

DYREKTYWA FSIS

6100.2
Wersja 1

10/24/16

BADANIE POUBOJOWE ZWIERZĄT HODOWLANYCH

ROZDZIAŁ I – CEL

I. OGÓLNY

Niniejsza dyrektywa zawiera instrukcje dla personelu programu inspekcji (IPP) dotyczące sposobu przeprowadzania badania poubojowe zwierząt hodowlanych. Dyrektywa instruuje także Weterynarzy Zdrowia Publicznego (PHV-ów) w jaki sposób dokumentować wyniki badań poubojowych w Systemie Informatycznym Zdrowia Publicznego (PHIS).

II. ISTOTNE ZMIANY

- A. Zawiera instrukcje dla IPP dotyczące procedur badania poubojowego dla różnych gatunków zwierząt hodowlanych.
- B. Zawiera instrukcje inspekcji dla IPP na linii dotyczące badania dotykowego (palpacyjnego) węzłów chłonnych krezkowych oraz węzłów chłonnych wątrobowych i trzustkowych (Lnn portales) w przypadku trzody chlewnej.
- C. Zawiera instrukcje dla IPP dotyczące dokumentowania wyników badań poubojowych w Raporcie Dyspozycji Zwierząt. Formularz FSIS 6200-14 (Dzienny Zapis Dyspozycji) nie jest już wymagany, ponieważ wyniki badań poubojowych są rejestrowane w PHIS.
- D. Zawiera instrukcje dla inspektora odpowiedzialnego (IIC) zakresie obowiązków i upoważnień dla zmniejszenia szybkości linii ubojowej.
- E. Zawiera instrukcje dla IIC w zakresie kryteriów używanych do oceny (i pozwolenia) na wniosek zakładu dotyczący alternatywnej metody prezentacji tuszy lub jej części.
- F. Dostarcza instrukcji dla IPP w zakresie weryfikacji tego, czy zakład zbiera i/lub dokumentuje narzędzia do identyfikacji zwierząt.

III. ANULOWANIA

Dyrektywa FSIS PHIS 6100.2, *Badanie Poubojowe Zwierząt Hodowlanych*, Formularz 4/11/11 FSIS 6200-14 (Dzienny Zapis Dysponowania).

IV. TŁO SPRAWY

Federalna Ustawa o Inspekcji Mięsa (FMIA) (Ustęp 21 U.S.C. 604) oraz regulacje w zakresie inspekcji mięsa (9 CFR 310.1(a)) dotyczą przeprowadzenia przez IPP badania poubojowego wszystkich tusz i ich części pozyskanych od zwierząt hodowlanych (to jest: bydła, owiec, świń i kóz). IPP ma za zadanie dokonać oględzin i przebadać tusze i części zwierząt hodowlanych w zatwierdzonych zakładach w celu ustalenia, czy tusze są zdrowe i nie są zafałszowane.

Produkt, który jest zdrowy i nie jest zafałszowany oraz nadaje się do spożycia przez ludzi, spełnia niezbędne warunki do oznakowania go znakiem inspekcji jak przewidziano w 21 U.S.C. 604 i 9 CFR 310.8.

V. PRZEGLĄD NINIEJSZEJ DYREKTYWY DOTYCZĄCEJ BADANIA POUBOJOWEGO ZWIERZĄT HODOWLANÝCH

IIC może przeprowadzić spotkanie jednostki pracy z IPP, który wypełnia obowiązki poubojowe, w celu przedyskutowania niniejszej dyrektywy.

ROZDZIAŁ II – PODSTAWOWE INSTRUKCJE DOTYCZĄCE BADANIA POUBOJOWEGO

I. PODSTAWOWE ETAPY BADANIA POUBOJOWEGO

A. Celem badania poubojowego jest ochrona zdrowia publicznego poprzez zapewnienie, że tusze i ich części, które są sprzedawane, są zdrowe, niezafałszowane oraz odpowiednio oznakowane. Oznacza to, że jakiegokolwiek tusze lub ich części, które nie są zdrowe lub są zafałszowane, nie nadają się do spożycia przez ludzi i nie mogą być sprzedawane.

B. IPP ma za zadanie dokonać oględzin tusz zwierząt hodowlanych, które obejmuje następujące etapy (lub stanowiska) procesu badania poubojowego:

1. Badanie głowy;
2. Badanie wnętrzości; oraz
3. Badanie tuszy

C. Zazwyczaj i zgodnie z dotychczasową praktyką, IPP nie powinien omijać jakiegokolwiek etapu w procesie badania.

D. Zgodnie z 9 CFR 310.1 (a), IPP ma za zadanie przeprowadzić dokładne poubojowe oględziny oraz badanie tuszy i części każdego zwierzęcia. Głowa, ogon, język, grasicą i wszystkie wnętrzości każdego ubitego zwierzęcia, a także cała krew i inne części takiego zwierzęcia, które mają zostać użyte w przygotowaniu żywnościowych produktów mięsnych lub medycznych, mają być obsługiwane w taki sposób, aby identyfikować je z resztą tuszy i jako pochodzące od danego zwierzęcia, do czasu zakończenia oględzin tuszy i części. (9 CFR 310.2 (a)).

E. W dużych zakładach, inspektorzy są przyporządkowani do wykonania jednego z etapów badania (lub stanowiska) oraz zmieniają się, przechodząc do różnych etapów (lub stanowisk) zgodnie z wzorcem rotacji. W małych i bardzo małych zakładach, inspektor może przeprowadzić wszystkie procedury badania poubojowego na każdym zwierzęciu.

F. IPP wykorzystuje metody organoleptyczne w celu wykrycia chorób, zaburzeń i zanieczyszczenia tusz oraz części. Do metod tych należą:

1. Wzrok – obserwowanie zmian chorobowych (np. ropień, guz, zmiany w miejscu wstrzyknięcia);
2. Wycucie – badanie palpacyjne (np. nieprawidłowy guzek w tkankach, nieprawidłowa twardość w narządzie); a także
3. Zapach – wąchanie (np. zapach moczu z mocznicy, zapach z pękniętego ropnia, zapach chemiczny).

II. MATERIAŁY SZKOLENIOWE

Kiedy to konieczne, PHV oraz IPP mogą przejrzeć dokładne instrukcje dotyczące procedur badania poubojowego zapisane w [module szkoleniowym Badania Poubojowego](#).

III. OBOWIĄZKI PERSONELU NADZORCZEGO

A. Personel nadzorczy nadzoruje IPP na linii, który wykonuje procedury badania poubojowego oraz IPP poza linią, który dokonuje czynności weryfikacyjnych w zatwierdzonych zakładach. Personel nadzorczy odnosi się do:

1. Lekarzy Weterynarii ds. Zdrowia Publicznego (SPHV);
2. Inspektorów ds. Bezpieczeństwa Konsumentów (SCSI);
3. IIC;
4. Opiekunów IPP; oraz
5. Nadzorców Pierwszej Linii (FLS).

B. IIC ma udostępniać wydruk procedur badania poubojowego dla odpowiedniej klasy lub klas uboju z IPP na linii poprzez jego wywieszenie w biurze urzędu.

C. IIC ma za zadanie zapewnić, żeby IPP na linii postępowali według procedur poubojowych zgodnie z instrukcjami zawartymi w niniejszej dyrektywie oraz materiałach szkoleniowych.

D. IIC mają przekazywać IPP na linii ustanowione procedury w zakresie obchodzenia się z niektórymi tuszami, takimi jak „Podejrzane w Stanach Zjednoczonych”.

E. PHV zapewniają sobie dostęp do materiałów źródłowych w zakresie chorób zakaźnych, chorób podlegających zgłoszeniu oraz nieznanymi chorobami w module szkoleniowym PHV [Chorób Zwierząt Podlegających Zgłoszeniu i Nieznanych](#), a także [Dyrektywa FSIS 6000.1, Obowiązki Powiązane z Nieznanymi Chorobami Zwierząt oraz Stanami Zdrowia Podlegającymi Zgłoszeniu](#) .

F. Po zidentyfikowaniu, IIC musi upewnić się, że IPP na linii są informowani o wszelkich koniecznych środkach bezpieczeństwa podczas obchodzenia się z niektórymi chorobami odzwierzęcymi tusz (np. reaktor brucelozą). ICC musi upewnić się, że członkowie IPP na linii mają na sobie niezbędne wyposażenie dla bezpieczeństwa.

