

ПРОТОКОЛ
засідання Методичної комісії
Державного науково-дослідного контрольного інституту
ветеринарних препаратів та кормових добавок

№ 1/2025

14.02.2025

ПРИСУТНІ:

Стибель В.В., Мазур І.Я., Темненко С.М., Янович Д.В., Левицький Т.Р., Брезвин О.М., Верхолюк М.М., Музика В.П., Коцюмбас І.Я., Величко В.О., Кушнір І.М., Кушнір В.І., Остапів Р.Д., Мелікян С.М., Чайковська О.І., Остапів Р.Д., П'ятничко О.М., Патерега І.П., Ривак Г.П., Ридчук М.В., Рудик Г.В., Стецько Т.І., Сободош О.Й., Камінська О.В.

СЛУХАЛИ:

Стибель В. В. Відкрив засідання. Повідомив, що сьогодні у порядку денному заплановано розгляд та обговорення календарних планів та робочих програм структурних підрозділів ДНДКІ ветпрепаратів та кормових добавок. Передав слово Верхолюку М. М.

Верхолюк М. М. повідомив, що у 2025 році робота Агентства ветеринарних препаратів та кормових добавок планується у наступних напрямках:

I. Законодавча робота.

- a) Взяти участь у внесенні змін до Закону України «Про ветеринарну медицину».

II. Нормативно-правова робота.

- a) Взяти участь у розробці «Положення про державну реєстрацію ветеринарних лікарських засобів» згідно з Законом «Про ветеринарну медицину» 1206.

III Науково-методична робота.

- a) Провести збір та аналіз даних щодо виробництва та застосування протимікробних препаратів згідно з вимогами Всесвітньої організації охорони здоров'я тварин у рамках Глобального плану дій у боротьбі із резистентністю та Національним планом дій боротьби із стійкістю до протимікробних препаратів.
- b) Актуалізувати Перелік діючих речовин ветеринарних лікарських засобів, зареєстрованих в Україні, для продуктивних тварин відповідно до груп, встановлених в Європейському Союзі при контролю залишків та моніторинг періоду їх виведення.
- c) Затвердити та оприлюднити методичні рекомендації «Вимоги до клінічної інформації короткої характеристики на протимікробні ветеринарні лікарські засоби та рекомендації до розміру пакувань».
- d) Здійснити аналіз актуального переліку керівництв VICH у розділі Безпечність та адаптувати їх до чинних вимог до реєстрації ветеринарних препаратів в Україні.
- e) Підготувати оновлений перелік лімітів залишків фармакологічно активних речовин у продуктах тваринного походження згідно з Регламентом (ЄС) №

470/2009 ЄВРОПЕЙСЬКОГО ПАРЛАМЕНТУ ТА РАДИ від 6 травня 2009 року для внесення змін у Наказ МОЗ України № 2646 від 23.12.1019.

- f) Адаптувати електронну базу проходження наукової експертизи ветпрепаратів та кормових добавок.
- g) Опрацювати орієнтовний «План управління несприятливими випадками» для можливості швидкого та оперативного реагування у випадку виявлення небажаних впливів на організм тварин, людей та довкілля, пов'язаних із застосуванням ветеринарних лікарських засобів.

IV Державна реєстрація вітчизняних і зарубіжних ветеринарних препаратів та кормових добавок. Контроль їх якості та безпечності.

- a) Валідація реєстраційних досьє.
- b) Провести наукову експертизу орієнтовно 240 реєстраційних досьє відповідно до розділів: хімічна, фармацевтична і біологічна документації; документація, що підтверджує безпечність та допустимий рівень залишків препарату в продуктах тваринництва; доклінічна і клінічна документація.
- c) Кормові добавки - орієнтовно 10 реєстраційних досьє.
- d) Експертна оцінка (ТУ, змін до ТУ У, технологічних та технічних регламентів) та приведення їх у відповідність до чинної НД.

V Організаційні заходи

- a) Формування Порядку денного засідань Державної фармакологічної комісії, Протоколу та додатків з переліком ветеринарних препаратів, які рекомендовані Держпродспоживслужбі для внесення до Державного реєстру.
- b) Підготовка матеріалів для проведення засідання секції ветеринарних препаратів Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини України.
- c) Підготовка матеріалів для проведення засідання експертної ради з питань реєстрації ветеринарних препаратів.
- d) Участь в обстеженні виробництв ветеринарних препаратів з метою перевірки інформації, заявленої в РД.

VI Участь у конференціях та виставках .

- a) Участь у Міжнародному ветеринарному форумі «Молочна ферма» та «Свинокомплекс», організованій журналом «Тваринництво України».
- b) Участь у конференції «Птахівництво 2025».
- c) Участь у виставці «Агро-2025».

VII Міжнародна діяльність (за погодженням Держпродспоживслужби України).

- a) Проведення навчального візиту в ÚSKVBL, м. Брно, Чеська Республіка.
- b) Проведення навчального візиту в EFSA (European Food Safety Authority) з метою вивчення процедури реєстрації кормових добавок, м. Парма, Італійська Республіка.
- c) Участь у вебінарах ЕМА .I-IV квартал.
- d) Проведення навчального візиту в ANSES (м. Фужер, Франція).

VIII. Видавнича діяльність

- a) Публікації наукових праць у матеріалах наукових конференцій та періодичних фахових виданнях.
- b) Підготовка довідника з фармакології сучасних ветеринарних лікарських засобів.

IX. Моніторинг

а) Моніторинг ринку ветеринарних препаратів.

Х. Госпдоговірні тематики

а) 1..Надання консультаційних послуг з питань впровадження НВП у виробництво ветеринарних препаратів.Протягом року.Калиновська Л.В.

ОБГОВОРЕННЯ:

Музика В.П. наголосив на актуальності обраного напрямку роботи щодо контролю обігу протимікробних препаратів в Україні. Висловив сподівання, що зібрані дані будуть розміщені для відкритого доступу на сайті нашого інституту.

Мазур І.Я. повідомила, що відповідно до європейської практики така інформація в жодній країні не є абсолютно відкритою. Доступ до неї мають лише обмежене коло спеціалістів. Зведені дані акумулюються на серверах у Європейському Союзі, і ознайомитися з ними можуть лише авторизовані особи, через особистий кабінет.

Темненко С.М. повідомила, що на сайті нашого інституту є посилання на сайт Всесвітньої Організації Охорони Здоров'я Тварин (WOAH), де в розділі ANIMUSE: моніторинг застосування антимікробних препаратів у тварин, оприлюднюється певна інформація про обіг антимікробних препаратів в світі.

Остапів Р.Д. запитав у доповідача про приблизний прогноз кількості ветеринарних лікарських засобів, які мали би надійти для реєстрації/перереєстрації упродовж 2025 року. Роман Дмитрович пояснив, що дана інформація потрібна лабораторіям Інституту, щоб мати змогу планувати свою роботу, вчасно здійснювати закупівлю реактивів, тест-систем тощо.

Верхолюк М. М. повідомив, що сьогодні досить складно спрогнозувати таку інформацію. Водночас Микола Михайлович повідомив, що на найближче засідання Фармкомісії планується винести на розгляд 86 препаратів (26 на реєстрацію, 44 на перереєстрацію і 16 для внесення змін). При цьому в роботі залишаються ще близько 80 препаратів, що проходять реєстрацію, і близько 250 препаратів, що проходять перереєстрацію. Прогнозувати надходження нових препаратів зараз надзвичайно складно. Водночас доповідач наголосив, що очікуємо досить плідний рік, оскільки у 2020 році було зареєстровано рекордну кількість препаратів, відтак, цього рік спливає термін дії їх реєстраційних посвідчень.

