



ประกาศกรมปศุสัตว์

เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการควบคุมการผลิตอาหารสัตว์ที่ผสมยา พ.ศ.

อาศัยอำนาจตามความในข้อ ๖ (๘) (๙) และ (๑๐) ของประกาศกระทรวงเกษตรและสหกรณ์ เรื่อง กำหนดลักษณะและเงื่อนไขของอาหารสัตว์ที่ผสมยาที่ห้ามผลิต นำเข้า ขาย และใช้ พ.ศ. ๒๕๖๑ อธิบดีกรมปศุสัตว์จึงออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้เรียกว่า “ประกาศกรมปศุสัตว์ เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการควบคุมการผลิตอาหารสัตว์ที่ผสมยา พ.ศ.”

ข้อ ๒ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหนึ่งร้อยแปดสิบวันนับแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๓ ให้ผู้ผลิตอาหารสัตว์ที่มีส่วนผสมของยาด้านจุลชีพ ต้องปฏิบัติดังนี้

๓.๑ ทดสอบหาปริมาณยาด้านจุลชีพทุกชนิดที่ใช้ผสมในอาหารสัตว์อย่างน้อย ๑ ครั้ง/ปี โดยเก็บตัวอย่างอาหารสัตว์หลังการผสมไม่น้อยกว่า ๑ ตัวอย่าง ปริมาณไม่น้อยกว่า ๒๕๐ กรัม/ตัวอย่าง โดยค่าเบี่ยงเบนของยาด้านจุลชีพ (Tolerance) ในอาหารสัตว์ที่ยอมรับ คือ \pm ร้อยละ ๒๐ เมื่อเทียบกับปริมาณยาที่ใช้ในสูตรอาหารสัตว์

๓.๒ ทดสอบการกระจายอย่างสม่ำเสมอเป็นเนื้อเดียวกัน (Homogeneity) อย่างน้อย ๑ ครั้ง/ปี โดยหาปริมาณยาตามที่กำหนดในสูตรหรือสารทดสอบ (Tracer) เก็บตัวอย่างอาหารสัตว์ หลังการผสมไม่น้อยกว่า ๑๐ ตัวอย่าง ปริมาณไม่น้อยกว่า ๒๕๐ กรัม/ตัวอย่าง โดยค่าสัมประสิทธิ์ของการแปรผัน (Coefficient of variation) ไม่เกินร้อยละ ๑๐

๓.๓ ทดสอบการปนเปื้อนข้ามของยา (Drug carryover) อย่างน้อย ๑ ชนิด ไม่น้อยกว่า ๑ ครั้ง/ปี โดยดำเนินการดังนี้

๓.๓.๑ เก็บตัวอย่างอาหารสัตว์ที่ผสมยาจำนวน ๕ ตัวอย่าง ปริมาณไม่น้อยกว่า ๒๕๐ กรัม/ตัวอย่าง เพื่อทดสอบหาปริมาณยาตามที่กำหนดในสูตรอาหารสัตว์ที่ผสมยา และค่าเฉลี่ยปริมาณยาด้านจุลชีพต้องอยู่ในช่วง \pm ร้อยละ ๒๐ เมื่อเทียบกับปริมาณยาที่ใช้ในสูตรอาหารสัตว์ เพื่อนำมาใช้เป็นค่าตั้งต้นในการคำนวณค่าในข้อ ๓.๓.๒

๓.๓.๒ สุ่มตัวอย่างจากการผลิตอาหารสัตว์ผสมสำเร็จรูปชุดถัดมา นำมาทดสอบจำนวน ๕ ตัวอย่าง ปริมาณไม่น้อยกว่า ๒๕๐ กรัม/ตัวอย่าง

โดยค่าผลการทดสอบการปนเปื้อนข้ามของยาแต่ละตัวอย่างไม่เกินร้อยละ ๕ เว้นแต่อาหารสัตว์ระยะสุดท้ายหรือระยะที่กำลังให้ผลผลิตมีค่าปริมาณยาแต่ละตัวอย่างไม่เกินร้อยละ ๑ เมื่อเปรียบเทียบกับค่าเฉลี่ยของผลทดสอบปริมาณยาที่ใช้ ตามข้อ ๓.๓.๑

ข้อ ๔ โรงงานผลิตอาหารสัตว์ที่มีการผลิตอาหารสัตว์ที่ผสมยาและอาหารสัตว์ที่ไม่ผสมยา ในสายการผลิตเดียวกันต้องมีการจัดลำดับการผลิตอาหารสัตว์ โดยอาหารสัตว์ที่ผลิตต่อจากอาหารสัตว์ที่ผสมยา ห้ามเป็นอาหารสัตว์ระยะสุดท้ายหรือระยะที่กำลังให้ผลผลิต เว้นแต่มีขั้นตอนการทำความสะอาดกระบวนการผลิตอาหารสัตว์หลังจากที่ผลิตอาหารสัตว์ที่ผสมยา ก่อนการผลิตอาหารสัตว์ชุดถัดไป

ข้อ ๕ ผลการตรวจวิเคราะห์ยาในอาหารสัตว์ต้องมาจากห้องปฏิบัติการของหน่วยงานดังต่อไปนี้

๕.๑ หน่วยงานของรัฐหรือมหาวิทยาลัยทั้งในและต่างประเทศและมีวิธีการทดสอบที่เป็นที่ยอมรับและสามารถตรวจสอบได้

๕.๒ หน่วยงานเอกชนทั้งในและต่างประเทศที่ได้รับรองมาตรฐาน ISO/IEC 17025 ในขอบข่ายที่เกี่ยวข้องกับการตรวจวิเคราะห์ หรือห้องปฏิบัติการที่ได้การรับรอง GLP (Good Laboratory Practice)

๕.๓ หน่วยงานอื่นที่กรมปศุสัตว์เห็นชอบและหน่วยงานนั้นต้องมีหลักฐานแสดงความสามารถของห้องปฏิบัติการตามระบบสากลที่ยอมรับได้

ข้อ ๖ ให้ส่งข้อมูลผลทดสอบในข้อ ๓ ที่อยู่ในช่วงระหว่างวันที่ ๑ มกราคม - ๓๑ ธันวาคม ของปีนั้น ให้กองควบคุมอาหารและยาสัตว์ทางระบบอิเล็กทรอนิกส์ของอาหารสัตว์ที่ผสมยาภายใน ๓๐ มิถุนายน ของปีถัดไป

ประกาศ ณ วันที่

พ.ศ.

(นายสรวิศ ธานีโต)

อธิบดีกรมปศุสัตว์