


FİRMA ADI:	BANVİT - Bandırma Vitaminli Yem San.A.Ş - Bandırma Merkez
DENETİM KURULUŞU:	Kalite Sistem Merieux NutriSciences - Kalite Sistem Merkez Laboratuvarları AŞ - ISA Cert Turkey
DENETİM TARİHİ:	13.03.2017 - 15.03.2017
DENETÇİ / DENETÇİLER :	SERTER YURDAKUL 
KATILIMCILAR :	HİLAL ESRA ŞEYHOĞLU NİHAN BUĞDAYCI ÇİĞDEM KIZILAY YASEMİN KARAMAN CAN
TOPLAM KÜMES SAYISI :	340 üretici ve 713 adet tüm kümes sayısı içinden seçilmiştir.
DENETLENEN İŞLETME / KÜMES SAYISI :	11 ÇİFTLİK / 22 KÜMES / MERKEZ-DEPO-YÖNETİM
DENETLENEN KÜMESLER VE SÜRÜ YAŞI (ÇİVCİV GELİŞ TARİHİ) :	1.GÜN - 13.03.2017 TR -10-63010-11 - ÖNCÜLER 1-2-3 (5 Kümes) - YENİKÖY- BANDIRMA TR -10- 811407 -001- 002 - İNCİ SEZGİNSOY - YENİKÖY- BANDIRMA TR -10 - 804688 - 001 - 002 -CİHAT MECİD - KÜRSE - BANDIRMA TR -10 - 54626-001-002 - ALAADDİN MENDİR - DEREKÖY - BANDIRMA 2.GÜN -14.03.2017 TR- 10 - 809396 - 001-002 - TUTAK BAL LİMİTED - KÜÇÜKBOSTANCI - ALTIEYLÜL - BANDIRMA TR -10 - 808307 - 011 - 012 - 013 - 014 - BT TAVUK VE BESİ SAN.AŞ - KARESİ - BALIKESİR TR -10 - 804547 - EGE TAVUK BESİ SAN - YAYLABAYIR - BALIKESİR TR -10 - 56625 - 001 - RIDVAN DENİZ - SUSURLUK - BALIKESİR TR -10 - 43519 - 001 - ŞEREF YILDIRIM - DEREKÖY - SUSURLUK - BALIKESİR TR -10- 29880 - 001 - SELİM ALTIN - M.KEMAL PAŞA - BALIKESİR TR -16- 29872-001- BAHADIR GÜNGÖR - ÇELTİKÇİ - M.KEMAL PAŞA - BALIKESİR 3. GÜN - 15.3.2017 MERKEZ OFİS - DEPO-YÖNETİM YETİŞTİRİCİ VE KÜMESLERİN YAŞ VE KONUM BİLGİLERİ RASTGELE SEÇİLMİŞTİR.
