

(

## ***Bilaga 19***

### **Minimivillkor för tillverkning av foder innehållande antibiotika eller kemoterapeutika**

Med läkemedel avses i det följande antibiotika eller kemoterapeutika.

1. Tillverkaren skall förfoga över lämpliga anordningar och teknisk utrustning för tillverkning och lagring av tillsatser, förblandningar eller foderblandningar som innehåller sådana förblandningar.
2. Tillverkaren eller hans personal skall inneha den yrkeskunskap som behövs för att framställa förblandningar eller foderblandningar.
3. Tillverkaren skall förfoga över lämpliga hjälpmedel som gör att han kan säkerställa
  - a) för foderblandningar: läkemedlens typ och halt samt att dessa är homogent fördelade i foderblandningen,
  - b) att det inte finns någon möjlighet till oönskad interaktion mellan läkemedlen, tillsatserna och fodret,
  - c) att foder som innehåller läkemedel är hållbart under den föreskrivna perioden,
  - d) att det foder som innehåller läkemedel genomgår regelbundna laboratorietester avseende homogenitet,
  - e) att bulkbilar eller liknande behållare som används för distribution av foder som innehåller läkemedel rengörs innan de används på nytt så att eventuell oönskad interaktion eller kontaminering undviks. Detsamma gäller i tillverkningen använda foderblandare som skall tömmas och rengöras efter det att en läkemedelsinblandning är avslutad.
4. Tillsatser och läkemedel som är avsedda att ingå i foderblandningar skall lagras på ett sådant sätt att de är lätta att identifiera och så att sammanblandning undviks med andra tillsatser, förblandningar eller foder som innehåller läkemedel. De skall lagras i lämpliga utrymmen som kan låsas och som är avsedda för lagring av sådana varor.
5. Tillverkaren skall föra anteckningar om de slag och kvantiteter av läkemedelsförblandningar som används och de foderblandningar innehållande läkemedel som tillverkas, lagerhålls eller distribueras. Därutöver skall

tillverkaren föra anteckningar om dels förblandningens tillverkningsdatum samt namn och adress på den som levererat densamma, dels uppgifter om djurägarens namn och adress och till dessa föga en kopia av veterinärreceptet. Anteckningarna och handlingarna skall arkiveras i minst tre år räknat från datum för den sist införda uppgiften och när som helst kunna företes för Jordbruksverket i händelse av kontroll.

6. Tillverkaren skall tillse att den dagliga dosen av läkemedel ingår i en fodermängd som minst motsvarar halva dagsgivan eller ifråga om idisslare minst hälften av dagsgivan kompletteringsfoder. I sistnämnda fall får kompletteringsfodret inte utgöras av mineralfoder. (*SJVFS 1998:82*).