Стибель В.В. наголосив, що Агентство, як і решта структурних підрозділів Інституту, повинні бути готовими до електронного документообігу. Водночас він коротко розповів присутнім про зміни у вітчизняному законодавстві у сфері ветеринарної медицини та обігу ветеринарних препаратів та біоцидів, які вступають в дію у вересні цього року. Також Голова Методичної комісії повідомив присутнім про те, що зараз на розгляді Верховної Ради перебувають кілька законопроектів, що покликані модернізувати ті зміни, які будуть введені в дію.

Янович Д.В. запитав Верхолюка М.М. щодо можливості оприлюднення на сайті нашого інституту державного реєстру ветеринарних препаратів, де буде приведено більш розширені дані ніж ті, що оприлюднені на сайті Держпродспоживслужби України.

Темненко С.М. повідомила, що нею проведена відповідна робота, і на сайті нашого Інституту вже оприлюднено повний перелік зареєстрованих ветеринарних лікарських засобів із вичерпною інформацією про ці препарати (відповідно до даних, що відображаються у внутрішній базі даних LIMS). Дана інформація актуальна станом на 01.01.2025 року.

Верхолюк М. М. також повідомив, що Агентством готується окрема база даних щодо максимально-допустимих рівнів залишків та періодів виведення зареєстрованих в Україні ветеринарних лікарських засобів.

Стибель В. В. подякував доповідачу за змістовну дискусію. Передав слово Ридчук М.В.

Ридчук М. В. повідомила, що у 2025 році робота Національної референс-лабораторії з контролю залишкових кількостей діючих речовин ветеринарних препаратів та кормових добавок ДНДКІ ветеринарних препаратів та кормових добавок планується у наступних напрямках:

I. Законодавча робота

Не передбачено

II. Науково-дослідна робота

- a) Розробка та валідація методики визначення цефалоспоринів та їх метаболітів у зразках тканин та плазми крові тварин методом ВЕРХ-МС/МС.
- b) Розробка та валідація методики одночасного визначення деяких антигельмінтних препаратів (моксидектину, абамектину, івермектину, дорамектину, клозантелу) у зразках плазми крові тварин методом ВЕРХ-МС/МС.
- c) Верифікація та валідація методики підготовки зразків тканин (м'язових та паренхіматозних) та молока для проведення скринінг-досліджень продуктів тваринного походження на вміст залишків триметоприму тест-набором Trimethoprim ELISA (5101TMP) фірми ЄвроПроксіма (Нідерланди) згідно нових вимог Регламенту ЄС 2021/808.
- d) Валідація скринінг-методу кількісного визначення вмісту хінолонів у зразках тканин цільових тварин (м'язових і паренхіматозних) та молока ВРХ з метою вивчення каренції ветеринарних препаратів тест-наборами Хінолони фірми Р-Біофарм (Німеччина) згідно нових вимог Регламенту ЄС 2021/808.
- e) Верифікація набору для перевірки молока на фальсифікацію Kit for Adulteration Testing of Milk (K088-1KT) виробництво HIMediaLaboratories (Індія).
- f) Розробка методики визначення імідокарбу в плазмі крові тварин методом ВЕРХ/ДМД.
- g) Розробка методики визначення бродіфакуму у ветеринарних препаратах методом ВЕРХ/ФЛД.
- h) Вивчення фармаквівалентності, біоеквівалентності та каренції ветеринарних лікарських засобів за замовленнями виробників.
- i) Визначення методом ААС вмісту важких металів та мікроелементів у ґрунтах Сумської області, що зазнали впливу бойових дій, для виділення фітостимулювальних металорезистентних бактерій мікробіому (у співпраці з кафедрою мікробіології Львівського національного університету ім. І. Франка).

III. Державна реєстрація ветеринарних препаратів, контроль їх якості та безпечності

- a) Відтворення методів контролю та дослідження нових ветеринарних препаратів та кормових добавок – по мірі надходження.
- b) Наукова експертиза розділу III В (Документація по залишках діючої речовини) реєстраційних досьє на ветеринарні препарати.

IV. Господогвірні тематики

- a) Перевірка продукції тваринного походження (молочні продукти, м'ясо, сухий яєчний порошок, мед), ветеринарних препаратів, субстанцій та кормів за замовленням виробників продукції, за показниками якості та безпеки, згідно з наказами Держпродспоживслужби України.

- b) Вивчення біоеквівалентності та каренції ветеринарних лікарських засобів за замовленнями виробників.
- c) Вивчення фармацевтичної еквівалентності ветеринарних препаратів за замовленнями виробників.

V. Участь у конференціях та виставках

- a) Участь у поточних конференціях за темами наукових робіт.

VI. Видавнича діяльність

- a) Публікації наукових праць у матеріалах наукових конференцій та періодичних фахових виданнях.

VII. Організаційні заходи

- a) Навчання спеціалістів державних ветеринарних лабораторій та виробничих лабораторій за методиками контролю показників безпеки та якості продукції тваринного походження, розробленими співробітниками ДНДКІ ветпрепаратів та кормових добавок, – згідно з поданими заявками.
- b) Навчально-ознайомча практика студентів хімічного та біологічного факультетів Львівського національного університету ім. І. Франка.
- c) Підготовка документів та організаційні заходи щодо проходження аудиту по ДСТУ EN ISO/IEC 17025:2019 “Загальні вимоги до компетентності випробувальних та калібрувальних лабораторій”.
- d) Проведення раунду Програми перевірки професійного рівня АМП-2025 “МЕД – АНТИМІКРОБНІ ПРЕПАРАТИ”, згідно ДСТУ EN ISO/IEC 17043:2023 “Оцінка відповідності. Загальні вимоги до компетентності провайдерів перевірки професійного рівня”.
- e) Участь у раундах перевірки професійного рівня, згідно зі Сферою акредитації по ДСТУ EN ISO/IEC 17025:2019 “Загальні вимоги до компетентності випробувальних та калібрувальних лабораторій”.
- f) Участь у навчальних семінарах та вебінарах.

VIII. Міжнародна діяльність (за погодженням Держветфітослужби України)

- a) Співпраця з Люблінським природничим університетом (Польща) по визначенню мікро- та макроелементного складу продуктів харчування та кормів.

IX. Моніторинг

- a) Проведення арбітражних досліджень зразків (ветеринарних препаратів, кормів, кормових добавок та продуктів харчування), одержаних з регіональних лабораторій та підприємств – по мірі надходження.

ОБГОВОРЕННЯ:

Музика В.П. попросив більш детально розповісти про план роботи лабораторії щодо виявлення фальсифікації молока. Він пояснив свій інтерес тим, що після відкриття відділення дорадчої служби, в Інституті відчутно зменшилася кількість звернень про відповідні аналізи. Також він повідомив, що нещодавно до Інституту звернулися виробники з рибного господарства, із прохання провести детекцію залишків фторхінолонів у зразках чорної ікри, яка планується для експорту. Чи володіє лабораторія сучасними методами виявлення залишків протимікробних препаратів у ікри риб?