DENETİM SONUCU :	13.03.2017 ve 14.03.2017 tarihleri arasında Banvit Bandırma Bölge'ye ait 11 çiftlik 20 kümeste yapılan habersiz denetimlerde 1.388.820 adet broilerde antibiyotik kullanımı ve kümeslerde kullanıldığına dair kanıt tespit edilmemiştir. 15.03.2017 tarihinde Banvit Bandırma Merkez Canlı Üretim Yönetim Departmanında gerçekleştirilen kayıtların kontrolü denetiminde 09.03.2017 ve 15.03.2017 tarihleri arasında kesim yapılan 89 adet çiftliğe ait 1.833.490 adet broilerde antibiyotik kullanımına ait resmi reçete ve dökümanların kontrolü yapılmıştır. Toplamda 09.03.2017 ve 15.03.2017 tarihleri arasında %0 oranında tedavi amaçlı antibiyotik kullanımı olduğu ve %100 oranında da antibiyotiksiz üretim yapıldığı tespit edilmiştir. <u>01.01.2017 ve 31.03.2017 tarihleri arasında Bandırma merkezde üretilen toplam 24.023.764 adet Broilerin 962.932 adetinde %4 oranı ile tedavi amaçlı antibiyotik kullanımı olduğu , % 96 oranında antibiyotik kullanımı olmadığı tespit edilmiştir.</u> <u>Türkiye genelinde BANVİT - Bandırma Vitaminli Yem San.A.Ş - Bandırma Merkez, Elazığ ve İzmir bölgelerinde 01.01.2017 ve 31.03.2017 tarihleri arasında kesimi yapılan 41.253.000 adet broilere ait tüm kayıtların kontrolünde, %3.9 oranı ile 1.620.584 adet broiler için tedavi amaçlı antibiyotik kullanıldığı ve tüm bölgeler toplamında ortalama % 96.1 oranı ile antibiyotiksiz üretim yapıldığı tespit edilmiştir.</u> <u>Bu süre içerisinde 3 bölgede 1.777.312 adet broiler rastgele örnekleme yöntemi ile habersiz olarak denetlenmiştir.</u>

DENETİM SORU LİSTESİ

SORULAR		DEĞERLENDİRME					BULGULAR	
		NA	Uygun	Minor	Major	Kritik	Açıklama	
1	A MERKEZİ İŞLETME - Sipariş Yönetimi	Merkezi işletmelerde ilaç siparişleri nasıl yönetilmektedir? Genel değerlendirme.						
	A1 İşletmeye kabul edilen tüm ilaçlar kayıt altına alınıyor mu?		x				Teşhis laboratuvarı tarafından satınalmaya iletilen siparişler, aynı zamanda depo'ya mail aracılığı ile de bildirilir. Sipariş edilen ilaçlar tedarikçiden depoya gelir ve depo mal kabul yetkilisi sistemden gelen sipariş ile verilen sipariş uygunluğunu karşılaştırır. Eğer sipariş uygunsuz kabul eder ve stok girişini yapar. Aynı anda Saha medikal sistemine ilaç seri no, STT, miktar bilgileri ile kayıt alınır.	
2	B MERKEZİ İLAÇ DEPOLAMA VE DEPO YÖNETİMİ	Merkezi işletmelerde mevcut olan depoların fiziksel şartları, ilaç depolama şartları ve ilaç güvenliği salama şartları incelenmelidir.						
	B1 Depolarda ilaçlar tanımlanmış ve uygun şartlarda, tanımlı alanlarda, erişimi kısıtlı olarak muhafaza ediliyor mu?		x				İlaç deposunun kapısı kilitliydi ve anahtar depo şefinde bulunuyordu. İlaçlar sabit sıcaklık 18-22 C° arası muhafaza edilmektedir. Ofis şifreli kapı ile korunuyordu.	
	B2 Depolarda dünya sağlık örgütü(WHO) tarafından kritik öneme sahip ilaçlar mevcut mu? Eğer bulunuyorsa işletme takibini yapıyor mu?	İnsan sağlığı için kritik öneme sahip antibiyotik bulunuyor mu? (Dünya WHO sağlık örgütünün insan sağlığı için kritik öneme sahip antibiyotik listesinde yer alan ilaçların kullanımı mevcut mu? (Listedeki kontrol edilmelidir)(Belirlenen ve listelenen ilaçlar kritik ve genel durumlarda (örneğin: salgın hastalıklar gibi genel halk sağlığını tehdit eden durumlarda kullanılmak üzere belirlenmiş ve WHO tarafından mümkün olduğunca kullanılmaması tavsiye edilen ilaç gruplarıdır)		x				Kritik öneme sahip 3 etken madde mevcut. Amoksisilin, Neomisin ve Trimetoprim+Sulfanamid mevcut. Bu etken maddelere ait yönetim teşhis laboratuvarı tarafından yapılmaktadır.