G. Personel nadzorczy musi odnieść się do [Dyrektywy FSIS 4430.3, Wewnętrznych Systemów](#)

Jakości (IPPS)) dla dodatkowych wskazówek i instrukcji.

H. FLS ma za zadanie zapewnić, żeby IIC postępowali zgodnie z instrukcjami w dyrektywie oraz powiązаныmi poubojowymi materiałami szkoleniowymi.

IV. OGÓLNE STANY LUB ZMIANY PATOLOGICZNE, KTÓRE UZASADNIAJĄ ZATRZYMANIE TUSZ DO DYSPOZYCJI PHV

A. IPP ma zatrzymać tusze zwierząt hodowlanych i ich powiązane części w przypadku zmian lub stanów zdrowotnych, które mogłyby sprawiać, że ich mięso jest niezdatne do spożycia przez ludzi i wymaga późniejszego badania przez PHV (9 CFR

310.3 i 310.4). Zatrzymane tusze nie są myte lub wykrawane bez zezwolenia IPP (9 CFR 310.3). IPP ma za zadanie zatrzymać następujące rodzaje tusz (i ich części) do dyspozycji PHV:

1. Tusze zwierząt oznaczone jako „Podejrzane w Stanach Zjednoczonych” podczas badania przedubojowego (9 CFR 309.2(a) – 309.2(o));

2. Tusze zwierząt zawierające zmiany odpowiadające gruźlicy (9 CFR 311.2);

3. Tusze, które wykazują objawy choroby (lub inne oznaki) lub historia stada, która uzasadnia badanie w kierunku pozostałości (9 CFR 310.21 i 311.39); oraz

4. Tusze, które wykazują objawy choroby podczas badania poubojowego, które mogłyby doprowadzić do uznania ich za niezdatne do spożycia lub do ograniczenia (np. przekazanie do gotowania) (9 CFR 311.1).

B. Kiedy PHV stwierdzi, że korelacja jest właściwa, musi pojawić się zgoda pomiędzy PHV i IPP, aby zapewnić, że w sposób ciągły zatrzymują oni tusze, które wymagają dyspozycji PHV (9 CFR 310.3).

C. Jeśli IPP zatrzymuje tusze dla dyspozycji PHV a on ma pytania dotyczące zatrzymanych tusz, IPP powinien zawiadomić swojego PHV o skorelowaniu i w tym czasie mogą dyskutować o zatrzymanych tuszach.

V. WYNIKI BADANIA

A. Możliwe wyniki badania poubojowego tusz i części zwierząt hodowlanych są następujące:

1. Zbadane i przepuszczone przez Stany Zjednoczone; ta tusza i jej części są uprawnione do otrzymania znaku inspekcji (9 CFR 310.8);

2. Zatrzymane przez Stany Zjednoczone: ta tusza i jej części mają być zatrzymane do dyspozycji PHV (9 CFR 310.3); lub

3. Uznane za Niezdatne do Spożycia przez Stany Zjednoczone; ta tusza i jej części nie kwalifikują się do otrzymania znaku inspekcji i nie może wejść do sprzedaży (9 CFR 310.5).

B. Produkt podlegający ograniczeniom jest zdefiniowany jako każde mięso lub produkty spożywcze, które zostały skontrolowane i przepuszczone, ale nie można ich dopuścić do spożycia przez ludzi, ponieważ są zainfekowane lub są w stanie, który może być przenoszony na ludzi. Mięso takie musi być

poddawane wymaganej obróbce produktowej zanim zostanie dopuszczone do spożycia przez ludzi. Istnieją cztery rodzaje obróbek dla ograniczonych produktów. Są to:

1. Mrożenie (311.23(a)(2));
2. 2. Podgrzewanie (311.23(a)(2));
3. Gotowanie (311.2(d)(f)(g), 311.18(e), 311.24, 311.25); lub
4. Użycie w rozdrobnionych gotowanych produktach mięsnych (311.20(b), 311.35(c), 311.37).

C. IPP ma za zadanie sprawdzić to, czy zakład utrzymuje kontrolę nad ograniczonym produktem.

D. IPP ma za zadanie sprawdzić, czy zakład spełnił warunki związane z ograniczeniami zanim tego rodzaju produkt został dopuszczony do wykorzystania jako żywność dla ludzi.

ROZDZIAŁ III – PROCEDURY BADANIA POUBOJOWEGO DLA BYDŁA

I. PROCEDURY BADANIA POUBOJOWEGO (9 CFR 310.1(a)) DLA BYDŁA

Jedynie zwierzęta, które przeszły badanie przedubojowe FSIS są dopuszczone do poubojowego badania FSIS. Zwierzęta zaklasyfikowane jako Podejrzone w Stanach Zjednoczonych mogą zostać przekazane do uboju po uzgodnieniu z PHV.

II. BADANIE GŁÓW BYDŁA

A. W przypadku prezentacji głowy z językiem, IPP ma za zadanie (w następującej kolejności):

1. Obserwować powierzchnię głowy i oczy;
2. Naciąć i obserwować zuchwowe, przyuszne, środkowe i boczne zagardłowe węzły chłonne;
3. Naciąć i obserwować boczne i środkowe mięśnie żwaczowe (policzki) po "upuszczeniu" języka; a także
4. Obserwować i badać palpacyjnie język.

B. W przypadku prezentacji głowy bez języka (podstawą do góry), IPP ma za zadanie (w następującej kolejności):

1. Naciąć węzły chłonne, połączone z językiem, łącznie z środkowymi i bocznymi zagardłowymi oraz zuchwowymi węzłami chłonnymi;
2. Obserwować i badać palpacyjnie język;

3. Obserwować powierzchnię głowy i oczy; oraz

4. Naciąć i obserwować przyuszne węzły chłonne oraz boczne i środkowe mięśnie żwaczowe (policzki).

C. W przypadku prezentacji głowy bez języka (podstawą do dołu), IPP ma za zadanie (w następującej kolejności):

1. Naciąć węzły chłonne, połączone z językiem, łącznie z środkowymi i bocznymi zagardłowymi oraz zuchwowymi węzłami chłonnymi;

2. Obserwować i badać palpacyjnie język;

3. Obserwować powierzchnię głowy i oczy; oraz

4. Naciąć i obserwować przyuszne węzły chłonne oraz środkowe i boczne mięśnie żwaczowe (policzki).

D. IPP ma za zadanie dokonać oględzin głowy tuszy (9 CFR 310.1 (a)) pod kątem następujących stanów zdrowotnych:

1. Zapalenie, wysięk, obrzęk lub guzy wskazujące na chorobę (9 CFR 311.1);

2. Patologiczne lub nieprawidłowe stany węzłów chłonnych (9 CFR 311.1);

3. Cysty lub zmiany w mięśniach w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35);

4. Pasożyty (np. wągryca, sarkocystoza) (9 CFR 311.21, 311.23, i 311.25);

5. Zanieczyszczenia (np. sierść, skóra, kanały uszne, wargi, rogi, treść pokarmowa), 9 CFR 310.18(a);

6. Możliwy do zidentyfikowania materiał szczególnego ryzyka (SRMs) (9 CFR 310.22) na jadalnych częściach produktu według [Dyrektywy FSIS 6100.4](#), *Instrukcje Weryfikacji Powiązane z Materiałem Szczególnego Ryzyka*; i

7. Zmiany w miejscu wstrzyknięcia.

E. Kiedy IPP stwierdza głowy z oznakami nieprawidłowości lub stanów chorobowych mogących wpływać na dyspozycję tuszy podczas badania poubojowego (9 CFR 310.3), ma on za zadanie:

1. Zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej, jeśli choroba lub stan zdrowotny jest uogólniony lub jeśli IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji głowy (9 CFR 310.3 i 500.2). IPP ma za zadanie załączyć etykiety "zatrzymania" do tuszy i jej części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4);

2. Uznać nieprawidłową lub chorą tkankę za niezdatną do spożycia i sprawdzić, czy zakład wycina zarażone tkanki, jeśli choroba lub stan zdrowotny głowy jest zlokalizowany (9 CFR 310.5 lub 310.8).

Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu, należy zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę dla dyspozycji weterynaryjnej.

F. Kiedy IPP wykryje zanieczyszczenie (np. sierść, skóra, kanały słuchowe, wargi lub rogi), należy sprawdzić, czy zanieczyszczenia zostały usunięte w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

G. Jeśli zakład nie prezentuje głów, wnętrzności i tusz, które są wolne od zanieczyszczeń, IPP ma za zadanie sprawdzić, czy zakład wytwarza zdrowy produkt przed przekazaniem głowy, wnętrzności i tuszy poprzez zatrzymanie linii. W przeciwnym razie IPP ma za zadanie uznać produkt za niezdatny do spożycia.