Ридчук М.В. відповіла, що для виявлення залишків фторхінолонів в ікрі прекрасно показали себе сучасні підтверджуючі методи хроматографії. Навіть попри те, що ікра є доволі складною матрицею із високим вмістом білків та жирів, ці методи дають об'єктивні результати, на противагу методам імуноферментного аналізу, який за такої складної матриці може дати хибно-позитивний результат. Наявні в лабораторії методи мас-спектрометрії є дуже чутливими та цілком придатними для виявлення залишків фторхінолонів, однак, вони потребують валідації щодо застосування зі складними матрицями. При цьому, на думку Мар'яни Володимирівни, це не є проблемою і провести валідацію методів у найкоротші терміни, є цілком реальним.

Стибель В.В. підтвердив, слова Музики В.П. про численні звернення рибних господарств про необхідність проведення досліджень залишків протимікробних препаратів в чорній ікрі, яка призначена для експорту у арабські країни. Тому попросив Ридчук М.В. прискорити роботу з валідації цих методів. Також Володимир Володимирович повідомив присутнім що 29 квітня вступають в дію нові вимоги до аналізу молока та молочних продуктів на ринках.

Янович Д.В. повідомив, що як правило, аналіз молока, який проводиться і інституті, включає в себе великий пакет досліджень, який окрім виявлення залишків протимікробних препаратів включає в себе широкий спектр показників (соматичні клітини, присутність соди, аміаку, аналіз фізико-хімічного складу тощо).

Камінська О.В. поставила запитання щодо провайдерської роботи лабораторії. Зокрема, її цікавило чи складно знайти учасників для проведення раундів міжлабораторних досліджень та де можна знайти інформацію про умови участі у програмі.

Ридчук М.В. відповіла, що при оголошенні раунду, на сайті Інституту, окрім оголошення, оприлюднюється уся необхідна інформація, включно із переліком документації та формами заяв. Водночас, співробітники лабораторії завжди розсилають персональні запрошення учасникам, які раніше брали участь у відповідних заходах. Зазвичай, у раундах беруть участь не менше 4-5 учасників, включно із учасниками з закордону.

Стибель В. В. подякував доповідачці за доповідь. Передав слово Остапіву Р.Д.

Остапів Р.Д. повідомив, що у 2025 році робота лабораторії вискоелективної рідинної хроматографії планується у наступних напрямках:

I. Законодавча робота

Не заплановано.

II. Нормативно-правова робота

Не заплановано.

III. Науково-методична робота

- a) Розробити та валідувати спектрофотометричну та ВЕРХ методики визначання кількісного вмісту кетопрофену у розчинах для ін'єкцій.
- b) Розробити методики визначання вмісту хлорорганічних та фосфоровмісних пестицидів у зелених овочах.
- c) Розробити та валідувати методику кількісного визначання окситоцину у розчинах для ін'єкцій.
- d) Розробити та валідувати методику визначання кількісного вмісту водорозчинних вітамінів у преміксах та розчинах для ін'єкцій.

- e) Розробити та валідувати методику одночасного кількісного визначення амінокислот у комбікормах.
- f) Розробити методику ідентифікації та кількісного визначення жирних кислот у продуктах тваринного та рослинного походження та ветеринарних препаратах методом газової хроматографії.
- g) Розробити ВЕРХ-методику визначення кількісного вмісту колістину сульфату у одно- та -багатокомпонентних препаратах.

IV. Державна реєстрація вітчизняних і зарубіжних ветеринарних препаратів, кормів та кормових добавок. Контроль їх якості та безпечності

- a) Проводити аналітичні дослідження показників якості та відтворити методи контролю ветеринарних препаратів та кормових добавок хімічними та фізико-хімічними методами в порядку надходження до Інституту з метою їх реєстрації та перереєстрації.
- b) Проводити контрольні випробування показників якості та відповідності НД активних фармацевтичних інгредієнтів (АФІ) та ексципієнтів ветеринарних препаратів, дезінфекційних засобів та кормових добавок, що надходять до ДНДКІ ветпрепаратів та кормових добавок на реєстраційні випробування.
- c) Проводити арбітражні дослідження зразків ветеринарних препаратів, кормів та кормових добавок, одержаних від виробників та споживачів ветпрепаратів.
- d) За необхідності здійснювати сертифікаційні випробування ветеринарних препаратів.

V. Організаційні заходи

- a) Організовувати внутрішньолабораторні наукові семінари за участю наукових співробітників, лаборантів та студентів із установ, з якими укладено угоди про наукову співпрацю.
- b) Участь у засіданнях Вченої Ради Інституту.

VI. Участь у конференціях та виставках

- a) Участь у конференціях упродовж поточного року.

VII. Міжнародна діяльність (за погодженням Держветфітослужби України)

Не заплановано

VIII. Видавнича діяльність

- a) Порівняння валідаційних параметрів спектрофотометричної та ВЕРХ-методику визначення кількісного вмісту кетопрофену у розчинах для ін'єкцій.
- b) Розробка та валідація методики кількісного визначення окситоцину у розчинах для ін'єкцій.
- c) Розробка та валідація методики визначення кількісного вмісту водорозчинних вітамінів у преміксах та розчинах для ін'єкцій.

IX. Моніторинг

Не заплановано.

X. Госпдоговірні тематики

- a) Виконання замовлень виробників та споживачів ветеринарних препаратів щодо контролю якості лікарських речовин (якісний та кількісний аналіз субстанцій діючих речовин, ветпрепаратів та преміксів).

ОБГОВОРЕННЯ:

Левицький Т.Р. порадив доповідачеві, при роботі з пестицидами ознайомитися із новою редакцією наказу Міністерства економіки № 131 «Про затвердження Переліку максимально допустимих рівнів небажаних речовин у кормах та кормовій сировині для тварин» та наказом Міністерства аграрної політики та продовольства України № 2691 «Про затвердження Переліку речовин, наявність яких у кормах є обмеженою або забороненою».

Остапів Р.Д. повідомив, що передусім акцентує свою увагу на фосфоровмісних пестицидах. Він та співробітники лабораторії постійно моніторять вітчизняні та європейські нормативні бази, тому уся подальша робота з цього напрямку буде повністю узгоджена та відповідатиме вимогам законодавства.

Стибель В.В. подякував доповідачу за змістовність та лаконічність доповіді і передав слово Рудик Г.В.

Рудик Г. В. повідомила, що у 2025 році робота лабораторії контролю кормових добавок та преміксів планується у наступних напрямках:

I. Законодавча робота

Не планується.

II. Нормативно-правова робота

Не планується.

III. Науково-методична робота

- a) Валідація методу капілярного електрофорезу для визначення вмісту пропіонової кислоти в кормових добавках, преміксах і кормах.
- b) Вплив кормової добавки β-гідрокси-β-метилбутирату (метаболіту незамінної амінокислоти Лейцину) на профіль жирних кислот та амінокислотний склад яйця у курей несучок.
- c) Розробити, впровадити та валідувати метод ІФА. для кількісного визначення меламіну у зразках мяса, молока, сухого молока, молочних продуктах, яйцях, креветках та корму.
- d) Розробити методичні рекомендації «Впровадження та валідація комплексної оцінки якості та безпечності жирів у складі кормів та кормових добавок».
- e) Впровадження та валідація методу ПЛР-РЧ для визначення ДНК свиней в продуктах харчування, кормах і кормових добавках.
- f) Вивчення впливу гіпохлоритної кислоти за експериментального фумонізинотоксикозу.