	B3 Eğer depoda kritik öneme sahip antibiyotiklerden mevcutsa bunun kullanımı hangi şartlarda yapılmaktadır? İşletmenin bu konuda ki yaklaşımı nedir?	Kritik öneme sahip antibiyotiklerin kullanımı çok zorunlu haller dışında olmamalıdır. İşletme bu konuda nasıl bir yaklaşım içindedir? WHO kritik ilaçlar ile ilgili bilgi sahibi midir?		x				İşletme kritik öneme sahip ilaç listesine sahiptir. İlgili listede yer alan kritik öneme sahip ilaçların kullanımına yönelik hüküm ve şartlar 02/TŞ P01/T19 VETERİNER TIBBİ ÜRÜN UYGULAMA TALİMATI'nda yer almaktadır.
5	C MERKEZİ İLAÇ DEPOLARINDAN İLAÇ ÇIKIŞLARI	İlaçlar nasıl hangi gerekçelerle sevk ediliyor? Kayıtların ve sistemin genel değerlendirmesi.						
	C1 Antibiyotiklerin kullanımına yönelik karar mekanizması uygulanıyor mu?	İlaç kullanım kararı :Saha sorumlusu görevli tarafından lab.'a numune gelir, incelemeden sonra ilaç kullanım kararı teşhis lab.'ı tarafından verilir. (numune kayıt formu ve teşhis ve analiz raporu ile kayıt alınır, saha medikal sistemi içinden tüm yasal zorunluluk bilgilerine ulaşım mümkün) , depodan çıkışlarda her ilaç için irsaliye düzenlenmekte(depo düzenler) ve 1 kopyası kümese gitmektedir. Saha sorumlusuna merkezden bilgi verilir ve reçete verilerle depodan ilaç alması sağlanır.(reçetenin 1 nüshası çiftliğe gider, kümes dosyasında saklanır- 5 yıl saklanır , 2. nüsha laboratuvarında kalır , 3.nüsha koçanda kalır ve vet.hekimler odasına teslim edilir) Daha sonra ilaçlar kümese gider.(ek- 13 formu düzenlenir bu form ek-reçete ve teşhis formunun özetidir)		x				Teşhis laboratuvarı analiz sonuçlarına göre sürüde kullanılacak antibiyotik reçete eder. Reçete saha görevlisi veteriner hekim'e teslim edilir ve bu reçete ile depodan irsaliye ekiyle birlikte teslim alınır. Reçete 1 kopyası depoda kalır, 1 kopyası laboratuvarında kalır, 1 kopyası veteriner hekimler odasına gider ve asıl nüsha işletmeye(kümes) bırakılmaktadır. Reçete edilen antibiyotik , kümes kartında EK-6 üzerinde kullanım şekli, ilaç kalıntı arınma süresi , ilaç ismi ve seri numarası yazılmaktadır, saha sorumlusu tarafından tarih ve imza ile kayıt altına alınmaktadır.
	C2 İlaç deposundan kümese gönderilen tüm ilaçlara ait kayıtlar mevcut mu?	EK- 17 üzerinde yasal olarak depodan çıkan ilaçların kayıt altına alındığı belgedir(ürün adı ve farmasötik şekil - SKT - birim ambalaj mik - reçete eden vet.hekim, - reçete tarih ve sayısı - il/ilçe - işletme numarası - kullanılan ambalaj adedi - kalıntı arınma süresi - uygulama yolu - uygulama sıklığı ve süresi - ilk uygulama tarihi - son uygulama tarihi - uygulama yapanın ünvanı - adı soyadı (kümes sorumlu vet.hekimin), aynı zamanda işletmenin kendi sistemi üzerinden stok takipleri yapılmaktadır, sistemin kontrolü)		x				Oracle ve saha medikal sistemi üzerinden kayıtlar incelendi. İlaç seri no, SKT, İKAS(ilaç kalıntı arınma süresi) , ilaç adı, Etken madde , uygulama süresi , uygulama şekli , kullanılan sürü ismi, işletme numarası , uygulama dozu ve miktarı , reçete eden Veteriner Hekim bilgileri yer almaktadır.
6								