H. Kiedy zanieczyszczenie na głowach wciąż się pojawia, świadczy to o nie obchodzeniu się z głowami przez zakład w ciągły niehigieniczny sposób, IPP na linii ma za zadanie poinformować IPP poza linią o tym, że należy sprawdzić kontrolę procesu.

III. BADANIE WNEŹRZNOŚCI BYDŁA

A. Kiedy zakład wytrzewia tusze i umieszcza wnętrzności w specjalnym wózku, IPP musi przestrzegać kolejności "badania ćwierćtuszy tylnej (zadniej)" celem obserwacji wypatroszonej tuszy, dopóki inspektor kolejki nie przeprowadzi inspekcji kolejki. Jeśli zakład wytrzewia tusze i umieszcza na ruchomym górnym stole, IPP ma za zadanie obserwować pozbawione wnętrzności tusze.

B. W celu zbadania żołądka, przełyku oraz śledziony bydła, IPP ma za zadanie:

1. Obserwować krezkowe węzły chłonne oraz brzuszne narządy wewnętrzne.
2. Obserwować i badać palpacyjnie ujście żwaczowo-czepcowe;
3. Obserwować przełyk i śledzionę; oraz
4. Szukać (9 CFR 310.1(a)):
 - a. Zapalenia, wysięku, obrzęku lub guzów wskazujących na chorobę (CFR 311.1);
 - b. Patologii lub nieprawidłowych stanów w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);
 - c. Cyst lub zmian w mięśniach przełyku w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35);
 - d. Pasożytów (9 CFR 311.21, 311.23 i 311.25);
 - e. Zanieczyszczeń (np. treść pokarmowa) (9 CFR 310.18(a));
 - f. Możliwego do zidentyfikowania SRM-y (9 CFR 310.22) na jadalnych częściach produktu; oraz
 - g. Bolus dostarczający leki.

C. W celu zbadania podrobów bydła (serca i płuc), IPP ma za zadanie:

1. Naciąć i obserwować węzły chłonne powiązane z płucami, w tym śródpiersiowe (tylne, środkowe, przednie) oraz oskrzelowe (prawe i lewe);

2. Obserwować i badać palpacyjnie żebrową (typowe krawędzie) powierzchnię (która wydaje się zakrzywiona) oraz płuca;
3. Obserwować nacięcie i wewnętrzne powierzchnie serca, po nacięciu serca od spodu do czubka, lub odwrotnie, przez przegrodę międzykomorową;
4. Odwrócić płuca i obserwować wewnętrzne powierzchnie (o płaskim wyglądzie) oraz zewnętrzną powierzchnię serca; a także
5. Szukać (9 CFR 310.1(a)):
 - a. Zapalenia, wysięku, obrzęku lub guzów wskazujących na chorobę (CFR 311.1);
 - b. Patologii lub nieprawidłowych stanów w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);
 - c. Cyst lub zmian w mięśniach w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35);
 - d. Pasożytów, wągrycy, sarkocystozy (9 CFR 311.21, 311.23, and 311.25); oraz
 - e. Zanieczyszczeń (np. treść pokarmowa), 9 CFR 310.18(a).
- D. W celu zbadania wątroby bydła, IPP ma za zadanie:
 1. Naciąć i obserwować wątrobowe (portalowe) węzły chłonne wątroby;
 2. Otworzyć przewód żółciowy w obu kierunkach i obserwować zawartość pod kątem przywr;
 3. Obserwować i badać palpacyjnie wewnętrzne powierzchnie wątroby;
 4. Odwrócić wątrobę, badać palpacyjnie wycisk nerkowy (prawy płąt wątroby), a także obserwować i badać palpacyjnie powierzchnię ścienną [grzbietową (tylną)]; oraz
 5. Szukać (9 CFR 310.1(a)):
 - a. Zapalenia, wysięku, obrzęku lub guzów wskazujących na chorobę (9 CFR 311.1);
 - b. Patologii lub nieprawidłowych stanów w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);
 - c. Pasożytów, zwłaszcza przywr wątrobowych (motylca wątrobową) (9 CFR 311.21-311.25);
 - d. Zanieczyszczeń (np. treść pokarmowa), 9 CFR 310.18(a);
 - e. Karotenemia, czyli żółto-pomarańczowe przebarwienie wątroby (9 CFR 311.31);
 - f. Marskość wątroby, kiedy to wątroba degeneruje się i zostaje zastąpiona twardą, lecz włóknistą tkanką

łączną;

g. Czerniak (9 CFR 311.13);

h. Wieloogniskowa nieropna nekroza z naciekami leukocytów (sawdust), czyli martwicza zmiana w kolorze różowawobiałym do żółtoszarego obserwowana w wątrobie (9 CFR 311.31); oraz

i. Teleangiektazja, kiedy to na wątrobie znajdują się zmiany w kolorze fioletowo-czerwonym do niebieskawo-czarnych (9 CFR 311.31).

E. Kiedy IPP odkryje wnętrzności ukazujące oznaki nieprawidłowości lub chorób w trakcie przeprowadzania badania poubojowego, ma za zadanie:

1. Zatrzymać wnętrzności, głowę oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub stan jest uogólniony i ma wpływ na wnętrzności lub kiedy IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji tusz lub części (9 CFR 310.3). IPP ma za zadanie dołączyć etykiety "zatrzymania" do tusz i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4); oraz

2. Sprawdzić czy zakład wycina chore tkanki jeśli choroba lub stan narządów wewnętrznych jest zlokalizowany (9 CFR 310.8). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu zdrowotnego, należy zatrzymać wnętrzności, głowę oraz tuszę dla dyspozycji weterynaryjnej (9 CFR 310.3).

F. Kiedy IPP wykryje zanieczyszczenie (np. treść pokarmowa), należy sprawdzić, czy zanieczyszczenia zostały usunięte w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

G. Gdy zanieczyszczenie na wnętrznościach i widocznych obszarach tusz w dalszym ciągu powraca w zakresie wskazującym na potencjalną niezdolność zakładu do systematycznego higienicznego obchodzenia się z tuszami lub wnętrznościami, IPP na linii ma za zadanie powiadomić IPP poza linią w celu sprawdzenia kontroli procesu.

IV. BADANIE TUSZY BYDŁA

A. IPP ma za zadanie zrobić badanie ćwierćtuszy tylnej, kiedy zakład połączy badanie wnętrzności i tuszy. IPP ma za zadanie:

1. Obserwować tył oskórowanej tuszy podczas wytrzewiania;
2. Wykonać badanie palpacyjne powierzchniowych pachwinowych lub nadwymieniowych oraz biodrowych węzłów chłonnych; a także
3. Obserwować jamy ciała.

B. IPP ma za zadanie przeprowadzić badanie ćwierćtuszy przedniej w celu zakończenia badania tuszy rozpoczętego od badania ćwiećtuszy tylnej. IPP ma za zadanie:

1. Obserwować nacięte powierzchnie mięśni i kości, filarów przepony oraz otrzewnej;
2. Obserwować i badać palpacyjnie nerki i przeponę; oraz

3. Obserwować zewnętrzną stronę opłucnej, szyi oraz tuszy.

C. IPP ma za zadanie dokończyć inspekcję tuszy kiedy zakłady używają przesuwanych linii z osobnymi stanowiskami badania tuszy. IPP ma za zadanie:

1. Wykonać badanie palpacyjne powierzchniowych pachwinowych lub nadwymieniowych, a także wewnętrznych biodrowych węzłów chłonnych;

2. Obserwować obszar lędźwiowy;

3. Obserwować i badać palpacyjnie nerki (9 CFR 310.19) (przed badaniem wnętrzości lub tusz, pracownicy zakładu powinni odpowiednio odsłonić wszystkie nerki tusz zwierzęcych z okrywy tłuszczowej i torebki). IPP następnie ma za zadanie dokonać ich oględzin podczas badania wnętrzości lub tuszy. Podczas dokonywania oględzin z wnętrzościami, nerki należy usunąć z tuszy i przedstawić do badania z innymi organami;

