

INSTRUKCJA GŁÓWNEGO LEKARZA WETERYNARII

GIWpuf-700/018/04

z dnia 14 czerwca 2004 r.

w sprawie ujednoczenia trybu przeprowadzania kontroli obrotu detalicznego i stosowania produktów leczniczych przez lekarzy weterynarii przy wykonywaniu praktyki lekarsko-weterynaryjnej

Niniejsza instrukcja została wydana na podstawie art. 13 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. Nr 33, poz. 287 z późn. zm.).

I. CEL INSTRUKCJI

Celem instrukcji jest ujednoczenie trybu postępowania organów Inspekcji Weterynaryjnej podczas nadzoru nad obrotem detalicznym i stosowaniem produktów leczniczych przez lekarzy weterynarii przy wykonywaniu praktyki lekarsko-weterynaryjnej.

II. ZASADY SPRAWOWANIA NADZORU NAD OBROTEM DETALICZNYM I STOSOWANIEM PRODUKTÓW LECZNICZYCH

1. Zgodnie z art. 118 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2004 r. Nr 53, poz. 533 z późn. zm.), zwanej dalej Prawem farmaceutycznym, nadzór nad obrotem produktami leczniczymi weterynaryjnymi i wyrobami medycznymi sprawuje Główny Lekarz Weterynarii oraz wojewódzcy lekarze weterynarii.
2. Zgodnie z § 12 ust. 1 i ust. 3 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9 maja 2003 r. w sprawie wystawiania przez lekarzy weterynarii recept na produkty lecznicze lub leki recepturowe przeznaczone dla ludzi, które będą stosowane u zwierząt (Dz. U. Nr 97, poz. 891), zwanym dalej rozporządzeniem Ministra Zdrowia, Inspekcja Weterynaryjna prowadzi kontrolę wystawiania recept na produkty lub leki, obejmującą badanie i ocenę prawidłowości działania wystawiającego receptę oraz kontrolę stosowania produktów lub leków obejmującą badanie i ocenę prawidłowości działań lekarza weterynarii używającego nabytych produktów lub leków wyłącznie przy wykonywaniu przez niego praktyki lekarsko-weterynaryjnej.
3. Zgodnie z § 2 ust. 1 rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 10 stycznia 2003 r. w sprawie nadzoru nad obrotem produktami leczniczymi weterynaryjnymi, wyrobami medycznymi przeznaczonymi wyłącznie dla zwierząt oraz paszami leczniczymi

(Dz. U. Nr 11, poz. 122), zwanym dalej rozporządzeniem Ministra Rolnictwa, wojewódzki lekarz weterynarii sprawuje nadzór przy pomocy pracowników wojewódzkiego inspektoratu weterynarii, zwanych, w myśl art. 3 ust. 1 rozporządzenia „weterynaryjnymi inspektorami farmaceutycznymi”.