IV. Державна реєстрація вітчизняних і зарубіжних ветеринарних препаратів, кормів та кормових добавок. Контроль їх якості та безпечності

- a) Оцінка профільних методів контролювання кормових добавок наданих заявником у реєстраційному досьє, щодо можливості їх використання для цілей державного контролю – по мірі поступлення.
- b) Експертна оцінка нормативних документів стосовно кормів, кормових добавок, преміксів (стандартів, ТУ У, технічних, технологічних регламентів), які надходять на погодження з інших установ України – по мірі поступлення.

- c) Державний контроль за якістю ветеринарних препаратів, кормів, преміксів та кормових добавок, при їх виробництві, реалізації та використанні. Згідно з планом дорученням Держпродспоживслужби України. (за наявності доручення).
- d) Контроль за показниками якості, безпечності та відповідності НД ветеринарних препаратів, кормових добавок та преміксів, які планово надходять на дослідження в Інститут або відібрані державними інспекторами ветмедицини у процесі державного нагляду та контролю (за наявності).

V. Організаційні заходи

- a) Участь у засіданнях Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини України.
- b) Участь у засіданнях експертної ради з питань реєстрації ветеринарних препаратів та кормових добавок.
- c) Участь у засіданнях ТК 132 «Засоби захисту тварин, корми та кормові добавки» та ТК 191 «Системи управління безпечністю харчових продуктів».
- d) Участь у засіданнях вченої ради Інституту, згідно з планом, затвердженим директором Інституту.
- e) Стажування працівників підприємств, які випускають корми, кормові добавки та премікси, а також стажування працівників випробувальних лабораторій, наукових та начальних установ. (за наявності запитів).
- f) Надання науково-методичної допомоги виробникам вітчизняних ветеринарних препаратів, кормів та кормових добавок у частині вдосконалення контролю продукції, яку вони випускають і поставляють на ринок.

VI. Участь у конференціях та виставках

- a) Участь у конференціях та виставках (по мірі поступлення запрошень).

VII. Міжнародна діяльність

- a) Участь у міжнародних конференціях (по мірі поступлення запрошень)..1-4 квартал.Співробітники лабораторії

VIII. Видавнича діяльність

- a) Публікації наукових праць (статей, монографій, довідників) у матеріалах наукових конференцій та періодичних фахових виданнях – 4.

IX. Моніторинг

- a) Виконання плану державного проепізоотичного моніторингу кормів за показниками наявності ДНК жуйних - методом ПЛР, та наявності компонентів тваринного походження – методом мікроскопії – у відповідності до Наказу Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів "11" грудня 2024 року № 851.

X. Госпдоговірні тематики

- a) Виконання договірних тематик щодо контролю кормів, кормових добавок, преміксів на якість, безпечність та відповідність нормативній документації – по мірі поступлення зразків.
- b) Вивчення ефективності застосування та безпечності кормових добавок для цільових видів тварин – по мірі поступлення зразків.

ОБГОВОРЕННЯ:

Янович Д.В. попросив уточнити контекст, який мала на увазі доповідачка, говорячи про визначення ДНК свиней. Адже, коли йдеться про визначення присутності білків жуйних, ми чітко розуміємо що скоріш за все йдеться про профілактику спонгіформної енцефалопатії. Тож не зрозуміло з якою метою визначати присутність ДНК свиней?

Левицький Т.Р. повідомив, що в даному випадку йдеться про виконання двох великих замовлень від виробників м'ясо-кісткового та пир'яного борошна, які планують експорт свої продукції у арабські країни. І однією з вимог покупців в цих країнах є гарантія відсутності у складі продуктів жуйних тварин та свиней.

Стецько Т.І. попросив уточнити, яке м'ясо використовують для виробництва м'ясо-кісткового борошна?

Левицький Т.Р. повідомив, що в даному випадку йдеться про відходи галузі птахівництва (кістки, шкіра, пир'я тощо).

Мелікян С. повідомила, що ввірений їй сектор проводить стажування студентів Львівського Національного університету ім. І. Франка, які опановують лабораторні методи досліджень. Тому її цікавить обсяг ПЛР досліджень, що проводяться лабораторією контролю кормових добавок та преміксів і запропонувала долучитися до організації стажування.

Рудик Г.В. відповіла, що упродовж року проводиться дослідження близько 1000 зразків, тож лабораторія може взяти участь у проведенні стажувань, однак необхідно спершу узгодити план їх проведення, щоб правильно спланувати роботу.

Стибель В. В. подякував доповідачці та передав слово П'ятничко О. М.

П'ятничко О.М. повідомила, що у 2025 році робота лабораторії клініко-біологічних досліджень планується у наступних напрямках:

I. Законодавча робота та нормативно-правова робота.

За даним напрямком робота в лабораторії не проводитиметься.

II. Науково-методична робота.

- a) Доопрацювати та видати друком методичні рекомендації «Дослідження впливу ветеринарних препаратів та кормових добавок на організм тварин та птиці».
- b) На основі даних власних лабораторних досліджень та літератури укласти довідник «Показники крові тварин і свійської птиці при нормі та патології».
- c) Згідно з темою: «Дослідження безпечності та ефективності застосування нових та генеричних препаратів гепатопротекторної та загальностимулюючої дії для покращення обмінних процесів, підвищення загальної резистентності організму тварин різних видів» провести дослідження терапевтичної ефективності полікомпонентного препарату СуперАміно-С (виробництва фірми Woogene B&G Co, Ltd.) при порушеннях обмінних процесів, аліментарних анеміях, станах, що викликані дефіцитом вітамінів та мікроелементів у молодняка ВРХ та свиней.
- d) Дослідити ефективність та безпечність комбінованого ветеринарного препарату Манибазин при лікуванні еймеріозу у курей.
- e) Проведення фармако-токсикологічної оцінки препаратів Піралгін та Девівіт Карнітин.

III. Державна реєстрація вітчизняних і зарубіжних ветеринарних препаратів, кормів та кормових добавок. Контроль їх якості та безпечності

Робота не запланована

IV. Господогвірні тематики

- a) Розробка протоколів дослідження ветеринарних лікарських засобів, кормових добавок на доклінічному та клінічному етапах випробувань (згідно поступленого замовлення).
- b) Проведення клінічних досліджень безпечності та терапевтичної ефективності ветеринарних препаратів, кормових добавок вітчизняного та іноземного виробництва на цільових тваринах (згідно з укладеними договорами із замовниками та розробленими протоколами клінічних досліджень).
- c) Проведення гематологічних та біохімічних досліджень при токсикологічних дослідженнях ветеринарних лікарських засобів (згідно з укладеними договорами із замовниками) на лабораторних тваринах.
- d) Проведення гематологічних, імунологічних, біохімічних та гістологічних досліджень по мірі надходження зразків від замовників.

V. Участь у конференціях, виставках

- a) Участь у роботі науково-практичних конференцій, семінарів, виставок, що відбуватимуться на базі наукових, навчальних закладів України та інших країн (згідно графіку проведення).