4. Obserwować nacięte powierzchnie mięśni i kości, filarów przepony oraz otrzewnej;

5. Obserwować i badać palpacyjnie przeponę; oraz

6. Obserwować zewnętrzną stronę opłucnej, przecięte powierzchnie mięśni, kości, szyi oraz tusz.

D. IPP ma za zadanie obserwować ogony wołowe.

E. IPP ma za zadanie szukać następujących nieprawidłowości (9 CFR 310.1(a)):

1. Zapalenie, wysięk, obrzęk lub guzy wskazujące na chorobę (CFR 311.1);

2. Patologia lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);

3. Cysty lub zmiany w mięśniach w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.1);

4. Pasożyty (9 CFR 311.21, 311.23 i 311.25);

5. Zanieczyszczenia (np. materiał kałowy, mocz, treść pokarmowa, żółć, brud, sierść, mleko i ciała obce) (9 CFR 310.18(a));

6. Możliwe do zidentyfikowania SRM-y (9 CFR 310.22) na jadalnych częściach produktu; oraz

7. Zmiany w miejscu wstrzyknięcia

F. Kiedy IPP odkryje tusze wskazujące na oznaki nieprawidłowości lub chorób w trakcie przeprowadzania badania poubojowego (9 CFR 310.3), ma za zadanie:

1. Zatrzymać głowę, wnętrzości oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej, jeśli choroba lub stan zdrowotny jest uogólniony i ma wpływ na większą część tuszy; lub jeśli IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji tusz lub części (9 CFR 310.3). IPP dołączy etykiety "zatrzymania" do tusz i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4); oraz

2. Uzna nieprawidłową lub chorą tkankę za niezdatną do spożycia i sprawdzi czy zakład wycina zarażone tkanki jeśli choroba lub stan zdrowotny tuszy jest zlokalizowany (9 CFR 310.8). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu zdrowotnego, należy zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę dla dyspozycji weterynaryjnej (9 CFR 310.3).

G. Kiedy IPP wykryje zanieczyszczenie (np. materiał kałowy, mocz, treść pokarmowa, żółć, brud, sierść, mleko i ciała obce), należy sprawdzić, czy zanieczyszczenia zostały usunięte w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

H. Gdy zanieczyszczenie na tuszach (inne niż kał, treść pokarmowa i mleko) w dalszym ciągu powracają w zakresie wskazującym na potencjalną niezdolność zakładu do systematycznego higienicznego obchodzenia się z tuszami, IPP na linii ma za zadanie powiadomić IPP poza linią w celu sprawdzenia kontroli procesu.

I. Gdy IPP na linii obserwuje zanieczyszczenie kałowe, zanieczyszczenie treścią pokarmową i mlekiem na tuszach podczas ostatecznego badania tusz, musi przestrzegać instrukcji zawartych w [Dyrektywie FSIS 6420.2](#), *Weryfikacja Procedur Kontroli Materiału Kałowego, Treści Pokarmowej i Mleka w Operacjach Uboju*.

ROZDZIAŁ IV – PROCEDURY BADANIA POUBOJOWEGO (9 CFR 310.1 (a)) DLA CIELĄT (CIEŁĘCINA Z MŁODYCH CIELAKÓW, CIEŁĘCINA Z CIELAKÓW KARMIONYCH POKARMEM SZTUCZNYM I CIEŁĘCINA Z CIELAKÓW NIE KARMIONYCH POKARMEM SZTUCZNYM)

I. OSKÓROWANE TUSZE

A. W celu zbadania głowy cielaka, IPP ma za zadanie:

1. Obserwować powierzchnię głowy;
2. Naciąć i obserwować środkowe węzły chłonne zagardłowe (zarówno lewe jak i prawe); oraz
3. Badać głowę(9 CFR 310.1 (a)) pod kątem:
 - a. Zapalenia, wysięku, obrzęku lub guzów wskazujących na chorobę (9 CFR 311.1);
 - b. Patologii lub nieprawidłowych stanów w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);
 - c. Cyst lub zmian w mięśniach w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35);
 - d. Pasożytów (np. wągrzyca, sarkocystoza) (9 CFR 311.21, 311.23, i 311.25);
 - e. Zanieczyszczenia 9 CFR 310.18(a); oraz
 - f. Możliwego do zidentyfikowania materiału szczególnego ryzyka (SRMs) (9 CFR 310.22) na jadalnych częściach produktu.

B. Kiedy IPP znajduje głowy z oznakami nieprawidłowości lub stanów chorobowych mogących wpływać na dyspozycję tuszy podczas badania poubojowego (9 CFR 310.3), ma za zadanie:

1. Zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub stan zdrowotny jest uogólniony lub jeśli IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości

lub odpowiedniej dyspozycji głowy (9 CFR 310.3 i 500.2). IPP ma za zadanie dołączyć etykiety "zatrzymania" do tusz i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4); oraz

2. Uznać nieprawidłową lub chorą tkankę za niezdatną do spożycia i zweryfikować czy zakład wycina zarażone tkanki jeśli choroba lub stan głowy jest zlokalizowany (9 CFR 310.5 lub 310.8). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu, należy zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę dla dyspozycji weterynaryjnej.

C. Kiedy IPP wykryje zanieczyszczenie (np. sierść, skórę, kanały słuchowe, wargi lub rogi), musi sprawdzić, czy zanieczyszczenia zostały usunięte w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

D. Jeśli zakład nie prezentuje głów, wnętrzności i tusz, które są wolne od zanieczyszczeń, IPP ma za zadanie sprawdzić, czy zakład wytwarza zdrowy produkt przed przekazaniem głowy, wnętrzności i tuszy poprzez zatrzymanie linii. W przeciwnym razie IPP ma za zadanie uznać produkt za niezdatny do spożycia.

E. Kiedy zanieczyszczenie na głowach wciąż się pojawia, świadczy to o nie obchodzeniu się z głowami w sposób systematycznie higieniczny przez zakład, IPP na linii ma za zadanie poinformować IPP poza linią o tym, żeby sprawdzić kontrolę procesu.

II. BADANIE WNETRZNOŚCI CIELAKÓW

A. W celu zbadania wnętrzności cielaka, IPP ma za zadanie:

1. Obserwować i badać palpacyjnie oskrzelowe i śródpiersiowe węzły chłonne płuc, żebrowe (odnoszące się do żeber) powierzchnie płuc (o zakrzywionym wyglądzie) oraz serce;
2. Odwrócić płuca i obserwować wewnętrzne powierzchnie (o płaskim wyglądzie);
3. Obserwować śledzionę;
4. Obserwować i badać palpacyjnie powierzchnię grzbietową wątroby;
5. Obrócić wątrobę, obserwować powierzchnię wewnętrzną i zbadać palpacyjnie węzły chłonne wątrobowe i trzustkowe (Lnn portales); oraz
6. Obserwować żołądek oraz jelita.

B. IPP ma za zadanie – podczas badania żołądków, przełyków i śledzion (9 CFR 310.1(a)) – zbadać:

1. Zapalenia, wysięki, obrzęk lub guzy wskazujące na chorobę (CFR 311.1);
2. Patologie lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);
3. Cysty lub zmiany w mięśniach przełyku w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35);
4. Pasożyty (9 CFR 311.21, 311.23 i 311.25);
5. Zanieczyszczenie (np. treść pokarmowa) (9 CFR 310.18(a));
6. Możliwe do zidentyfikowania SRM-y (9 CFR 310.22) na jadalnych częściach produktu; oraz

7. Bolusy dostarczające leki.

C. IPP ma za zadanie – podczas badania podrobów (serca i płuc) (9 CFR 310.1(a) – zbadać:

1. Zapalenia, wysięki, obrzęki lub guzy wskazujące na chorobę (CFR 311.1);
2. Patologie lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);
3. Cysty lub zmiany w mięśniach w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35);
4. Pasożyty, wągrycę, sarkocystozę (9 CFR 311.21, 311.23, i 311.25); oraz
5. Zanieczyszczenia (np. treść pokarmowa), 9 CFR 310.18(a).

D. IPP ma za zadanie – podczas badania wątroby (9 CFR 310.1(a) – zbadać:

1. Zapalenie, wysięk, obrzęk lub guzy wskazujące na chorobę (9 CFR 311.1);
2. Patologie lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);
3. Pasożyty, zwłaszcza przywry wątrobowe (distomioza) (9 CFR 311.21-311.25);
4. Zanieczyszczenia (np. treść pokarmowa), 9 CFR 310.18(a);
5. Karotenemia, czyli żółto-pomarańczowe przebarwienie wątroby (9 CFR 311.31);
6. Marskość wątroby, kiedy to wątroba degeneruje się i zostaje zastąpiona twardą, lecz włóknistą tkanką łączną;
7. Czerniak (9 CFR 311.13);
8. Wielogniskowa nieropna nekroza z naciekami leukocytów (sawdust), czyli martwicza zmiana w kolorze różowawo-białym do żółto-szarego obserwowana w wątrobie (9 CFR 311.31); oraz
9. Teleangiektazja, kiedy to na wątrobie znajdują się zmiany w kolorze fioletowo-czerwonym do niebieskawo-czarnych (9 CFR 311.31).