4. Czynności kontrolne weterynaryjny inspektor farmaceutyczny przeprowadza zgodnie z przepisami Prawa farmaceutycznego oraz rozporządzeń.
5. Czynności, o których mowa w ust. 4 weterynaryjny inspektor farmaceutyczny dokonuje w szczególności przez:
 - 1) sporządzenie rocznego planu kontroli zakładów leczniczych stosujących produkty lecznicze i prowadzących obrót detaliczny produktami leczniczymi; plan zaakceptowany przez wojewódzkiego lekarza weterynarii weterynaryjny inspektor farmaceutyczny przesyła do Głównego Inspektoratu Weterynarii do dnia 30 stycznia każdego roku;
 - 2) przeprowadzenie rocznie kontroli okresowych 10% zakładów leczniczych dla zwierząt znajdujących się na terenie województwa, zgodnie z planem rocznym, o którym mowa w pkt 1;
 - 3) wykonanie kontroli doraźnej w przypadku powzięcia podejrzenia o uchybieniach lekarza weterynarii prowadzącego obrót produktami leczniczymi lub na podstawie polecenia Głównego Lekarza Weterynarii lub wojewódzkiego lekarza weterynarii;
 - 4) przeprowadzenie kontroli sprawdzających zawsze w celu sprawdzenia wykonania zaleceń wydanych podczas kontroli okresowych i doraźnych.
6. Przed przystąpieniem do czynności kontrolnych weterynaryjny inspektor farmaceutyczny przedstawia, wydane przez wojewódzkiego lekarza weterynarii, imienne upoważnienie, którego wzór został określony w załączniku 1 do niniejszej instrukcji.
7. Rozpoczęcie oraz zakończenie kontroli musi być potwierdzone przez weterynaryjnego inspektora farmaceutycznego przez dokonanie odpowiedniego wpisu w książce kontroli.
8. Z przeprowadzonej kontroli okresowej sporządza się protokół, którego wzór został określony w załączniku 2 do niniejszej instrukcji.
9. Z przeprowadzonej kontroli doraźnej sporządza się protokół, którego wzór został określony w załączniku 3 do niniejszej instrukcji.
10. Z przeprowadzonej kontroli sprawdzającej sporządza się protokół, którego wzór został określony w załączniku 4 do niniejszej instrukcji.

11. Wynikające z przeprowadzonych kontroli doraźne zalecenia, uwagi i wnioski każdorazowo weterynaryjny inspektor farmaceutyczny jest obowiązany każdorazowo wpisać do protokołu kontroli o którym mowa w ust. 8, 9 lub 10.
12. Zgodnie z § 7 ust. 1 rozporządzenia Ministra Rolnictwa weterynaryjny inspektor farmaceutyczny upoważniony jest do pobierania próbek produktów leczniczych, jeżeli w trakcie kontroli powstanie wątpliwość co do ich jakości.
13. Weterynaryjny inspektor farmaceutyczny dokumentuje pobranie próbek, w protokole, którego wzór ustalony został w załączniku 5 do niniejszej instrukcji;
 - 1) protokół sporządza się w trzech egzemplarzach, z których jeden pozostawia się kontrolowanemu, drugi dołącza się do próbki kierowanej do badania, trzeci pozostawia w dokumentacji Inspekcji Weterynaryjnej;
 - 2) fakt pobrania próbek i sporządzenia protokołu powinien być odnotowany w protokole kontroli, o którym mowa w ust. 8, 9 lub 10.
14. Orzeczenie, sporządzone przez przeprowadzającego badanie próbek, o których mowa w ust. 11, przekazuje się kontrolowanemu; oryginał orzeczenia pozostaje w dokumentacji Inspekcji Weterynaryjnej.
15. Weterynaryjny inspektor farmaceutyczny obowiązany jest 2 razy w roku sporządzić raporty z przeprowadzonych kontroli; zaakceptowany przez wojewódzkiego lekarza weterynarii raport należy przesłać do 30 lipca oraz 30 stycznia roku następnego do Głównego Inspektoratu Weterynarii; raport powinien być sporządzony w formie tabeli, której wzór określa załącznik 6.

III. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Traci moc Instrukcja Głównego Lekarza Weterynarii GIWpuf-702f/150/03 z dnia 19 grudnia 2003 r. w sprawie ujednoczenia trybu przeprowadzania kontroli obrotu detalicznego i stosowania produktów leczniczych przez lekarzy weterynarii przy wykonywaniu praktyki lekarsko-weterynaryjnej
2. Instrukcja wchodzi w życie z dniem podpisania.