VI. Видавнича діяльність.

- a) Підготовка до друку та опублікування не менше 4 наукових статей у фахових та науково-популярних вітчизняних та закордонних виданнях за результатами досліджень, проведених згідно тематики лабораторії та 1 методичних вказівок.

VII. Організаційні заходи.....

- a) Проведення навчання (стажування) фахівців ветеринарної медицини за методами клініко-лабораторної діагностики, гістологічного дослідження органів і тканин тварин та птиці.
- b) Участь у засіданнях Вченої ради Інституту, методичної комісії та експертної ради з питань реєстрації ветеринарних препаратів, кормів та кормових добавок.
- c) Навчання за гематологічними та біохімічними показниками у Спеціалізованій клініко-діагностичній лабораторії Інституту патології крові та трансфузійної медицини НАМН України, м. Львів.
- d) Навчання "Організація та виконання діагностичних досліджень: відбір зразків, патологоанатомічний розтин, гістологічний та мікроструктурний аналіз складників, аналітичний метод дослідження компонентів тваринного походження" у Державному науково-дослідному інституті з лабораторної діагностики та ветеринарно-санітарної експертизи, м. Київ.
- e) Стажування «Діагностика та лікування захворювань дрібних тварин» у Львівському національному університеті ветеринарної медицини та біотехнології ім. С.З. Гжицького.
- f) Міжлабораторні випробування за основними гематологічними та біохімічними показниками крові зі Спеціалізованою клініко-діагностичною лабораторією Інституту патології крові та трансфузійної медицини НАМН України.
- g) Ведення документації лабораторії у системі «LIMS».
- h) Поновлення та оформлення документації в лабораторії згідно вимог ДСТУ ISO/IEC 17025:2019.
- i) Проведення інструктажу на робочому місці, ведення журналів з техніки безпеки, протипожежної безпеки.

ОБГОВОРЕННЯ:

Стецько Т. І. звернув увагу доповідачки на неточності викладення матеріалу. Зокрема в тексті робочої програми зазначене там поняття «сільськогосподарська птиця» необхідно виправити на «свійська птиця».

Левицький Т.Р. нагадав, що Випробувальним центром Інституту найближчим часом буде проведено нараду, де розглядатимуться питання акредитації нашої установи за міжнародним стандартом ISO 17025. Тож він попросив доповідачку підготувати пропозиції стосовно участі її лабораторії.

П'ятничко О.М. відповіла, що ввірена їй лабораторія зараз інтенсивно працює над цим питанням та готується до внутрішнього аудиту.

Стибель В. В. подякував доповідачці за доповідь та передала слово Кушніру В. І.

Кушнір В. І. повідомив, що у 2025 році робота лабораторії фармакології та токсикології планується за наступними напрямками:

I. Законодавча робота

Не планується.

II. Нормативно-правова робота

Не планується.

III. Науково-методична робота

- a) Фармако-токсикологічна оцінка препарату «Девівіт Карнітин», виготовленого на основі карнітину гідрохлориду, вітаміну Е, В12, холін хлориду, селену та цинку.
- b) Розробити та затвердити методику визначення «Загальна токсичність кормів та кормових добавок».

IV. Державна реєстрація вітчизняних і зарубіжних ветеринарних препаратів, кормів та кормових добавок. Контроль їх якості та безпечності

- a) По мірі надходження буде проведено фармако-токсикологічні дослідження та відтворення методів контролю нових ветеринарних препаратів та кормових добавок. Дослідження будуть проводитись згідно вимог методичних рекомендацій: “Доклінічні дослідження ветеринарних лікарських засобів”, “Доклінічні дослідження лікарських засобів”, “Токсикологічний контроль нових засобів захисту тварин”, OECD 402, 407, 420, 423, 425.

V. Організаційні заходи

- a) Проведення навчання (стажування) фахівців ветеринарної медицини (контролерів підприємств) методам контролю ветеринарних препаратів та кормових добавок за показником “нешкідливість” (токсичність).
- b) Участь у засіданнях експертної ради секції з питань реєстрації ветеринарних препаратів та кормових добавок – по мірі проведення.
- c) Участь у засіданнях вченої ради та методкомісії ДНДКІ ветеринарних препаратів та кормових добавок – по мірі проведення.
- d) Проведення внутрішніх навчань щодо токсикологічних методів досліджень кормів та кормових добавок.

VI. Участь у конференціях та виставках

- a) Участь у роботі щорічної Міжнародної науково-практичної конференції на базі Львівського національного університету ветеринарної медицини та біотехнологій імені С. З. Гжицького.
- b) Участь у роботі наукових конференцій пов'язаних з проблеми ветеринарної фармакології, токсикології та фармації.

VII. Міжнародна діяльність

Не планується.

VIII. Видавнича діяльність

- a) Публікації наукових праць (статей, монографій, довідників) у матеріалах наукових конференцій та періодичних фахових виданнях.

IX. Моніторинг

Не планується.

X. Господогвірні тематики

- b) Визначення токсикологічних параметрів (вивчення токсичності) ветеринарних препаратів, кормів та кормових добавок:
 - визначення гострої і підгострої токсичності за внутрішньошлункового введення препаратів “Каніверм”, “Тримератинвет” (порошок), “Тримератинвет” (таблетки), “Тримератинвет форте”, “Трисульфмікс”, “Рікоцин”, “Зінол 1%”, “Ферровет Форте”, “Алергостоп-суспензія” та ін.;
 - визначення гострої і підгострої токсичності за внутрішньом'язового введення препаратів “Тіамун 10”, “Кальтрім”, “Енрофлоквет 10 %”, “Піралгін” та ін.;
 - визначення гострої і підгострої токсичності при нанесенні на шкіру, місцево-подразнюючої дії на шкіру та очі препаратів “Офтальмостар”, “Біопірокс”, “Дексон Супер”, “Імаго SG”, “Імаго GB”, “ДезА Ультра”, “Цефтіомаст-L”, “Ветфлок” та ін.;
 - вивчення ембріотоксичних властивостей препаратів “Алергостоп-суспензія” та ін.;
 - визначення загальної токсичності кормів та кормових добавок;
 - визначення пірогенності ветпрепаратів та інфузійних розчинів (Розчин Глюкози 5-%, Розчин Натрію хлориду гіпертонічний 10% та ін.).
 - визначення нешкідливості препаратів Кетолайн, Ронідазол та ін.

ОБГОВОРЕННЯ:

Остапів Р.Д. попросив уточнити, чи зареєстрований в Україні ветеринарний препарат «Девівіт Карнітин», фармако-токсикологічну оцінку якого планується провести.

Кушнір В.І. відповів, що це нова розробка.

Янович Д.В. попросив уточнити, що саме буде предметом дослідження в рамках виконання поставленого завдання Розробити та затвердити методику “Загальна токсичність кормів та кормових добавок”.

Кушнір В.І. відповів, що у зв'язку із розширенням асортименту кормів (гранульований корм, консерви, пресерви) виникла необхідність актуалізувати та привести у відповідність

методику визначення загальної токсичності кормів. Тобто в даному випадку йтиметься про петфуд.

Янович Д.В. зауважив, що у такому разі необхідно більш точно сформулювати назву майбутнього документа, і виключити з нього згадку про кормові добавки».

Кушнір В.І. погодився із пропозицією.

Стибель В.В. подякував доповідачу, передав слово Кушніру І.М.