E. Kiedy IPP stwierdzi wewnętrzności wskazujące na oznaki nieprawidłowości lub chorób w trakcie przeprowadzania badania poubojowego, ma za zadanie:

1. Zatrzymać wewnętrzności, głowę oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub stan jest uogólniony i ma wpływ na wewnętrzności lub jeśli IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji tusz lub części (9 CFR 310.3). IPP ma za zadanie dołączyć etykiety "zatrzymania" do tusz i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4); oraz
2. Sprawdzić czy zakład wycina zarażone tkanki jeśli choroba lub stan wewnętrzności jest zlokalizowany (9 CFR 310.8). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu, ma za zadanie zatrzymać wewnętrzności, głowę oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej (9 CFR

310.3).

F. Kiedy IPP wykryje zanieczyszczenie (np. treść pokarmowa), należy sprawdzić, czy usuwanie zanieczyszczeń jest przeprowadzone w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

G. Gdy zanieczyszczenie na wnętrznościach i widocznych obszarach tusz w dalszym ciągu powraca w zakresie wskazującym na potencjalną niezdolność zakładu do systematycznego higienicznego obchodzenia się z tuszami lub wnętrznościami, IPP na linii ma za zadanie powiadomić IPP poza linią w celu sprawdzenia kontroli procesu.

III. BADANIE TUSZY CIELAKA

A. W celu zbadania tuszy cielaka, IPP ma za zadanie:

1. Obserwować zewnętrzne i nacięte powierzchnie tuszy;
2. Podnieść przednie nogi i obserwować szyję i ramiona;
3. Obserwować jamy ciała; i
4. Obserwować i badać palpacyjnie wewnętrzne biodrowe węzły chłonne i nerki.

B. IPP ma za zadanie obserwować wszystkie ogony wołowe.

C. IPP ma za zadanie zbadać następujące nieprawidłowości (9 CFR 310.1(a)):

1. Zapalenia, wysięki, obrzęki lub guzy wskazujące na chorobę (CFR 311.1);
2. Patologie lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);
3. Cysty lub zmiany w mięśniach w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.1);
4. Pasożyty (9 CFR 311.21, 311.23 i 311.25);
5. Zanieczyszczenia (np. materiał kałowy, mocz, treść pokarmowa, żółć, brud, sierść, mleko i ciała obce) (9 CFR 310.18(a)); oraz
6. Możliwe do zidentyfikowanie SRM-y (9 CFR 310.22) na jadalnych częściach produktu.

D. Kiedy IPP odkryje tusze wskazujące na oznaki nieprawidłowości lub chorób w trakcie przeprowadzania badania poubojowego (9 CFR 310.3), ma za zadanie:

1. Zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub stan jest uogólniony i ma wpływ na większą część tuszy; lub jeśli IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji tusz lub części (9 CFR 310.3). IPP dołączy etykiety " zatrzymania" do tusz i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4); oraz

2. Uzna nieprawidłową lub chorą tkankę za niezdatną do spożycia i sprawdzi czy zakład wycina zarażone tkanki jeśli choroba lub stan tuszy jest zlokalizowany (9 CFR 310.8). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu zdrowotnego, należy zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę dla dyspozycji weterynaryjnej (9 CFR 310.3).

E. Kiedy IPP wykryje zanieczyszczenie (np. materiał kałowy, mocz, treść pokarmowa, żółć, brud, sierść, mleko i ciała obce), należy sprawdzić, czy zanieczyszczenie jest usunięte w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

F. Gdy zanieczyszczenie na tuszach inne niż kałowe, treść pokarmowa i mleko w dalszym ciągu powraca w zakresie wskazującym na potencjalną niezdolność zakładu do systematycznego higienicznego obchodzenia się z tuszami, IPP na linii ma za zadanie powiadomić IPP poza linią w celu weryfikacji kontroli procesu.

G. Gdy IPP na linii obserwuje zanieczyszczenie odchodami, treścią pokarmową i mlekiem na tuszach podczas końcowej inspekcji tusz, musi przestrzegać instrukcji zawartych w instrukcji w [Dyrektywie FSIS 6420.2](#).

IV. BADANIE NIEOSKÓROWANEJ TUSZY (9 CFR 310.10)

A. W celu zbadania nieoskórowanej tuszy, IPP ma za zadanie:

1. Obserwować skórę zwierzęcą; oraz
2. Badać palpacyjnie plecy.

B. Po oskórowaniu tusz na zimno w chłodni, IPP ma za zadanie dokonać oględzin tusz pod kątem zmian wywołanych iniekcją, ciałami obcymi, pasożytami, sińcami lub inną patologią niewykrywalną kiedy skóra jest wciąż na tuszy. Z tego powodu nieoskórowane cielęta nie mogą wejść do sprzedaży lub posiadać znaku inspekcji.

C. IPP ma za zadanie szukać zanieczyszczeń lub stanów pasożytniczych (np. larw i innych nieprawidłowości).

D. IPP ma za zadanie obserwować wszystkie ogony wołowe.

E. IPP ma za zadanie zbadać następujące nieprawidłowości (9 CFR 310.1(a)):

1. Zapalenia, wysięki, obrzęki lub guzy wskazujące na chorobę (CFR 311.1);
2. Patologie lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);
3. Cysty lub zmiany w mięśniach w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.1);
4. Pasożyt (9 CFR 311.21, 311.23 i 311.25);
5. Zanieczyszczenia (np. materiał kałowy, mocz, treść pokarmowa, żółć, brud, sierść, mleko i ciała obce) (9 CFR 310.18(a)); oraz
6. Możliwe do zidentyfikowanie SRM-y (9 CFR 310.22) na jadalnych częściach produktu.

F. Kiedy IPP stwierdzi tusze wskazujące oznaki nieprawidłowości lub chorób w trakcie przeprowadzania badania poubojowego (9 CFR 310.3), ma za zadanie:

1. Zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub stan jest uogólniony i ma wpływ na większą część tuszy; lub jeśli IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji tusz lub części (9 CFR 310.3). IPP dołączy etykiety „zatrzymania” do tusz i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4); oraz
2. Uzna nieprawidłową lub chorą tkankę za niezdatną do spożycia i sprawdzi czy zakład wycina zakażone tkanki jeśli choroba lub stan zdrowotny tuszy jest zlokalizowany (9 CFR 310.8). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu, należy zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę dla dyspozycji weterynaryjnej (9 CFR 310.3).

G. Kiedy IPP wykryje zanieczyszczenie (np. materiał kałowy, mocz, treść pokarmowa, żółć, brud, sierść, mleko i ciała obce), należy sprawdzić, czy zanieczyszczenia zostały usunięte w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

H. Gdy zanieczyszczenie na tuszach inne niż kał, treść pokarmowa i mleko w dalszym ciągu powraca w zakresie wskazującym na potencjalną niezdolność zakładu do systematycznego higienicznego obchodzenia się z tuszami, IPP na linii ma za zadanie powiadomić IPP poza linią w celu sprawdzenia kontroli procesu.

I. Gdy IPP na linii obserwuje zanieczyszczenie odchodami, treścią pokarmową i mlekiem na tuszach podczas końcowej inspekcji tusz, musi przestrzegać instrukcji zawartych w instrukcji w [Dyrektywie FSIS 6420.2](#).

V. BADANIE DUŻYCH (LUB CIĘŻKICH) CIELAKÓW

IPP przeprowadza badanie dużych (lub ciężkich) cielaków, jak opisano w odniesieniu do bydła i do tego, co należy badać oraz działań, jakie należy podjąć podczas badania cieląt po uboju.

ROZDZIAŁ V – PROCEDURY BADANIA POUBOJOWEGO (9 CFR 310.1(a)) DLA JAGNIĘCINY

I. BADANIE WNĘTRZNOŚCI JAGNIĄT

A. Tusza młodej owcy lub jagnięcia (owczego) spełnia następujące kryteria: spisana dokumentacja, że osobnik ma mniej niż 14 miesięcy lub obecność chrząstkowej części podudzia (nasada kości) odsiebnej kości śródreza każdej z nóg przednich.