.....
(miejsowość)

.....
(data)

.....
(pieczęć Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii)

**Upoważnienie do przeprowadzenia kontroli
przez weterynaryjnego inspektora farmaceutycznego**

Na podstawie art. 118 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2004 r. Nr 53, poz. 533 z późn. zm.), na podstawie § 4 ust. 1 i 2 rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 10 stycznia 2003 r. w sprawie nadzoru nad obrotem produktami leczniczymi weterynaryjnymi, wyrobami medycznymi przeznaczonymi wyłącznie dla zwierząt oraz paszami leczniczymi (Dz. U. Nr 11, poz. 122) oraz na podstawie § 13 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9 maja 2003 r. w sprawie wystawiania przez lekarzy weterynarii recept na produkty lecznicze lub leki recepturowe przeznaczone dla ludzi, które będą stosowane u zwierząt (Dz. U. Nr 97, poz. 891) upoważniam:

Pana/Panią.....
(imię i nazwisko)

nr odznaki identyfikacyjnej.....
do przeprowadzenia kontroli

.....
(oznaczenie rodzaju i zakresu kontroli)

w

.....
(nazwa i adres kontrolowanego)

W ramach udzielonego upoważnienia weterynaryjnemu inspektorowi farmaceutycznemu przysługują uprawnienia określone w art. 19 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. o Inspekcji Weterynaryjnej (Dz. U. Nr 33, poz. 287 z późn. zm.), w art. 119 ust. 1 w związku z ust. 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne oraz § 16 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9 maja 2003 r. w sprawie wystawiania przez lekarzy weterynarii recept na produkty lecznicze lub leki recepturowe przeznaczone dla ludzi, które będą stosowane u zwierząt

Upoważnienie niniejsze jest ważne od dnia.....do dnia.....

.....
(pieczęć imienna i podpis
osoby wydającej upoważnienie)

.....
(pieczęć okrągła organu
wystawiającego upoważnienie)

Pieczęć Wojewódzkiego
Inspektoratu Weterynarii

Data kontroli:.....

Imię i nazwisko kontrolującego weterynaryjnego inspektora farmaceutycznego		
Na podstawie upoważnienia wydanego przez Wojewódzkiego Lekarza Weterynarii	nr	z dnia
Imię i nazwisko osoby, w obecności której przeprowadzono kontrolę		

PROTOKÓŁ KONTROLI OKRESOWEJ NR
zakładu leczniczego dla zwierząt w zakresie nadzoru nad obrotem i stosowaniem
produktów leczniczych u zwierząt

Niniejszy protokół jest przeznaczony do dokumentowania stwierdzonych niezgodności z wymaganiami zawartymi w ustawie z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2004 r. Nr 53, poz. 533 z późn. zm.) ustawie z dnia 18 grudnia 2003 r. o zakładach leczniczych dla zwierząt (Dz. U. z 2004 r. Nr 11, poz. 95) ustawie z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. Nr 69, poz. 625) oraz rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 6 grudnia 2002 r. w sprawie wzoru dokumentacji obrotu detalicznego produktami leczniczymi weterynaryjnymi oraz wzoru dokumentu potwierdzającego nabycie produktów leczniczych weterynaryjnych lub pasz leczniczych (Dz. U. Nr 214, poz. 1814), rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 28 kwietnia 2004 r. w sprawie zakresu i sposobu prowadzenia ewidencji leczenia zwierząt i dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej (Dz. U. Nr 100, poz. 1022) i rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9 maja 2003 r. w sprawie wystawiania przez lekarzy weterynarii recept na produkty lecznicze lub leki recepturowe przeznaczone dla ludzi, które będą stosowane u zwierząt (Dz. U. Nr 97, poz. 891).

I. DANE O ZAKŁADZIE LECZNICZYM DLA ZWIERZĄT	
Nazwa przedsiębiorcy, forma prawna działalności, lub imię i nazwisko osoby fizycznej	
Adres siedziby firmy /osoby prawnej/ albo jednostki organizacyjnej nie posiadającej osobowości prawnej adres zamieszkania osoby fizycznej	
Adres miejsca prowadzenia działalności:	

Gabinet <input type="checkbox"/>	Przychodnia <input type="checkbox"/>	Lecznica <input type="checkbox"/>	Klinika <input type="checkbox"/>
Imię i nazwisko kierownika zakładu leczniczego			