Кушнір І.М. повідомив, що у 2025 році робота лабораторії бактеріологічного контролю планується у наступних напрямках:

I. Законодавча робота

Не передбачено.

II. Нормативно-правова робота

Не передбачено.

III. Науково-методична робота

- a) Дослідження бактерицидної активності етилового S-естеру 4-ацетиламінобензентіосульфокислоти.
- b) Валідація методики ідентифікації та визначення чутливості мікроорганізмів до антимікробних препаратів за допомогою мікробіологічного аналізатора Vitek 2 Compact.

IV. Державна реєстрація ветеринарних препаратів, контроль їх якості та безпечності

- a) Дослідження та відтворення мікробіологічних методів контролю нових ветеринарних препаратів, дезінфікуючих засобів та кормових добавок (за мікробіологічними показниками: стерильність, мікробіологічна чистота, визначення кількості МАФаНМ, наявність ентеробактерій, сальмонел, токсиноутворюючих мікроорганізмів, визначення титру живих культур пробіотичних штамів, бактерицидна активність) – по мірі надходження.
- b) Розробка мікробіологічних методів контролю ветеринарних лікарських засобів – по мірі надходження.
- c) Проведення випробувань ветеринарних лікарських засобів та кормових добавок для птиці та м'ясоїдних – по мірі надходження.
- d) Експертна оцінка нормативних документів (стандартів, технічних умов) – по мірі надходження

V. Організаційна діяльність

- a) Участь у засіданнях експертної ради секції з питань реєстрації ветеринарних препаратів та кормових добавок – по мірі проведення.
- b) Участь у засіданнях вченої ради та методкомісії ДНДКІ ветеринарних препаратів та кормових добавок – по мірі проведення.
- c) Навчання спеціалістів підприємств, що випускають ветеринарні препарати та кормові добавки – по мірі подання заявок.
- d) Проведення навчань спеціалістів птахівничих господарств, бакалаврів, магістрів з серологічних методів дослідження антитіл до вірусних та бактерійних захворювань птиці методом ІФА, РЗГА та схем коректування проведення специфічної профілактики.
- e) Підготовка відгуків на автореферати дисертаційних робіт – по мірі надходження.

- f) Участь у засіданнях в роботі ТК 132 «Засоби захисту тварин, корми та кормові добавки» – по мірі проведення.
- g) Підготовка лабораторії до аудиту щодо розширення сфери акредитації та нагляду і повторної оцінки випробувальної лабораторії згідно з вимогами ДСТУ/ISO 17025: 2019.
- h) Проведення раундів міжлабораторних порівняльних випробувань.
- i) Верифікація стандартизованих методів та валідація нестандартизованих мікробіологічних методів.
- j) Проходження стажування щодо мікробіологічних методів контролю кормів, кормових добавок та харчових продуктів.
- k) Проходження стажування щодо виділення коменсальних та зоонозних бактерій, включених до нагляду за АМР та визначення їх чутливості до антибіотиків.
- l) Проведення внутрішніх навчань щодо мікробіологічних методів контролю кормів, кормових добавок, харчових продуктів та методів виділення, ідентифікації коменсальних та зоонозних бактерій, включених до нагляду за АМР та визначення їх чутливості за допомогою мікробіологічного аналізатора Vitek 2 Compact.
- m) Проведення практичного тренінгу «Відпрацювання методів випробування та забезпечення достовірності результатів при проведенні досліджень виділення коменсальних та зоонозних бактерій, включених до нагляду за АМР та визначення їх чутливості/резистентності».
- n) Проведення заходів у рамках створення і діяльності референс-лабораторії по АМР.

VI. Участь у конференціях та виставках

- a) Участь у конференціях та виставках – по мірі їх проведення.

VII. Міжнародна діяльність

Не передбачено.

VIII. Видавнича діяльність

- a) Планується підготувати до друку у періодичних фахових виданнях 3 публікації та проект методичних рекомендацій.

IX. Моніторинг

Не передбачено.

X. Господарські тематики

- a) Контроль кормів та кормових добавок буде здійснюватися за кількістю МАФАНМ, кількістю життєздатних пробіотичних штамів, виявлення мікроорганізмів родини *Enterobacteriaceae*, кишкової палички, патогенних мікроорганізмів, у тому числі сальмонел, токсиноутворюючих анаеробів. Дослідження будуть проводитися у відповідності з чинною нормативною документацією.
- b) По мірі надходження зразків буде проведено визначення бактерицидної та фунгіцидної активності дезінфікуючих засобів.
- c) По мірі надходження зразків упродовж року буде проведений контроль ветеринарних лікарських засобів за стерильністю та мікробіологічною чистотою.
- d) Буде проведено визначення дезінфікуючих властивостей “Левідез”, “Бацилокс” та “Деза Ультра”.
- e) По мірі надходження зразків будуть проводитись дослідження сироваток крові птиці в ІФА і РЗГА для встановлення терміну входження з вакциною проти хвороби Гамборо, інфекційного бронхіту курей та ньюкаслської хвороби, виявлення специфічних антитіл в сироватках крові птиці до мікоплазми синовії, галісептікум;

орнітобактеріозу, аденовірусу, реовірусу, визначення ефективності специфічної профілактики проти вірусних захворювань; патологоанатомічний розтин тварин та птиці; бактеріологічні дослідження патматеріалу від тварин та птиці; визначення чутливості виділених мікроорганізмів до різних антибіотиків.

ОБГОВОРЕННЯ:

Музика В.П. звернув увагу доповідачу що у 2025 році планується проведення стажування молодшого наукового співробітника лабораторії Бербеки У.З. в Інституті ветеринарної медицини (Пулави, Польща). Тож наголосив на необхідності внести відповідні корективи у робочу програму, зокрема у розділ «Міжнародна діяльність».

Стибель В.В. запитав у доповідача, чи готова ввірена йому лабораторія до виконання робіт в рамках виконання державної програми контролю за антибіотикорезистентністю.

Кушнір І.М. відповів, що співробітники лабораторії готові до виконання покладених на них завдань.

Стибель В.В. подякував доповідачу та передав слово Стецьку Т.І.

Стецько Т.І. повідомив, що у 2025 році робота лабораторії контролю хіміотерапевтичних препаратів планується у наступних напрямках:

I. Законодавча робота

- a) Участь в робочій групі з підготовки пропозицій щодо визначення референс-лабораторії з проведення досліджень стійкості до протимікробних ветеринарних лікарських засобів.

II. Нормативно-правова робота

- a) Проведення аналізу методів контролю і протоколів визначення зоонозних комменсальних бактерій EURL-AR та вивчення резистентності.
- b) Підготовка форм звітів про результати моніторингу, враховуючи основні положення Регламентів ЄС, розробка протоколів для збирання та аналізу даних про протимікробну резистентність зоонозних та комменсальних бактерій.
- c) Підвищення кваліфікації для забезпечення якісного моніторингу антибіотикорезистентності та аналізу отриманих даних.
- d) Організація відбору зразків та збір ізолятів бактерій для проведення моніторингу протимікробної резистентності, розробка інструкцій щодо відбору зразків ізолятів для транспортування до референс лабораторії.
- e) Розробка протоколів для збору даних про обіг ПМЛЗ враховуючи рекомендації ЄС.
- f) Підготовка та погодження «Керівництва з порядку проведення нагляду (активного моніторингу) за протимікробною резистентністю зоонозних та комменсальних бактерій.