B. W celu badania jagnięcia, IPP ma za zadanie:

1. Obserwować wnętrzności przednie, przełyk, krezkowe węzły chłonne oraz łąj sieciowy;
2. Obserwować przewód żółciowy i zawartość oraz wydobyć woreczek żółciowy;

3. Obserwować i badać palpacyjnie wątrobę (obie strony) oraz żebrowe (odnoszące się do żeber) powierzchnie płuc (o zakrzywionym wyglądzie);

UWAGA: Znalezienie tasiemca w przewodzie żółciowym może wskazywać na plagę tasiemców w gruczole trzustkowym. Zakład przedstawia wątrobę z naciętym przewodem żółciowym.

4. Badać palpacyjnie oskrzelowe oraz śródpiersiowe węzły chłonne;

5. Obserwować wewnętrzne powierzchnie płuc.

6. Obserwować i badać palpacyjnie serce; oraz

7. Przebadać gruczoły trzustkowe pod kątem zdrowia, jeśli zakład zostawia gruczoł do celów jadalnych.

C. IPP ma za zadanie – podczas badania żołądków, przełyków i śledzion (9 CFR 310.1(a)) – zbadać:

1. Zapalenia, wysięki, obrzęki lub guzy wskazujące na chorobę (CFR 311.1);

2. Patologie lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);

3. Cysty lub zmiany w mięśniach przełyku w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35);

4. Pasożyty (9 CFR 311.21, 311.23, and 311.25); oraz

5. Zanieczyszczenia (np. treść pokarmowa) (9 CFR 310.18(a));

D. IPP ma za zadanie – podczas badania podrobów (serca i płuc) (9 CFR 310.1(a)) – zbadać:

1. Zapalenia, wysięki, obrzęki lub guzy wskazujące na chorobę (CFR 311.1);

2. Patologie lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);

3. Cysty lub zmiany w mięśniach w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35);

4. Pasożyty, wągrycę, sarkocystozę (9 CFR 311.21, 311.23, and 311.25); oraz

5. Zanieczyszczenia (np. treść pokarmowa), 9 CFR 310.18(a).

E. IPP ma za zadanie – podczas badania wątroby (9 CFR 310.1(a)) – zbadać:

1. Zapalenie, wysięk, obrzęk lub guzy wskazujące na chorobę (9 CFR 311.1);

2. Patologie lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);

3. Pasożyty, zwłaszcza przywry wątrobowe (motylca wątrobowa) (9 CFR 311.21-311.25);

4. Zanieczyszczenia (np. treść pokarmowa), 9 CFR 310.18(a);

5. Karotenemia, czyli żółto-pomarańczowe przebarwienie wątroby (9 CFR 311.31);

6. Marskość wątroby, kiedy to wątroba degeneruje się i zostaje zastąpiona twardą, lecz włóknistą tkanką łączną;

7. Czerniak (9 CFR 311.13);

8. Wielogniskowa nieropna nekroza z naciekami leukocytów (sawdust), czyli martwicza zmiana w kolorze różowawo-białym do żółto-szarego obserwowana w wątrobie (9 CFR 311.31); oraz

9. Teleangiektazja, kiedy to na wątrobie znajdują się zmiany w kolorze fioletowo-czerwonym do niebieskawo-czarnych (9 CFR 311.31).

F. Kiedy IPP odkryje wnętrzności wskazujące na oznaki nieprawidłowości lub chorób w trakcie przeprowadzania badania poubojowego, ma on za zadanie:

1. Zatrzymać wnętrzności, głowę oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub stan zdrowotny jest uogólniony i ma wpływ na wnętrzności lub jeśli IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji tusz lub części (9 CFR 310.3). IPP ma za zadanie dołączyć etykiety "zatrzymania" do tusz i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4); oraz

2. Sprawdzić, czy zakład przycina zarażone tkanki jeśli choroba lub stan wnętrzności jest zlokalizowany (9 CFR 310.8). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu, należy zatrzymać wnętrzności, głowę oraz tuszę dla dyspozycji weterynaryjnej (9 CFR 310.3).

G. Kiedy IPP wykryje zanieczyszczenie (np. treść pokarmowa), należy sprawdzić, czy usuwanie zanieczyszczeń jest przeprowadzone w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

II. BADANIE GŁOWY TUSZY JAGNIĘCEJ

A. W celu zbadania głowy tuszy jagnięcej, IPP mają za zadanie:

1. Obserwować zewnętrzne powierzchnie tuszy;
2. Obserwować biodrowe, brzuszne, piersiowe jamy ciała;
3. Obserwować śledzionę i nerki; oraz
4. Obserwować, szyję, ramiona i głowę.

B. IPP ma za zadanie zbadać tusze i części (9 CFR 310.1(a)) pod kątem:

1. Zapalenia, wysięku, obrzęku lub guzów wskazujących na chorobę (9 CFR 311.1);
2. Patologii lub nieprawidłowych stanów w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);
3. Cyst lub zmian w mięśniach w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35);

4. Pasożytów (np. wągryzycy, sarkocystozy) (9 CFR 311.21, 311.23, i 311.25); oraz

5. Zanieczyszczeń (np. sierść, skóra, kanały uszne, wargi, rogi, treść pokarmowa), 9 CFR 310.18(a).

C. Kiedy IPP znajduje głowy z oznakami nieprawidłowości lub stanów chorobowych mogących wpływać na dyspozycję tuszy podczas badania poubojowego (9 CFR 310.3), ma za zadanie:

1. Zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub stan zdrowotny jest uogólniony; lub kiedy IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji głowy (9 CFR 310.3 i 500.2). IPP ma za zadanie dołączyć etykiety "zatrzymania" do tusz i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4); oraz

2. Uznać nieprawidłową lub chorą tkankę za niezdatną do spożycia i sprawdzić czy zakład wycina zarażone tkanki jeśli choroba lub stan głowy jest zlokalizowany (9 CFR 310.5 lub 310.8). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu zdrowotnego, należy zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej.

D. Kiedy IPP wykryje zanieczyszczenie (np. sierść, skórę, kanały słuchowe, wargi lub rogi), należy sprawdzić, czy zanieczyszczenia są usunięte w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

A. Jeśli zakład nie prezentuje głów, wnętrzności i tusz, które są wolne od zanieczyszczeń, IPP ma za zadanie zweryfikować, czy zakład wytwarza zdrowy produkt przed przekazaniem głowy, wnętrzności i tuszy poprzez zatrzymanie linii. W przeciwnym razie IPP ma za zadanie uznać produkty za niezdatne do spożycia.

B. Kiedy IPP odkryje tusze wskazujące na oznaki nieprawidłowości lub chorób w trakcie przeprowadzania badania poubojowego (9 CFR 310.3), ma za zadanie:

1. Zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub stan jest uogólniony i dotyczą większości tusz, lub gdy IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniego dysponowania tuszami lub ich częściami (9 CFR 310.3). IPP dołączyć etykiety "zatrzymania" do tusz i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4); oraz

2. Uznać za niezdatną do spożycia nieprawidłową lub chorą tkankę i zweryfikować czy zakład wycina zarażone tkanki jeśli choroba lub stan zdrowotny głowy zostało zlokalizowane (9 CFR 310.5 lub 310.8). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu zdrowotnego, należy zatrzymać wnętrzności, głowę oraz tuszę dla dyspozycji weterynaryjnej (9 CFR 310.3).

C. Zanieczyszczenie (np. materiał kałowy, mocz, treść pokarmowa, żółć, brud, sierść, mleko i ciała obce) (9 CFR 310.18(a));

D. Gdy IPP na linii zauważy zanieczyszczenie odchodami, treścią pokarmową i mlekiem na tuszach podczas końcowej inspekcji tusz, musi przestrzegać instrukcji zawartych w Dyrektywie FSIS 6420.2,

E. IPP za zadanie selektywnie zbadać palpacyjnie zaobserwowane nieprawidłowości i zatrzymać do dyspozycji weterynaryjnej tusze z nieprawidłowościami wymagającymi wycięcia w celu ustalenia

dyspozycji (9 CFR 310.3).