II. Warunki przechowywania i transportu produktów leczniczych					
Lp.	Wymagania	Podstawa prawna przeprowadzenia kontroli	P	WP	N
1.	Stan techniczny i sanitarny oraz wyposażenie lokalu	§ 5 pkt 5 RMR			
2.	Warunki transport produktów leczniczych	§ 5 pkt 7 RMR			
3.	Warunki przechowywania				
A.	Sprzęt i urządzenia do przechowywania produktów leczniczych/magazyn produktów leczniczych	§ 5 pkt 6 RMR w związku z UZL art. 7 ust. 1 pkt 3; art. 8 ust. 1 pkt 4.; art. 9 ust. 1 pkt 5; art. 10 ust. 1 pkt 5			

III. OBRÓT I STOSOWANIE PRODUKTÓW LECZNICZYCH					
Lp.	Wymagania	Podstawa prawna przeprowadzenia kontroli	P	WP	N
1.	Zakup produktów leczniczych i wyrobów medycznych w hurtowni lub aptece	PF art. 68 ust. 2 § 2 ust. 1 RMZ			
2.	Zapewnienie terminów ważności produktów leczniczych znajdujących się na stanie zakładu	PF art. 66 § 5 pkt 1 (RMR)			
3.	Zapewnienie wymagań jakościowych produktów leczniczych znajdujących się w zakładzie leczniczym	PF art. 67 ust. 1			
4.	Dokumentacja obrotu i stosowania produktów leczniczych				
A.	Dokumentacja obrotu	PF art. 69 ust. 1 pkt 1			
B.	Prowadzenie dokumentacji obrotu w sposób zgodny z ustalonym wzorem	RMR z dnia 6.12.2002.			
C.	Spis kontrolny stanu magazynowego	PF art. 69 ust. 1 pkt 2			
D.	Prowadzenie dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej z wykonywanych zabiegów leczniczych i profilaktycznych oraz stosowanych produktów leczniczych	UOZ art. 53 ust. 2			

E.	Prowadzenie dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej w sposób zgodny z ustalonym zakresem i sposobem	RMR z dnia 28. 04. 2004.			
----	--	--------------------------	--	--	--

IV. KONTROLA WYSTAWIANIA RECEPT NA PRODUKTY LUB LEKI I STOSOWANIA NABYTYCH W APTECE PRODUKTÓW I LEKÓW					
Lp.	Wymagania	Podstawa prawna przeprowadzenia kontroli	P	WP	N
1.	Kontrola wystawiania recept na produkty lub leki				
A.	Zgodność danych umieszczonych na receptach z prowadzoną dokumentacją	§ 12 ust. 1 pkt 1 (RMZ)			
B.	Prawidłowość wystawienia recepty	§ 12 ust. 1 pkt 2 (RMZ)			
2.	Kontrola stosowania produktów i leków				
A.	Zasadność stosowania	§ 12 ust. 3 pkt 1 (RMZ)			
B.	Prawidłowość stosowania	§ 12 ust. 3 pkt 2 (RMZ)			
C.	Prawidłowość dokumentacji stosowania	§ 12 ust. 3 pkt 3 (RMZ)			
D.	Prawidłowość ustalenia okresów karencji	§ 12 ust. 3 pkt 4 (RMZ)			

V. OPIS NIEZGODNOŚCI ZAZNACZONYCH W KOLUMNACH „WP” I „N”					
VI. INNE UWAGI					

--

VII. ZALECENIA I TERMINY USUNIĘCIA UCHYBIEŃ
--

--

VIII. UWAGI I ZASTRZEŻENIA KONTROLOWANEGO DO PROTOKOŁU

--

--

IX. ZAŁĄCZNIKI

--

Podmiot kontrolowany może, najpóźniej w terminie 3 dni od przedłożenia mu protokołu do podpisania, zgłosić umotywowane zastrzeżenia co do faktów i wniosków zawartych w protokole; w razie uwzględnienia zastrzeżeń weterynaryjny inspektor farmaceutyczny uzupełnia protokół. (zgodnie z § 6 ust. 6 Rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 10 stycznia 2003 r. w sprawie nadzoru nad obrotem produktami leczniczymi weterynaryjnymi, wyrobami medycznymi przeznaczonymi wyłącznie dla zwierząt oraz paszami leczniczymi. (Dz. U. Nr 11, poz. 122)

Protokół sporządzono dnia
.....

w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach. Oryginał pozostawiono u kontrolowanego.

