

# 选购兽药产品的注意事项

刘文春

山西省晋中市畜牧兽医局,山西晋中 030600

**摘要** 随着近年来养殖业的迅猛发展,养殖(场)户购买兽药更加理性和挑剔,但近年来假劣兽药屡禁不止,给养殖场(户)带来了巨大的经济损失。管理部门在加大对假劣兽药的查处力度的同时,养殖(场)户要加强假劣兽药的识别能力,杜绝或减少假劣兽药带来的经济损失。

**关键词** 选购兽药;注意事项

养殖场(户)在选购兽药产品时,要从以下几个方面考察。

## 1 从正规渠道购买

选购兽药产品时,首先要选择从正规的兽药经营门市购买,查看兽药经营门市的《兽药经营许可证》和《工商营业执照》,确保其在有效期范围内。不要选择购买上门推销或者游医所带的兽药。一旦发生质量问题无从追溯。另外,近年来网络购物发展非常迅速,从网上购买兽药也成了广大养殖户的一种新方式,但网上购物良莠不齐、鱼龙混杂,尤其是兽药产品有其保存、运输的特殊性,所以网上购买兽药更要慎之又慎。

## 2 购买知名兽药企业的兽药产品

选购兽药产品时最好选择知名兽药企业的产品,大企业的兽药产品在原料采购、生产、质检、销售等环节都非常规范,产品质量有保证。养殖场(户)可以事先在网上、专业杂志等媒体上了解,向同行打听,询问兽药经销商。

## 3 凭处方购买处方兽药

《兽用处方药和非处方药管理办法》已从 2014 年 3 月 1 日起开始施行。要求购买兽用处方药时,用户需凭注册执业兽医开具的处方购买。兽医开具的处方标明了兽用处方药的用法用量、停药期及注

收稿日期:2015-06-05

刘文春,男,1978 年生,中级畜牧师。

暂时不投入生产劳动,待其完全康复后方可进行劳作。

## 6 体会

除草剂中毒在兽医临床中往往被延误就诊,错过最佳抢救时间。实际上根据临床症状及通过问诊、放牧、饲料等基本情况了解一般可以初步诊断。

早发现、早确诊、早治疗是中毒病的治疗关键,对症治疗、解毒排毒、机体补液是治疗的原则。如发现牛有机磷中毒时,应尽快脱离毒源,针对除草剂中毒种类,在应用特效解毒药的同时或其后,采取

对因治疗(对于经口食入引起中毒的患牛,可先进行洗胃;对因体表接触引起中毒的患牛,可先进行体表刷洗)和对症治疗,这样既可缓解症状,提高机体免疫力,又可防止并发症。

畜主应提高防患意识。应严格按照说明书剂量规范使用农药,喷洒农药最好在早晚无风时进行,尽可能避免或减少农药对农作物周围的环境、草、水源等污染;妥善保管农药和被农药污染的物品;不饲喂喷洒过农药不久的草,在喷洒过除草剂的田间地头树立一块警示标志牌;农作物喷洒农药期间,畜主应严加看管牛群,避免放牧造成家畜误食而发生中毒。

意事项,保证患病畜禽不会出现用药过量等不良反应,同时保障出栏畜禽不会出现药物残留超标,保证畜产品安全。

#### 4 不购买禁用兽药

2002 年以来,农业部陆续发布了 193 号公告、560 号公告及 2012 年发布的 1845 号等公告。公告详细说明了禁用兽药及淘汰的兽药目录,如硝基呋喃类、喹恶啉类和性激素类药物等。养殖场(户)要认真查看,不要购买禁用及淘汰的兽药产品,以防畜禽出现不良反应和畜产品兽药残留超标。

#### 5 从外包装上鉴别假劣兽药

1)检查兽药名称。兽药名称一般有通用名和商品名,商品名要与兽药批准文号批件上所标示的一致,如无商品名,兽药生产企业不得随意标注商品名。同时要查看兽药是否属于禁止、淘汰兽药目录,如果属于则可直接认定为假药。

2)检查生产企业生产许可证号。合法的兽药生产企业的外包装或标签说明书应标示生产许可证号,凡未标明的或查不到的单位生产的兽药一定是假兽药。可登录中国兽药信息网(<http://zjs.gov.cn/>)查询。登录 <http://zjs.gov.cn/>→国家兽药基础信息查询→兽药生产企业数据→输入生产企业名称或 GMP 证书号进行查询。

3)检查生产企业 GMP 证书号。每个兽药生产企业都必须通过农业部兽药 GMP 检查验收,合格后获得生产许可证,GMP 证书有效期为 5 年,如所购买的兽药产品的生产日期超出其 GMP 证书号 5 年,则可认定其为假劣兽药。如某企业证书编号:(2006)兽药 GMP 证字 218 号,2006 代表该企业于 2006 年通过 GMP 验收,2011 年需按照农业部要求复验,如果标示有此证书编号的产品的生产日期为

2012 年,说明此兽药产品为假劣兽药。

4)检查兽药的批准文号。每个兽药产品都有农业部签发的兽药批准文号,批准文号不能随意更改,其正规格式为“兽药类别简称+生产年号+生产企业所在省份序号+企业序号+兽药品种编号”。批准文号同样可以在中国兽药信息网(<http://zjs.gov.cn/>)查询。

5)检查兽药产品包装及说明书等。正规的产品包装必须贴有标签,2015 年 3 月 1 日后生产的兽药产品必须以白底红字显著标注“兽用处方药”或“兽用非处方药”字样。说明书都标注产品名称、主要成分、用法及用量、生产日期、生产批次、有效期、贮藏方法、生产企业、注意事项等 11 项相关内容。而假劣兽药的外包装和说明书会出现缺项、不完整的情况。

6)检查兽药产品的执行标准。自 2005 年首批兽药地方标准废止目录(中华人民共和国农业部公告第 560 号)发布以来,兽药地方标准已全部废除,所有的兽药产品均必须执行国家标准。如有兽药产品标示所执行的是地方省级兽药质量标准则一定是假兽药。

7)检查兽药二维码。根据农业部 2210 号《推进兽药产品质量安全追溯》公告要求,2015 年 7 月 31 日前,实现重大动物疫病疫苗全部附二维码出厂、上市销售。已附兽药二维码的重大动物疫病疫苗产品,不再加贴现行的防伪标识;2015 年 12 月 31 日前,实现所有兽医生物制品、兽用原料药和兽用处方药类产品全部附二维码出厂、上市销售;2016 年 6 月 30 日前,实现所有兽药产品附二维码出厂、上市销售。在上述 3 个截止日期前生产的未附二维码相应兽药产品,在产品有效期内可继续流通使用。目前市场上已有些兽药产品包装已印二维码,有的产品能扫描出产品信息,而有些产品则不能扫描出产品信息,在购买时要特别注意。