

12. P.N.I.R.

PLAN NACIONAL DE INVESTIGACIÓN DE RESIDUOS



Documento principal

- INTRODUCCIÓN
- OBXETIVOS DO PROGRAMA
- ORGANIZACIÓN E XESTIÓN DO CONTROL OFICIAL
- PROCEDEMENTO NORMALIZADO DE TOMA DE MOSTRAS POR SOSPEITA
- CADRO MEDIDAS

| 12.1- INTRODUCCIÓN

Existen numerosas substancias que, xa sexan administradas aos animais cun fin concreto (terapéutico ou fraudulento, ex. medicamentos veterinarios, substancias anabolizantes) , teñen como consecuencia a aparición de residuos nos produtos de orixe animal, e cuxa inxestión pode supoñer un risco para a saúde pública, polo que é necesario o seu control exhaustivo. Os residuos obxecto de estudo neste programa, veñen establecidos en:

REGULAMENTO (UE) 2017/625 DO PARLAMENTO EUROPEO E DO CONSELLO, do 15 de marzo de 2017, relativo aos controis e outras actividades oficiais realizadas para garantir a aplicación da lexislación sobre alimentos e pensos, así como das normas sobre saúde e benestar dos animais, sanidade vexetal e produtos fitosanitarios,

REGULAMENTO DELEGADO (UE) 2019/2090 DA COMISIÓN, do 19 de xuño de 2019, polo que se complementa o Regulamento (UE) 2017/625 do Parlamento Europeo e do Consello no que se refire aos supostos de sospeita ou comprobación do incumprimento da normativa aplicable. ao uso de substancias farmacoloxicamente activas autorizadas ou dos seus residuos en medicamentos veterinarios ou como aditivos para pensos ou das normas da Unión aplicables ao uso de substancias farmacoloxicamente activas non autorizadas ou prohibidas ou dos seus residuos.

REGULAMENTO DE EXECUCIÓN (UE) 2022/1646 DA COMISIÓN do 23 de setembro de 2022 sobre disposicións prácticas uniformes para a realización de controis oficiais no que se refire ao uso de substancias farmacoloxicamente activas autorizadas como medicamentos veterinarios ou aditivos para pensos, e substancias farmacoloxicamente activas prohibidas ou non autorizadas e os seus residuos, sobre o contido específico do control nacional plurianual. plans e disposicións específicas para a súa preparación.

REGULAMENTO DELEGADO (UE) 2022/1644 DA COMISIÓN 7 de xullo de 2022 polo que se completa o Regulamento (UE) 2017/625 do Parlamento Europeo



e do Consello con requisitos específicos para a realización de controis oficiais sobre o uso de substancias farmacoloxicamente activas autorizadas como medicamentos veterinarios ou como aditivos para pensos, e substancias farmacoloxicamente activas prohibidas ou non autorizadas e os seus residuos.

Clasificación das substancias

Grupo A: substancias farmacoloxicamente activas prohibidas ou non autorizadas en animais produtores de alimentos

1. Substancias con efecto hormonal e tirostático e substancias β -agonistas cuxo uso está prohibido pola Directiva 96/22/CE do Consello(1):

- a) estilbenos;
- b) axentes antitiroideos;
- c) esteroides;
- d) lactonas do ácido resorcíclico (incluíndo zeranol);
- e) β -agonistas.

2. Substancias prohibidas que figuran na táboa 2 do anexo do Regulamento (UE) no 37/2010:

- a) cloranfenicol;
- b) nitrofuranos;
- c) dimetridazol, metronidazol, ronidazol e outros nitroimidazoles;
- d) outras substancias.

3. Substancias farmacoloxicamente activas que non figuran na táboa 1 do anexo do Regulamento (UE) no 37/2010(2) ou substancias non autorizadas para o seu uso en pensos para animais de produción de alimentos na Unión de acordo co Regulamento (UE) no 1831. /2003 do Parlamento Europeo e do Consello(3):

- a) colorantes;
- b) produtos fitosanitarios, segundo se definen no Regulamento (UE) n.o 1107/2009 do Parlamento Europeo e do Consello(4), e os biocidas,

segundo se definen no Regulamento (UE) n.o 528/2012 do Parlamento Europeo e do Consello. o Consello(5), que pode utilizarse na cría de animais destinados á produción de alimentos;

- c) substancias antimicrobianas;
- d) coccidiostatos, histomonóstatos e outros axentes antiparasitarios;
- e) hormonas proteicas e peptídicas;
- f) substancias antiinflamatorias, sedantes e calquera outra substancia farmacologicamente activa;
- g) substancias antivirais.