ROZDZIAŁ VI - PROCEDURY BADANIA POUBOJOWEGO (9 CFR 310.1 (a)) DLA OWIEC I KÓZ

I. BADANIE WNĘTRZNOŚCI OWIEC I KÓZ

A. W celu zbadania owiec i kóz IPP musi:

1. Obserwować wnętrzności brzuszne, przełyk, krezkowe węzły chłonne oraz łój sieciowy;
2. Wydobyć woreczek żółciowy i obserwować przecięty przewód żółciowy w kierunku zawartości tasiemca;
3. Obserwować i badać palpacyjnie wątrobę (obie strony);
4. Obserwować i badać palpacyjnie powierzchnię żebrową płuc (które wydają się zakrzywione);
5. Badać palpacyjnie węzły chłonne oskrzelowe i śródpiersiowe;
6. Obserwować brzuszne powierzchnie płuc;
7. Obserwować i badać palpacyjnie serce; i
8. Przebadać gruczoły trzustkowe pod kątem zdrowia, jeśli zakład zostawia gruczoł do celów jadalnych.

UWAGA: Zakład powinien przedstawić wątrobę z naciętym przewodem żółciowym.

B. IPP ma za zadanie - podczas badania żołądków, przełyków i śledzion (9 CFR 310.1(a)) zbadać następujące kwestie:

1. Zapalenie, wysięk, obrzęk lub guzy wskazujące na chorobę (9 CFR 311.1);
2. Patologie lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);
3. Cysty lub zmiany w mięśniach w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35);
4. Pasożyty (9 CFR 311,21, 311,23 i 311,25); i
5. Zanieczyszczenia (np. treść pokarmowa) (9 CFR 310.18 (a)).

C. IPP powinien zbadać następujące rzeczy podczas badania podrobów (serca i płuc) (9 CFR 310.1 (a)):

1. Zapalenie, wysięk, obrzęk lub guzy wskazujące na chorobę (CFR 311.1);
2. Patologia lub nieprawidłowe warunki w węzłach chłonnych (9 CFR 311,1);

3. Torbiele lub żółte, zielone, białe lub czerwone zmiany w mięśniach przelyku (9 CFR 311,23 i 311,35);

4. Pasożyt, wągryca, sarkocystoza (9 CFR 311.21, 311.23, and 311.25); oraz

5. Zanieczyszczenia (np. treść pokarmowa), 9 CFR 310.18(a).

D. W czasie badania wątroby, IPP ma za zadanie zbadać następujące kwestie: (9 CFR 310.1 (a):

1. Zapalenie, wysięk, obrzęk lub guzy wskazujące na chorobę (9 CFR 311.1);

2. Patologie lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);

3. Pasożyty, zwłaszcza przywry wątrobowe (motylca wątrobowa) (9 CFR 311.21-31.25);

4. Zanieczyszczenia (np. treść pokarmowa), 9

5. Karotenemia, czyli żółto-pomarańczowe przebarwienie wątroby (9 CFR 311.31);

6. Marskość wątroby, kiedy to wątroba degeneruje się i zostaje zastąpiona twardą, lecz włóknistą tkanką łączną;

7. Czerniak (9 CFR 311.13);

8. Wielogniskowa nieropna nekroza z naciekami leukocytów (sawdust), czyli martwicza zmiana w kolorze różowawobiałym do żółtoczarnego obserwowana w wątrobie (9 CFR 311.31); oraz

9. Teleangiektazja, kiedy to na wątrobie znajdują się zmiany w kolorze fioletowo-czerwonym do niebieskawo-czarnych (9 CFR 311.31).

E. Kiedy IPP odkryje wnętrzności wskazujące na oznaki nieprawidłowości lub chorób w trakcie przeprowadzania badania poubojowego, ma on za zadanie:

1. Zatrzymać wnętrzności, głowę oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub schorzenie jest uogólnione i ma wpływ na wnętrzności lub jeśli IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji tusz lub części (9 CFR 310.3). IPP ma za zadanie dołączyć etykiety "zatrzymania" do tuszy i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4);

2. Sprawdzić czy zakład przycina zarażone tkanki jeśli choroba lub stan wnętrzności jest zlokalizowany (9 CFR 310.8). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu, należy zatrzymać wnętrzności, głowę oraz tuszę dla dyspozycji weterynaryjnej (9 CFR 310.3).

F. Kiedy IPP wykryje wady zanieczyszczenia (np. treść pokarmowa), musi sprawdzić, czy zanieczyszczenia zostały usunięte w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

II. BADANIE GŁÓW TUSZY OWIEC I KÓZ

A. W przypadku badania głów tuszy owiec i kóz, IPP ma za zadanie:

1. Obserwować zewnętrzne powierzchnie tuszy i jam ciała (miednicy, jamy brzusznej i klatki piersiowej) oraz śledziony;
2. Obserwować i badać palpacyjnie nerki;
3. Obserwować i badać palpacyjnie przedudowe, pachwinowy powierzchowne lub nadsutkowe i podkolanowe węzły chłonne;
4. Badać palpacyjnie tył i boki tuszy;
5. Badać palpacyjnie przedłopatkowe węzły chłonne i ramiona; oraz
6. Unieść przednie kończyny i obserwować, szyję, ramiona i głowę.

B. IPP ma za zadanie zbadać tusze i części (9 CFR 310.1(a)) pod kątem następujących kwestii:

1. Zapalenie, wysięk, obrzęk lub guzy wskazujące na chorobę (9 CFR 311.1);
2. Patologie lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);
3. Cysty lub zmiany w mięśniach w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35);
4. Pasożyty (np. wągrzyca, sarkocystoza) (9 CFR 311.21, 311.23, i 311.25);
5. Zanieczyszczenia (np. sierść, skóra, kanały uszne, wargi, rogi, treść pokarmowa), 9 CFR 310.18(a);

C. Kiedy IPP znajduje głowy z oznakami nieprawidłowości lub stanów chorobowych mogących wpływać na dyspozycję tuszy podczas badania poubojowego (9 CFR 310.3), mają oni za zadanie:

1. Zatrzymać wnętrzności, głowę oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub stan jest uogólniony i ma wpływ na wnętrzności lub jeśli IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji tusz lub części (9 CFR 310.3). IPP ma za zadanie dołączyć etykiety "zatrzymania" do tusz i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4); oraz
2. Uznać za niezdatną do spożycia nieprawidłową lub chorą tkankę i zweryfikować czy zakład przycina zarażone tkanki jeśli choroba lub schorzenie głowy zostaną zlokalizowane (9 CFR 310.5 lub 310.8). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu, należy zatrzymać wnętrzności, głowę oraz tuszę dla dyspozycji weterynaryjnej.

D. Kiedy IPP wykryje zanieczyszczenie (np. sierść, skórę, kanały uszne, wargi, rogi, treść pokarmowa), należy sprawdzić, czy zanieczyszczenia zostały usunięte w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

E. Jeśli zakład nie prezentuje głów, wnętrzności i tusz, które są wolne od zanieczyszczeń, IPP ma za

zadanie zweryfikować, czy zakład wytwarza zdrowy produkt przed przekazaniem głowy, wnętrzności i tuszy poprzez zatrzymanie linii. W przeciwnym razie IPP ma za zadanie uznać produkt za niezdatny do spożycia.

F. Kiedy IPP odkryje tusze wskazujące na oznaki nieprawidłowości lub chorób w trakcie przeprowadzania badania poubojowego (9 CFR 310.3), ma za zadanie:

1. Zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub stan jest uogólniony lub jeśli IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji głowy (9 CFR 310.3 and 500.2). IPP ma za zadanie dołączyć wetykiety "zatrzymania" do tusz i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4); oraz

2. Uznać za niezdatną do spożycia nieprawidłową lub chorą tkankę i zweryfikować czy zakład wycina zarażone tkanki jeśli choroba lub schorzenie głowy zostanie zlokalizowane (9 CFR 310.5 lub 310.8). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu, należy zatrzymać wnętrzności, głowę oraz tuszę dla dyspozycji weterynaryjnej (9 CFR 310.3).

G. Kiedy IPP wykryje zanieczyszczenie (np. materiał kałowy, mocz, treść pokarmową, żółć, brud, sierść, mleko i ciała obce), należy sprawdzić, czy zanieczyszczenia zostały usunięte w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

H. Gdy IPP na linii obserwuje zanieczyszczenie kałowe, treści pokarmowej i mleka na tuszach podczas końcowej inspekcji tusz, musi przestrzegać instrukcji zawartych w Dyrektywie FSIS 6420.2.