III. Науково-методична робота

- a) Вивчити вплив іонофорних кокцидіостатиків на селекцію антибіотикорезистентних штамів бактерій, виділених з травного тракту курчат-бройлерів.
- b) Вивчити безпечність та толерантність для цільових тварин (курчата-бройлери) кормової добавки «Манибазин».

- c) Вивчити вплив антибіотиків різних фармакологічних на груповий імунітет у курчат, вакцинованих в інкубаторі проти ньюкаслської хвороби, інфекційного бронхіту та інфекційної бурсальної хвороби.
- d) Розробити методичні рекомендації з визначення ефективності антигельмінтиків: у собак і котів згідно нових рекомендацій VICH.

IV. Державна реєстрація вітчизняних і зарубіжних ветеринарних препаратів, кормів та кормових добавок. Контроль їх якості та безпечності

- a) Експертиза коротких характеристик та листівок-вкладок на препарат – по мірі поступлення.
- b) Аналітичні дослідження та відтворення мікробіологічних методів контролю нових ветеринарних антимікробних препаратів при реєстрації та перереєстрації – по мірі поступлення.
- c) Контроль в межах компетенції лабораторії за якістю та безпечністю ветеринарних препаратів, кормів, преміксів та кормових добавок, при їх виробництві, реалізації та використанні.

V. Організаційні заходи

- a) Засідання Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини України, згідно з планом, затвердженим ДФКВМУ.
- b) Засідання секції фармакологічних препаратів Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини України.
- c) Засідання експертної ради з питань реєстрації ветеринарних препаратів, кормів та кормових добавок.
- d) Засідання комісії з біоетики.
- e) Засідання ТК 132 «Засоби захисту тварин, корми та кормові добавки».
- f) Засідання вченої ради Інституту, згідно з планом, затвердженим директором Інституту.
- g) Проведення навчання спеціалістів державних ветеринарних та виробничих лабораторій за методиками контролю показників безпеки та якості продукції тваринного походження, розробленими співробітниками лабораторії контролю хіміотерапевтичних препаратів - згідно з поданими заявками.
- h) Організація і проведення обстежень, інспектувань підприємств-виробників вітчизняних ветеринарних препаратів, кормів та кормових добавок на відповідність здійснювати підприємницьку діяльність (із урахуванням заявок).
- i) Надання науково-методичної допомоги виробникам вітчизняних хіміотерапевтичних ветеринарних препаратів у частині покращення їх якості та вдосконалення контролю продукції, яку вони випускають і поставляють на ринок.
- j) Засідання комітету з конкурсних торгів Інституту щодо закупівлі товарів, робіт, послуг (відповідно до надходження заявок).
- k) Проведення навчання ветеринарних спеціалістів за методиками по визначенню чутливості мікроорганізмів до антимікробних речовин, методами контролю показників ефективності протипаразитарних препаратів – згідно з поданими заявками.
- l) Участь у написанні відгуків на кандидатські і докторські дисертаційні роботи та автореферати – по мірі поступлення.
- m) Налагодження співпраці та консультативна допомога агропідприємствам з питань ефективного застосування хіміотерапевтичних препаратів .Упродовж року.Наукові співробітники лабораторії.

VI. Участь у конференціях та виставках

- a) Участь у міжнародних та республіканських наукових конференціях, науково-практичних семінарах, практикумах, виставкових заходах тощо.

VII. Міжнародна діяльність (за погодженням Держпродспоживслужби України)

- a) Проведення обстеження іноземних підприємств на відповідність нормам, закладеним у реєстраційному досьє.
- b) Стажування за кордоном з питань моніторингу антибіотикорезистентності зоонозних бактерій, вивчення молекулярних механізмів розвитку резистентності мікроорганізмів до антибактеріальних речовин, дослідження біоеквівалентності генеричних хімотерапевтичних препаратів, встановлення періодів виведення хімотерапевтичних препаратів з організму продуктивних тварин, освоєння нових методів визначення антибіотиків та кокцидіостатиків у ветеринарних препаратах, лікувальних кормах і преміксах, питній воді, продукції тваринного походження, встановлення ефективності кокцидіостатиків як кормових добавок тощо – згідно договорів про співпрацю

VIII. Видавнича діяльність

- a) Участь у написанні наукових праць (тез, статей), монографій, довідників. Опублікування наукових статей та тез у фахових періодичних вітчизняних виданнях, матеріалах міжнародних та республіканських наукових-практичних конференцій та семінарів, а також у зарубіжних наукових журналах, які індексуються в міжнародних наукометричних базах Scopus.

IX. Моніторинг

Не передбачено

X. Госпдоговірні тематики

- a) Проведення контролю якості ветеринарних антимікробних препаратів, лікувальних кормів та преміксів на відповідність вмісту діючої речовини – згідно укладених договорів.
- b) Проведення широких клінічних досліджень терапевтичної ефективності на цільових видах тварин нових ветеринарних хімотерапевтичних препаратів, а саме: ЦЕФТІОФУР-ВС (суспензія для ін'єкцій), виробництва ТОВ «ВЕТСИНТЕЗ»; КАЛЬТРИМ (розчин для ін'єкцій), виробництва ТОВ «Ветсинтез»; Енрофлоквет 10% (розчин для ін'єкцій), виробництва ТОВ «ВЕТСИНТЕЗ»; ТРИСУЛЬМІКС рідкий (розчин для перорального застосування), виробництва Дофарма Франс С.А.С., Франція; Медицилат (гранули), РІКОЦІН (порошок гранульований) та ЗІНОЛ 1% (порошок гранульований), виробництва ТОВ «ВЕТСИНТЕЗ»; ФЕРРОВЕТ ФОРТЕ (суспензія для ін'єкцій), виробництва ТОВ «ВЕТСИНТЕЗ», Окси ЛА (розчин для ін'єкцій), виробництва Дофарма Б.В. Нідерланди; СУРФАГОН-Фортіс (розчин для ін'єкцій), Окситоцин-Фортіс (розчин для ін'єкцій), ОКСИСПРЕЙ (спрей для зовнішнього застосування), виробництва ТОВ «Фортіс-Фарма»; АЗИТРОФОРТ (розчин для ін'єкцій), виробництва ТОВ «Фортіс-Фарма»; Трисульфен, порошок для перорального застосування, виробництва КРКА, Словенія; ЦЕФТІОМАСТ-Л (суспензія для інтрацестерального застосування), виробництва ТОВ «ВЕТСИНТЕЗ»; ВЕТОФЛОК краплі очні, вушні та назальні, виробництва ТОВ «ВЕТСИНТЕЗ»; Алергостоп суспензія (суспензія для перорального застосування), виробництва ПП «O.L.KAR-АгроЗооВет-Сервіс»; Супер Аміно С (розчин для ін'єкцій), виробництва Вуджин Бі енд Джі Ко., Лтд, Республіка Корея; АКАРОСТОП, ПРАЗІСТОП таблетки, ІНСЕКТОСТОП спрей, МЕГАСТОП для котів, МЕГАСТОП для собак, виробництва ТОВ «НВП «СУЗІР'Я», та інших ветеринарних лікарських засобів, згідно укладених договорів.
- c) Проведення досліджень ефективності кормових добавок (кокцидіостатиків) для свійської птиці – при наявності укладених договорів

