

ประกาศกรมปศุสัตว์

เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการควบคุมการผลิตอาหารสัตว์ที่ผสมยา

พ.ศ. ๒๕๖๓

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

ข้อ ๑ ประกาศนี้เรียกว่า “ประกาศกรมปศุสัตว์ เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการควบคุมการผลิตอาหารสัตว์ที่ผสมยา พ.ศ. ๒๕๖๓”

ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหนึ่งร้อยแปดสิบวันนับแต่วันถัดจากวันประกาศ ในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๓ ให้ผู้ผลิตอาหารสัตว์ที่มีส่วนผสมของยาต้านจุลชีพ ต้องปฏิบัติ ดังนี้

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

(๒) ทดสอบการปนเปื้อนข้ามของยา (Drug carryover) อย่างน้อย ๑ ชนิด ไม่น้อยกว่า ๑ ครั้ง/ปี โดยดำเนินการ ดังนี้

(ก) เก็บตัวอย่างอาหารสัตว์ที่ผสมยาจำนวน ๕ ตัวอย่าง ปริมาณไม่น้อยกว่า ๒๕๐ กรัม/ตัวอย่าง เพื่อทดสอบหาปริมาณยาตามที่กำหนดในสูตรอาหารสัตว์ที่ผสมยา และหาค่าเฉลี่ย ปริมาณยาเพื่อนำมาใช้เป็นค่าตั้งต้นในการคำนวณค่าใน (ข)

(ข) เก็บตัวอย่างอาหารสัตว์ผสมสำเร็จรูปซึ่งผลิตชุดถัดจากอาหารสัตว์ที่ผสมยาตาม (ก) นำมาทดสอบจำนวน ๕ ตัวอย่าง ปริมาณไม่น้อยกว่า ๒๕๐ กรัม/ตัวอย่าง

โดยค่าผลการทดสอบการปนเปื้อนข้ามของยาแต่ละตัวอย่างเมื่อเทียบกับค่าเฉลี่ยของ ผลทดสอบยาตาม (ก) ต้องไม่เกินร้อยละ ๕ เว้นแต่อาหารสัตว์ระยะสุดท้ายหรือระยะที่กำลังให้ผลผลิต ต้องไม่เกินร้อยละ ๑

ข้อ ๔ โรงงานผลิตอาหารสัตว์ที่มีการผลิตอาหารสัตว์ที่ผสมยาและอาหารสัตว์ที่ไม่ผสมยา ในสายการผลิตเดียวกันต้องมีการจัดลำดับการผลิตอาหารสัตว์ โดยอาหารสัตว์ที่ผลิตต่อจากอาหารสัตว์ ที่ผสมยา ต้องมีโซ่อาหารสัตว์ระยะสุดท้ายหรือระยะที่กำลังให้ผลผลิต เว้นแต่มีขั้นตอนการทำความสะอาด กระบวนการผลิตอาหารสัตว์หลังจากการผลิตอาหารสัตว์ที่ผสมยา

ข้อ ๕ ผลการตรวจวิเคราะห์ยาในอาหารสัตว์ต้องมาจากห้องปฏิบัติการของหน่วยงาน ดังต่อไปนี้

(๑) หน่วยงานของรัฐหรือมหาวิทยาลัยทั้งในและต่างประเทศและมีวิธีการทดสอบที่เป็นที่ยอมรับ และสามารถตรวจสอบได้

(๒) หน่วยงานเอกชนทั้งในและต่างประเทศที่ได้รับรองมาตรฐาน ISO/IEC 17025 ในขอบข่ายที่เกี่ยวข้องกับการตรวจวิเคราะห์ยา หรือห้องปฏิบัติการที่ได้รับการรับรอง GLP (Good Laboratory Practice)

(๓) หน่วยงานอื่นที่กรมปศุสัตว์เห็นชอบ และหน่วยงานนั้นต้องมีหลักฐานแสดงความสามารถของห้องปฏิบัติการตามระบบสากลที่ยอมรับได้

(๔) โรงงานผู้ผลิตยาที่ได้รับการรับรองระบบการจัดการด้านสุขลักษณะที่ดี ในสถานประกอบการ (Good Manufacturing Practice: GMP)

ข้อ ๖ จัดส่งข้อมูลผลทดสอบตามข้อ ๓ ในช่วงระหว่างวันที่ ๑ มกราคม - ๓๑ ธันวาคม ของปีนั้น ให้กองควบคุมอาหารและยาสัตว์หรือทางระบบอิเล็กทรอนิกส์ของอาหารสัตว์ที่ผสมยา ภายในวันที่ ๓๐ มิถุนายน ของปีถัดไป

ประกาศ ณ วันที่ ๖ สิงหาคม พ.ศ. ๒๕๖๓

สรวิศ ธานีโต

อธิบดีกรมปศุสัตว์