazami szacunku

Krzysztof Jażdżewski

/podpisano elektronicznie/

Do wiadomości:

1. Pan Sławomir Piotrowski - Prezes Polskiego Związku Hodowców Koni
2. Wojewódzcy lekarze weterynarii – wszyscy