.....
(podpis osoby, której wyjaśnienia zostały
przytoczone w protokole)

.....
(data i podpis osoby odpowiedzialnej
lub adnotacja o odmowie podpisania protokołu)

.....
(pieczęć, data i podpis weterynaryjnego
inspektora farmaceutycznego)

Otrzymują:

1. Kontrolowany
2. Wojewódzki Lekarz Weterynarii

Skróty i zaznaczenia w treści protokołu:

P - ocena pozytywna

WP - stan wymaga poprawy

N - ocena negatywna

PF - ustawa z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. Nr 126, poz. 1381 z późn. zm.)

UOZ – ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt i zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (Dz. U. Nr 69 poz. 625);

UZL – ustawa z 18 grudnia 2003 r. o zakładach leczniczych dla zwierząt (Dz. U. z 2004 r. Nr 11, poz. 95)

RMZ - rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 9 maja 2003 r. w sprawie wystawiania przez lekarzy weterynarii recept na produkty lecznicze lub leki recepturowe przeznaczone dla ludzi, które będą stosowane u zwierząt (Dz. U. Nr 97, poz. 891).

RMR – rozporządzenie Ministra Rolnictwa z dnia 10 stycznia 2003 r. w sprawie nadzoru nad obrotem produktami leczniczymi weterynaryjnymi, wyrobami medycznymi przeznaczonymi wyłącznie dla zwierząt oraz paszami leczniczymi (Dz. U. Nr 11, poz. 122)

RMR z dnia 6. 12. 2002. – rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 6 grudnia 2002 r. w sprawie wzoru dokumentacji obrotu detalicznego produktami leczniczymi weterynaryjnymi oraz wzoru dokumentu potwierdzającego nabycie produktów leczniczych weterynaryjnych lub pasz leczniczych (Dz. U. Nr 214, poz. 1814),

RMR z dnia 28. 04. 2004. – rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 28 kwietnia 2004 r. w sprawie zakresu i sposobu prowadzenia ewidencji leczenia zwierząt i dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej t (Dz. U. Nr 100, poz. 1022)

Pieczczę wojewódzkiego
inspektoratu weterynarii

Data kontroli.....

PROTOKÓŁ KONTROLI DORAŻNEJ NR
**zakładu leczniczego dla zwierząt w zakresie nadzoru nad obrotem i
stosowaniem produktów leczniczych u zwierząt**

Imię i nazwisko weterynaryjnego inspektora
farmaceutycznego.....

Upoważnienie Wojewódzkiego Lekarza Weterynarii nrz dnia
.....

Celem kontroli
jest.....
.....
....

Kontrolę przeprowadzono w obecności
.....

Nazwa przedsiębiorcy, siedziba przedsiębiorcy	
Nazwa zakładu leczniczego, miejsce prowadzenia działalności:	

Opis przedmiotu kontroli i jej zakres:	
Wnioski, zalecenia	Terminy usunięcia uchybień i wykonania zaleceń
Uwagi i zastrzeżenia kontrolowanego	

Protokół sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach. Oryginał pozostawiono u Kontrolowanego

.....
(data i podpis osoby, której wyjaśnienia zostały przytoczone w protokole)

.....
.....
(data i podpis kontrolowanego)
weterynaryjnego

(pieczęć data i podpis
inspektora farmaceutycznego)

Kontrolowany może, najpóźniej w terminie 3 dni od przedłożenia mu protokołu do podpisania, zgłosić umotywowane zastrzeżenia co do konkretnych faktów i wniosków zawartych w protokole (zgodnie z § 6 ust. 6 rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju wsi z dnia 10 stycznia 2003 r. w sprawie nadzoru nad obrotem produktami leczniczymi weterynaryjnymi, wyrobami medycznymi przeznaczonymi wyłącznie dla zwierząt oraz paszami leczniczymi /Dz. U. Nr 11, poz. 122/)

Załączniki:

- 1.
- 2.
- 3.

