



Mezőgazdasági Szakigazgatási Hivatal
Élelmiszer- és Takarmánybiztonsági Igazgatóság

1095 Budapest, Mester utca 81.
✉ 1465 Budapest, 94. Pf. 1740.
☎ 1/456 3010; Fax: 1/215 6858
etbi.titkarsag@oai.hu

Ikt.sz.: 02.4/01014 /0002/2011.
Tárgy: Magyar Antidopping Csoport
- tájékoztatás
Ügyintéző: Domány Gábor
Melléklet:

Dr Tiszeker Ágnes
Ügyvezető igazgató részére

Magyar Antidopping Csoport
HUNADO

Budapest
Istvánmezei út 2/c VII/099
1146

Tisztelt Dr. Tiszeker Ágnes Asszony!

Hivatkozva 2011. 06. 06.-án kelt megkeresésére, kérdéseire válaszaink a következők:

Magyarországon az egyes élő állatokban és állati termékekben lévő anyagok és azok maradványainak ellenőrzésére szolgáló intézkedésekről, valamint a 85/358/EGK és 86/469/EGK irányelvek, továbbá a 89/187/EGK és 91/664/EGK határozatok hatályon kívül helyezéséről szóló, a **Tanács 96/23/EK irányelve**, valamint az állati eredetű élelmiszerekben előforduló, egészségre ártalmas maradékanyagok monitoring vizsgálati rendjéről szóló **10/2002. (I. 23.) FVM rendelet** alapján a Mezőgazdasági Szakigazgatási Hivatal Élelmiszer és Takarmánybiztonsági Igazgatóság Élelmiszer Toxikológiai Nemzeti Referencia Laboratóriumában 1995 óta nemzeti monitoring terv keretében ellenőrizzük a tiltott hozamfokozó szerek, béta-agonisták, köztük a Clenbuterol jelenlétét állati eredetű szövetekből (izom, máj vese), vizeletből, valamint ivóvízből és takarmányból is. A monitoring terv keretén belül a vizsgált minták száma az előző évi vágási adatok alapján kerül meghatározásra. A tervet minden évben az Európai Unió hagyja jóvá. Átlagos éves mintaszámunk béta-agonisták tekintetében 900- 1000 db. A béta-agonisták közül a következő vegyületeket vizsgáljuk rutinszerűen: clenbuterol, salbutamol, terbutalin, tolubuterol, fenoterol, ractopamin, mabuterol és cimaterol.

A fenti jogszabályok tartalmazzák a vizsgálandó szermaradékok besorolását is, amely szerint a hormonok és hormon-hatású szerek, a béta-agonisták az „A” csoportba, vagyis a tiltott szerek csoportjába tartoznak. A **11/2009. (II. 25.) FVM rendelet** az egyes hormon- vagy tireosztatikus hatású anyagok és a béta-agonisták állattenyésztésben történő felhasználásának tilalmáról szóló 24/2004. (III. 2.) FVM rendelet módosításáról, valamint a Tanács 96/22/EK irányelve az egyes hormon- vagy tireosztatikus hatású anyagoknak és a β -agonistáknak az állattenyésztésben történő felhasználására vonatkozó tilalomról, valamint a 81/602/EGK, 88/146/EGK és 88/299/EGK irányelv hatályon kívül helyezéséről szóló jogszabályok alapján a tagállamok megtiltják a tireosztatikus,

ösztrogén, androgén vagy gesztagén hatású anyagok, béta-agonisták bármilyen úton történő beadását haszonállatoknak, vagy tenyésztett vízi állatoknak, valamint ezen állatok gazdaságban való tartását, kivéve ha azok hatósági ellenőrzés alatt állnak. Azon haszonállatok vagy tenyésztett vízi állatok forgalomba hozatala vagy emberi fogyasztás céljából történő levágása tilos, melyekben a fent említett anyagok bármelyikének jelenlétét mutatták ki. A terápiás célból történő felhasználás feltételeit, a nyilvántartási kötelezettségeket a Tanács 96/22/EK irányelvének 4. vagy 5. cikkei (pl. borjázó teheneknél ellés megindítása és légzési zavarok kezelése) szabályozzák.

Eddig clenbuterollal szennyezett mintát nem találtunk. Az elmúlt évek alatt progeszteronnal valamint zeranollal és metabolitjaival szennyezett minta csupán néhány esetben fordult elő

Arra a kérdésre, miszerint milyen arányban érkeznek Magyarországra és kerül forgalomba Kínából (Hong Kongból) és Mexikóból származó húskészítmény, Igazgatóságunk nem tud választ adni, mivel az állategészségügyi szolgálathoz tartozó állategészségügyi határállomások jelenleg csak a szomszédos 3. ország felé jelentenek ellenőrzési pontot (kiegészítve a légi és vízi közlekedést ellenőrző 2 határállomással), a Közösségen belüli szabad kereskedelemben került termékek felé nem.

A kérdéses országok közvetlen áruforgalma ismeretünk szerint jelentéktelen Magyarországgal, erről pontosabb információval a vámhatóságok rendelkeznek.

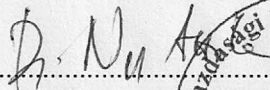
Kínából, Hong-Kongból és Mexikóból származó húskészítmények behozatalát a BIZOTTSÁG 2005/432/EK határozata szabályozza és bizonyos kezelési előírások betartását követően engedélyezi. Friss hús és élő állat behozatala az EU területére a TANÁCS 1979. december 21-i 79/542/EGK határozata alapján történik. Élő állat behozatala mindhárom országból tilos. Kínából sertés- és lóhús, Mexikóból ló- és szarvasmarhahús behozatala engedélyezett. Hong-Kongból friss húst sem lehet az EU területére behozni.

Az utóbbi négy hónap traces adatai szerint Kínából, Hong-Kongból és Mexikóból sem friss hús, sem húskészítmény nem került be az EU-ba.

Ha pontosabb adatokra van szükség az AKI Statisztikai Osztályától bekérhetőek.

Budapest, 2011. június 15.

Üdvözlettel:


dr. Oravecz Márton
igazgató főállatorvos



Erről értesül:

- Címzett
- Irattár