- d) Дослідження по вивченню біоеквівалентності нових генеричних ветеринарних лікарських засобів для ветеринарної медицини, згідно укладених договорів.
- e) Проведення досліджень з визначення періоду виведення з організму цільових тварин фармацевтично активних інгредієнтів (АФІ) ветеринарних лікарських засобів, у тому числі: ОКСИТЕТРАВЕТ 20% (розчин для ін'єкцій), виробництва ТОВ «ВЕТСИНТЕЗ»; АМОКСИВЕТ 15% П.Д. (суспензія для ін'єкцій), виробництва ТОВ «ВЕТСИНТЕЗ»; ПІРАЛГІН ін'єкційний, виробництва Біовет Пулави, Польща; ФЕРРОВЕТ ФОРТЕ (суспензія для ін'єкцій), виробництва ТОВ «ВЕТСИНТЕЗ»; ФЛОВЕТ 200 (порошок для перорального застосування), виробництва ТОВ «ВЕТСИНТЕЗ»; ЕНРОФЛОКВЕТ 10% (розчин для ін'єкцій), виробництва ТОВ «ВЕТСИНТЕЗ»; ТРИСУЛЬМІКС рідкий, виробництва Дофарма Франс С.А.С., Франція; Трисульфен, порошок для перорального застосування, виробництва КРКА, Словенія; ТРИМЕРАТИНВЕТ таблетки (таблетки для перорального застосування) і ТРИМЕРАТИНВЕТ порошок (порошок для перорального застосування), виробництва ТОВ «ВЕТСИНТЕЗ» та інші – згідно укладених договорів.
- f) Дослідження м'яса та яєць свійської птиці на наявність залишків антимікробних речовин – по мірі надходження замовлень.
- g) Дослідження фізико-хімічних показників якості молока, визначення кількості соматичних клітин у здорових та у хворих на мастит корів, визначення видового складу мікрофлори секрету уражених чвертей вим'я корів, хворих на мастит, та встановлення її чутливості до антибіотиків, хіміотерапія хворих на мастит корів – по мірі надходження замовлень.
- h) Дослідження чутливості до антибіотиків мікрофлори зразків біоматеріалу (кров, зразки внутрішніх органів, кал, сеча, запальний ексудат тощо) – по мірі надходження замовлень.
- i) Дослідження питної води для свійської птиці на наявність антимікробних речовин – по мірі надходження замовлень.
- j) Проведення копроскопічних досліджень – по мірі надходження замовлень.
- k) Виявлення в органічних добривах життєздатних яєць та личинок гельмінтів, цист кишкових найпростіших – по мірі поступлення замовлень.

ОБГОВОРЕННЯ:

Стибель В.В. акцентував увагу присутніх на складному стані галузі скотарства в Україні загалом та у Львівській області зокрема, тож при виконанні завдання з вивчення клінічної ефективності ветеринарних препаратів на телятах, дуже скоро ми можемо стикнутися з проблемою, коли в жодному господарстві не знайдеться телят, на яких можна було б провести таке дослідження.

Коцюмбас І.Я. зауважив, що у сьогоденнішніх реаліях цілком виправдано було б застосовувати екстраполяцію даних клінічних досліджень між видами тварин (наприклад від овець чи кіз до телят).

Музика В.П. також зауважив, що при перереєстрації генеричних препаратів взагалі немає необхідності проводити клінічні дослідження на всіх видах тварин.

Стибель В.В. подякував присутнім за змістовну дискусію. Відзначив цікаві та перспективні напрямки діяльності та висловив сподівання на успішну їх реалізацію.

За результатом засідання, Стибель В.В. поставив на голосування пропозицію затвердити розглянуті робочі програми та календарні плани структурних підрозділів Інституту, із врахуванням висловлених сьогодні зауважень та пропозицій.

Проголосоване одногосно.

У заключному слові директор Інституту **Стибель В.В.** іще раз наголосив на необхідності вчасного розміщення інформації про діяльність Інституту на нашому офіційному сайті, і доручив **Темненко С.М.**, яка є відповідальною за роботу сайту, активніше працювати із структурними підрозділами, з метою актуалізації відомостей, оприлюднених на офіційній інтернет-сторінці та у соціальних мережах.

Також поставив до відома співробітників, що з 01.02.2025 року відповідальною за роботу над Технічними умовами, що надходять в Інститут призначено **Курилаз Л.В.** При цьому усі відомості про надходження технічних умов на експертизу та хід виконання робіт повинні бути відображені у внутрішній базі даних LIMS.

Окрім цього, голова повідомив, що 01.03.2025 гербова печатка знаходитиметься у відділі кадрів, і відповідальною за її використання призначено **Чуру Г.М.**

Також коротко проінформував присутніх про інші організаційні питання роботи інституту, наголосив на необхідності дотримання дисципліни персоналом та необхідності посилення контролю за відвідуванням інституту сторонніми особами.

Окремо зупинився на необхідності активізувати роботу підрозділів з виконання госп. договірних тематик та пошуку додаткових джерел фінансування.

Також Володимир Володимирович нагадав присутнім, що цього року необхідно розпочати підготовку до організації роботи міжнародної науково-практичної конференції присвяченої 50-річчю нашого Інституту.

Разом із головним редактором **Чайковською О.І.** голова засідання розповів про підготовку до друку чергового видання Науково-технічного бюлетеня, повідомив, що усі статті перевіряються на плагіат, та проходять рецензування незалежними рецензентами, і попросив активізувати роботу над написанням наукових статей.

Мазур І.Я. повідомила, що нею подано заявку до МОН щодо безкоштовного доступу до міжнародних науково-метричних баз Web of Science та Scopus. Станом на сьогодні, дана заявка розглядається міністерством, про результати буде повідомлено окремо.

Також Ірина Ярославівна повідомила, що спеціалістами з якості проводиться перегляд затверджених стандартних операційних процедур, що стосуються прийому зразків та документації, а також проведення моніторингових досліджень. За результатами цієї роботи планується провести внутрішнє навчання персоналу щодо процедур прийомки та обліку документації і зразків.

Окрім цього, заступниця директора повідомила, що після отримання зауважень від ЛКП ТФ «Спецкомунтранс» необхідно вирішити питання утилізації пластикових лабораторних відходів. Тож прохання до завідуючих лабораторій подати заявки на закупівлю спеціальних контейнерів для цього виду сміття.

Також Мазур І.Я. повідомила, що найближчим часом буде затверджене нове положення про атестацію наукових співробітників інституту, тому прохання до завідуючих структурних підрозділів організувати підготовку до проведення атестації наукового персоналу, яка планується наприкінці цього року.

Стибель В.В. подякував присутнім за активну участь та закрив засідання.

УХВАЛИЛИ:

1. Завідуючим структурними підрозділами врахувати зауваження до робочих програм та календарних планів, внести відповідні корективи.
2. Завідувачам лабораторій подати доопрацьовану та належним чином оформлену документацію вченому секретарю Брезвин О.М. для затвердження на засіданні Вченої ради ДНДКІ ветпрепаратів та кормових добавок.

Голова методичної комісії,
директор ДНДКІ ветпрепаратів та
кормових добавок, д. вет. н.

Володимир СТИБЕЛЬ

Секретар методичної комісії, PhD

Софія ТЕМНЕНКО