Grupo B – Substancias farmacologicamente activas autorizadas para o seu uso en animais produtores de alimentos

1. Substancias farmacologicamente activas enumeradas na táboa 1 do anexo do Regulamento (UE) no 37/2010:

- a) substancias antimicrobianas;
- b) insecticidas, funxicidas, antihelmínticos e outros axentes antiparasitarios;
- c) sedantes;
- d) antiinflamatorios non esteroides (AINE), corticoides e glucocorticoides;
- e) Outras substancias farmacologicamente activas.

2. Coccidiostatos e histomonóstatos autorizados polo dereito da Unión, para os cales os niveis máximos e os límites máximos de residuos están establecidos no dereito da Unión.

ES Diario Oficial da Unión Europea L 248/8 26.9.2022

12.2- OBXETIVOS DO PROGRAMA

O control é a vixilancia da cadea de produción dos animais, así como dos produtos primarios de orixe animal para a detección de residuos e substancias incluídas nos Grupos A e B poderase realizar nos animais vivos, os seus excrementos e líquidos biolóxicos, así como en calquera órgano ou tecido animal, produtos de orixe animal, pensos, auga para beber e outros compoñentes utilizados na alimentación dos animais.

Para estes controis establécense mostraxes de acordo ao nivel de risco no momento da inspección. Cando nun establecemento de sacrificio detéctanse na inspección indicios de sospeita dun tratamento ilegal, ou medicamentoso recente ou calquera outra circunstancia, procederase á toma de mostrax coa consecuente intervención cautelara do animal, canle ou produto sospeitoso, ata a obtención de resultados analíticos. É unha mostraxe por sospeita e deberá realizalo o Servizo veterinario Oficial do matadoiro.

Obxectivo xeral do Programa : Reducir a aparición de riscos vinculados á presenza de residuos de medicamentos veterinarios non autorizados ou en niveis superiores aos establecidos na normativa vixente

1. **Obxectivo operativo 1:** Realizar toma de mostrax e análises de acordo a unha programación en base ao risco
2. **Obxectivo operativo 2:** Os produtos alimenticios postos no mercado non presenten residuos de medicamentos veterinarios en niveis superiores aos establecidos na normativa vixente.
3. **Obxectivo operativo 3:** Os produtos alimenticios postos no mercado non presenten residuos doutras substancias e contaminantes ambientais autorizadas en niveis superiores aos establecidos na normativa vixente.
4. **Obxectivo operativo 4:** Os produtos de orixe animal postos no mercado non presenten residuos de medicamentos veterinarios non autorizados na normativa vixente.



5. **Obxectivo operativo 5:** Os produtos de orixe animal postos no mercado non presenten residuos de medicamentos veterinarios non autorizados na normativa vixente.

12.3- ORGANIZACIÓN E XESTIÓN DO CONTROL OFICIAL

A autoridade competente efectuará controis oficiais con regularidade, de acordo con procedementos documentados, baseados nos riscos e coa frecuencia apropiada, para verificar o cumprimento da normativa específica, tomará as decisións e realizará as actuacións correspondentes, destinadas a facer cumprir as normas.

PROCEDEMENTO DE MOSTRAXE DIRIXIDO BASADO NO RISCO ten entre os seus obxetivos manter un sistema de vixilancia constante por mostreo dirixido co fin de detectar nos animais e alimentos, residuos de sustancias que supoñan risco para a saúde pública. Esta labor es realizada polos equipos específicos dependentes da Dirección Xeral de Saúde Pública

PROCEDEMENTO DE MOSTRAXE POR SOSPEITA. trata de impedi-la comercialización de carnes sospeitosas de presenza de residuos, por elo todo animal sospechoso, o os seus produtos, e mostreado e inmovilizado a espera dos resultados analíticos, esta labor es realizada polos inspectores Veterinarios Oficiais dos matadoiros.

12.4- PROCEDEMENTO NORMALIZADO DE AC-TUACIÓN NA TOMA DE MOSTRAS DO PROGRAMA POR SOSPEITA

As actividades de toma de mostrax por sospeita dentro do Plan Nacional de Investigación de Residuos en animais, carnes frescas e outros produtos de orixe animal (en adiante PNIR), efectuadas polos servizos de inspección de



saúde pública, constitúen unha ferramenta imprescindible dos plans de vixilancia establecidos pola autoridade sanitaria competente para detectar o uso de determinadas substancias e os seus residuos, nos alimentos de orixe animal.