Otrzymują:

1. Kontrolowany
2. Wojewódzki Lekarz Weterynarii

Pieczęć wojewódzkiego
inspektoratu weterynarii

Data kontroli.....

PROTOKÓŁ KONTOLI SPRAWDZAJĄCEJ NR
**zakładu leczniczego dla zwierząt w zakresie nadzoru nad obrotem i stosowaniem
produktów leczniczych u zwierząt**

Imię i nazwisko weterynaryjnego inspektora farmaceutycznego.....

Upoważnienie Wojewódzkiego Lekarza Weterynarii nrz dnia

.....

Data poprzednio prowadzonej kontroli.....

Kontrolę przeprowadzono w obecności.....

Nazwa przedsiębiorcy, siedziba przedsiębiorcy	
Nazwa zakładu leczniczego, miejsce prowadzenia działalności:	

Opis przedmiotu kontroli:

Wnioski

Uwagi i zastrzeżenia kontrolowanego

Protokół sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach. Oryginał pozostawiono u Kontrolowanego

.....
(data i podpis osoby, której wyjaśnienia zostały przytoczone w protokole)

.....
(data i podpis kontrolowanego)
weterynaryjnego

.....
(pieczęć data i podpis inspektora farmaceutycznego)

Kontrolowany może, najpóźniej w terminie 3 dni od przedłożenia mu protokołu do podpisania, zgłosić umotywowane zastrzeżenia co do konkretnych faktów i wniosków zawartych w protokole (zgodnie z § 6 ust. 6 rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju wsi z dnia 10 stycznia 2003 r. w sprawie nadzoru nad obrotem produktami leczniczymi weterynaryjnymi, wyrobami medycznymi przeznaczonymi wyłącznie dla zwierząt oraz paszami leczniczymi /Dz. U. Nr 11, poz. 122/)

Załączniki:

- 1.
- 2.
- 3.

Otrzymują:

1. Kontrolowany
2. Wojewódzki Lekarz Weterynarii

.....
(miejsowość)

.....
(data)

Protokół pobrania próbek

1. Nazwa, adres i określenie formy prawnej prowadzonej działalności podmiotu kontrolowanego.....
2. Imię i nazwisko oraz nr legitymacji służbowej weterynaryjnego inspektora farmaceutycznego pobierającego próbki.....
3. Data i miejsce kontroli, w trakcie której pobrano próbki, oraz jej rodzaj.....
4. Data i miejsce pobrania próbki.....
5. Dane dotyczące próbek:
 - a) wielkość pobranych próbek.....
 - b) nazwa produktów, z których próbki pobrano.....
 - c) numer serii.....
 - d) termin ważności.....
 - e) wielkość opakowania.....
 - f) nazwa i adres wytwórcy produktu leczniczego oraz określenie jego formy prawnej
 - g) miejsce nabycia produktów.....
6. Określenie warunków przechowywania pobranych próbek.....
7. Informacje o pozostawieniu lub niepozostawieniu próbki kontrolnej lub zabezpieczeniu produktów, z których pobrano próbki

.....
(podpis kontrolowanego)

.....
(pieczęć i podpis weterynaryjnego inspektora farmaceutycznego)

**Raport półroczny z przeprowadzonych
kontroli zakładów leczniczych weterynaryjnych**

	Okresowe	Doraźne	Sprawdzające
Liczba kontroli			
Zakres kontroli doraźnych			
Najczęściej stwierdzone uchybienia			
Działania podjęte przez wojewódzkiego lekarza weterynarii			
Liczba wydanych decyzji			