



EVROPSKÁ KOMISE
GENERÁLNÍ ŘEDITELSTVÍ PRO ZDRAVÍ A BEZPEČNOST POTRAVIN

Audity a analýzy v oblasti zdraví a potravin

REFERENČNÍ ČÍSLO: DG(SANTE)2019-6789-RS

VÝTAH Z PŘEHLEDOVÉ ZPRÁVY GŘ PRO ZDRAVÍ A BEZPEČNOST POTRAVIN

O SÉRII AUDITŮ PROVEDENÝCH V LETECH 2017 A 2018

ZA ÚČELEM

HODNOCENÍ SLEDOVÁNÍ A OHLAŠOVÁNÍ ANTIMIKROBIÁLNÍ REZISTENCE

ZOONOTICKÝCH A KOMENZÁLNÍCH BAKTERIÍ

U NĚKTERÝCH POPULACÍ ZVÍŘAT URČENÝCH K PRODUKCI POTRAVIN A NĚKTERÝCH POTRAVIN

POZN.: TOTO JE PŘEKLAD SHRNUTÍ ČÁSTI PŮVODNÍ ZPRÁVY O AUDITU (REF. Č. DG(SANTE)2019-6789). SLOUŽÍ POUZE K INFORMOVÁNÍ NÁVŠTĚVNÍKŮ TĚCHTO STRÁNEK A NEMÁ ŽÁDNÝ OFICIÁLNÍ STATUS. PLATNÉ JE POUZE ÚPLNÉ ZNĚNÍ PŮVODNÍ ZPRÁVY.

SHRNUTÍ

Tato přehledová zpráva shrnuje hlavní zjištění a závěry projektu GŘ pro zdraví a bezpečnost potravin týkajícího se provedení rozhodnutí 2013/652/EU o sledování a ohlašování antimikrobiální rezistence (AMR) zoonotických a komenzálních bakterií. Zaměřuje se na posledních sedm auditů projektu provedených v letech 2017 a 2018. Tuto přehledovou zprávu je nutné číst ve spojení s příslušnou průběžnou přehledovou zprávou o projektu (zpráva č. DG(SANTE) 2016-6239), která shrnuje hlavní zjištění a závěry prvních osmi auditů provedených v letech 2015 a 2016.

Celkově bylo zaznamenáno neustálé zlepšování koncepce a provádění plánů odběru vzorků, které se do velké míry řídí příslušnými pokyny, a proto poskytují srovnatelné údaje v rámci Evropské unie (EU). Hlavní problémy jsou ale nadále téměř stejné jako v průběžné přehledové zprávě: i) obtíže zajistit sběr a vyšetření izolátů salmonel získaných provozovateli potravinářských podniků a ii) mezery v rovnoměrném rozložení odběru vzorků slepých střev na jatkách v průběhu roku a v randomizaci tohoto odběru vzorků.

Přehledová zpráva také potvrdila, že sítě národních laboratoří fungují většinou uspokojivě. Pokud byly do sledování AMR zapojeny jiné laboratoře, byla koordinace ze strany národních laboratoří z velké míry uspokojivá a bylo poskytováno nezbytné proškolení a pomoc. V

porovnání se situací popsanou v průběžné přehledové zprávě v této oblasti tedy došlo ke zlepšení. Problém sice nadále představovalo vhodné použití referenčních kmenů pro provedení diluční metody ke stanovení citlivosti na antimikrobiální látky, ale nahlašování dat o AMR Evropskému úřadu pro bezpečnost potravin probíhalo většinou v souladu s příslušnými požadavky. Potvrdilo se ale, že společnou slabinou zůstává poskytnutí a kvalita obecného popisu realizace sledování. Kromě toho se v několika případech nahlašování výsledků sledování AMR z klinických izolátů salmonel v rámci rozhodnutí 2013/652/EU objevil nový prvek, což by mohlo vést k nesprávné interpretaci vzorců rezistence.

Zpráva kromě toho, že poukazuje na problémy, s nimiž se potýkají vnitrostátní příslušné orgány, také vyzdvihuje některé z mnoha příkladů osvědčených postupů a pracovních postupů, které přesahují rámec toho, co požadují právní předpisy.