O obxectivo é garantir un procedemento de toma de mostras por sospeita, unificado e efectivo, establecendo os criterios de selección relativos á toma de mostras, preparación das mesmas, traslado ao laboratorio, e recheo da documentación correspondente, co fin de asegurar que a toma de mostras se axusta á normativa de aplicación.

PE-13T-01-03

[https://inspeweb.sergas.gal/Contidos/Documents/601/PNT_pnir_rev_4_enero_24\(1\).pdf](https://inspeweb.sergas.gal/Contidos/Documents/601/PNT_pnir_rev_4_enero_24(1).pdf)



12.5- CADRO MEDIDAS

			
P.N.I.R.			
SOSPEITA DE TRATAMENTOS	ADOPCIÓN DE MEDIDAS	COMUNICACIÓNS	REGISTROS
Presenza de animais sospeitosos de ser tratados con medicamentos veterinarios ou substancias prohibidas	Non permitir o sacrificio ata recibir a información pertinente. Se no prazo de 24 horas desde a entrada do animal non se dispón da mesma, sacrificar por separado e declarar non aptos para o consumo humano. O devandito prazo poderá ampliarse polo SVO. PNT Pnir procedementos por sospeita	Operador do matadoiro. Mediante acta de toma de mostras do PNIIR Coordinador do PNIIR Xefatura de Zona (para o envío da mostra o Laboratorio) Folla de remisión de mostras para o Laboratorio	Acta toma de mostras. Acta de inmovilización cautelar.
Os documentos revelan ou establecen a sospeita de que aos animais se lle puideron administrar substancias prohibidas ou non se respectaron os periodos de espera terapéuticos	Cualificaranse como animais sospeitosos. O sacrificio de estes animais realizarase por separado ao final da xornada Toma de mostras PNIIR e inmovilización do canal e vísceras. Acta de toma de mostras Acta de intervención cautelar PNT PNIIR	Operador do matadoiro. Mediante acta de toma de mostras do PNIIR Coordinador do PNIIR Xefatura de Zona (para o envío da mostra o Laboratorio) Folla de remisión de mostras para o Laboratorio	Acta toma de mostras. Acta de inmovilización cautelar.
Presenza de animais procedentes de explotación con restricións do PNIIR	Realizar toma de mostras por sospeita PNT. Si existiran dúbidas consultar co Coordinador do PNIIR Acta de toma de mostras Acta de intervención cautelar	Operador do matadoiro. Mediante acta de toma de mostras do PNIIR Coordinador do PNIIR Xefatura de Zona (para o envío da mostra o Laboratorio) Folla de remisión de mostras para o Laboratorio	Acta toma de mostras. Acta de inmovilización cautelar.
Detección na Inspección postmortem de restos de inyeccións que non se corresponden coa información recibida co animal.	Solicitar canta información sexa necesaria para xustificar o feito Inmovilización de canal e vísceras De non xustificar o feito, decalárase non apta para consumo	Operador do matadoiro. Coordinador do PNIIR Xefatura de Zona	Registros semaga
Aplicación das sospeitas reflectidas na PNT Sospeitas na documentación, na inspección antemortem e na inspección postmortem	Realizar toma de mostras por sospeita PNT. Si existiran dúbidas consultar co Coordinador do PNIIR Acta de toma de mostras Acta de intervención cautelar	Operador do matadoiro. Mediante acta de toma de mostras do PNIIR Coordinador do PNIIR Xefatura de Zona (para o envío da mostra o Laboratorio) Folla de remisión de mostras para o Laboratorio	Acta toma de mostras. Acta de inmovilización cautelar.
Sacrifícios de urxencia	Valorar naqueles nos que non foran por un accidente		

IMPORTANTE: Os Servizos Veterinarios Oficiais, poden solicitar canta información consideren necesaria para o ditame de aptitude para o sacrificio ou aptitude para o consumo.
Libro de rexistro de tratamentos, receitas etc.

Asemesmo no caso de dúbidas nos tratamentos autorizados ou periodos de supresión pódese consultar as webs das axencias de medicamentos (anexos).

https://vetmaga.sergas.gal/Contidos/Documents/268/Cadro_medidas_PNIIR.pdf