I. IPP musi naciąć węzły chłonne, w każdym przypadku, gdy badanie palpacyjne jest niewystarczające do ustalenia braku ropnia, wskazującego na serowate zapalenie węzłów chłonnych i zostawić nacięte węzły tuszy do kontroli końcowej.

ROZDZIAŁ VII - PROCEDURY BADANIA POUBOJOWEGO (9 CFR 310.1 (a)) DLA TRZODY CHLEWNEJ

I. BADANIE GŁÓW TRZODY CHLEWNEJ

A. W przypadku badania trzody chlewnej, IPP ma za zadanie:

1. Obserwować głowę i wycięte powierzchnie;
2. Naciąć i obserwować zuchwowe węzły chłonne; i
3. Obserwować tuszę, gdy jest to wymagane.

B. IPP powinien zbadać głowy (9 CFR 310.1 (a)) pod kątem:

1. Zapalenie, wysięk, obrzęk lub guzy wskazujące na chorobę (9 CFR 311.1);
2. Patologia lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);

3. Cysty lub zmiany w mięśniach w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35);
4. Pasożyty (np. wągrzyca, sarkocystoza) (9 CFR 311.21, 311.23, i 311.25);
5. Zmiany w miejscu wstrzyknięcia; oraz
6. Zanieczyszczenie (np. szczeciną, skórą, kanałami usznymi, wargami, treścią pokarmową, siniakami), 9 CFR 310.18(a);

C. Kiedy IPP znajduje głowę z oznakami nieprawidłowości lub stanów chorobowych mogących wpływać na dyspozycję tuszy podczas badania poubojowego (9 CFR 310.3), mają oni za zadanie:

1. Zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub stan jest uogólniony lub jeśli IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji głowy (9 CFR 310.3 and 500.2). IPP ma za zadanie dołączyć etykiety "zatrzymania" do tuszy i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4);
2. Zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub stan jest uogólniony i ma wpływ na większą część tuszy; lub jeśli IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji tusz lub części (9 CFR 310.3). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu, należy zatrzymać wnętrzności, głowy oraz tuszę dla dyspozycji weterynaryjnej (9 CFR 310.3).

D. Kiedy IPP wykryje zanieczyszczenie (np. szczeciną, skórą, kanałami usznymi lub wargami), należy sprawdzić, czy zanieczyszczenia zostały usunięte w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

E. Jeśli zakład nie prezentuje głów, wnętrzności i tusz, które są wolne od zanieczyszczeń, IPP ma za zadanie zweryfikować, czy zakład wytwarza zdrowy produkt przed przekazaniem głowy, wnętrzności i tuszy poprzez zatrzymanie linii. W przeciwnym razie IPP ma za zadanie uznać produkt za niezdatny do spożycia.

II. BADANIE WNĘTRZNOŚCI TRZODY CHLEWNEJ

A. W celu kontroli wnętrzności trzody hodowlanej, IPP powinien:

1. Obserwować wypatroszoną tuszę, wnętrzności i ścienną powierzchnię śledziony;
2. Obserwować i badać palpacyjnie krezkowe węzły chłonne;
3. Badać palpacyjnie węzły chłonne wątrobowe i trzustkowe (Lnn portales);
4. Obserwować powierzchnię grzbietową płuc i śródpiersiowych węzłów chłonnych;
5. Obserwować oskrzelowe węzły chłonne, później odwrócić płuca i obserwować powierzchnie brzuszne płuc;

6. Obserwować serce i powierzchnię grzbietową wątroby; oraz

7. Obrócić wątrobę i obserwować brzuszną powierzchnię.

B. IPP mają za zadanie obserwować nieciążarne macice i jajniki podczas pozostawiania do użytku spożywczego.

C. IPP ma za zadanie zbadać następujące kwestie podczas kontroli żołądka, przełyku i śledziony (9 CFR 310.1(a)):

1. Zapalenie, wysięk, opuchlizna lub guzy wskazujące na chorobę (CFR 311.1);

2. Patologia lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311,1);

3. Cysty lub zmiany w mięśniach przełyku w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35);

4. Pasożyty (9 CFR 311,21, 311,23 i 311,25); oraz

5. Zanieczyszczenie (np. treścią pokarmową) (9 CFR 310.18(a));

D. IPP powinien skupić się na następujących rzeczach podczas badania podrobów (serca i płuc) (9 CFR 310.1 (a)):

1. Zapalenie, wysięk, opuchlizna lub guzy wskazujące na chorobę (CFR 311.1);

2. Patologia lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311,1);

3. Cysty lub zmiany w mięśniach przełyku w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35);

4. Pasożyt, wągryca, sarkocystoza (9 CFR 311.21, 311.23, and 311.25); oraz

5. a. Zanieczyszczenie (np. treścią pokarmową), 9 CFR 310.18(a).

E. IPP powinien zbadać następujące kwestie podczas badania wątroby (9 CFR 310.1 (a)):

1. Zapalenie, wysięk, opuchlizna lub guzy wskazujące na chorobę (CFR 311.1);

2. Patologia lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);

3. Pasożyty, zwłaszcza przywry wątrobowe (motylca wątrobowa) (9 CFR 311.21-311.25);

4. Zanieczyszczenie (np. treścią pokarmową), 9 CFR 310.18(a);

5. Karotenemia, czyli żółto-pomarańczowe przebarwienie wątroby (9 CFR 311.31);

6. Marskość wątroby, kiedy to wątroba degeneruje się i zostaje zastąpiona twardą, lecz włóknistą tkanką łączną;

7. Czerniak (9 CFR 311.13);

8. Wieloogniskowa nieropna nekroza z naciekami leukocytów (sawdust), czyli martwicza zmiana w kolorze różowawobiałym do żółtoczarnego obserwowana w wątrobie (9 CFR 311.31); i

9. Teleangiektazja, kiedy to na wątrobie znajdują się zmiany w kolorze fioletowo-czerwonym do niebieskawo-czarnych (9 CFR 311.31).

F. Kiedy IPP odkryje wnętrzności ukazujące oznaki nieprawidłowości lub chorób w trakcie przeprowadzania badania poubojowego, ma on za zadanie:

1. Zatrzymać wnętrzności, głowę oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub stan jest uogólniony i ma wpływ na wnętrzności lub jeśli IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji tusz lub części (9 CFR 310.3). IPP ma za zadanie dołączyć etykiety "zatrzymania" do tusz i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4); oraz

2. Sprawdzić czy zakład wycina zakażone tkanki jeśli choroba lub schorzenie wnętrzności jest zlokalizowany (9 CFR 310.8). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub stanu, należy zatrzymać wnętrzności, głowę oraz tuszę dla dyspozycji weterynaryjnej (9 CFR 310.3).

G. Kiedy IPP wykryje zanieczyszczenie (np. treść pokarmowa), należy sprawdzić, czy zanieczyszczenia zostały usunięte w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

III. BADANIE TUSZ TRZODY CHLEWNEJ

A. Przy badaniu tusz trzody chlewnej, IPP ma za zadanie:

1. Obserwować tył tuszy, przy użyciu lustra lub gdy nie ma lustra, obracając tuszę, aby obserwować tył tuszy; i

2. Obserwować przednie części i wnętrze tuszy; następnie chwycić, obrócić i obserwować obie strony nerek.

B. IPP powinien szukać następujących nieprawidłowości (9 CFR 310.1 (a)):

1. Zapalenie, wysięk, opuchlizna lub guzy wskazujące na chorobę (CFR 311.1);

2. Patologia lub nieprawidłowe stany w węzłach chłonnych (9 CFR 311.1);

3. Cysty lub zmiany w mięśniach przelyku w kolorze żółtym, zielonym, białym lub czerwonym (9 CFR 311.23 i 311.35); Pasożyty (9 CFR 311,21, 311,23 i 311,25); i

5. Zmiany w miejscu wstrzyknięcia; i

6. Zanieczyszczenia (np. materiał kałowy, mocz, pokarm, żółć, brud, szczecina, mleko i ciała obce) (9 CFR 310.18 (a)).

C. A. Kiedy IPP odkryje tusze wskazujące na oznaki nieprawidłowości lub chorób w trakcie przeprowadzania badania poubojowego (9 CFR 310.3), ma za zadanie:

1. Zatrzymać głowę, wnętrzności oraz tuszę do dyspozycji weterynaryjnej jeśli choroba lub stan jest uogólniony i wpływa na większość lub jeśli IPP ma pytania dotyczące stanów chorobowych, nieprawidłowości lub odpowiedniej dyspozycji głowy (9 CFR 310.3). IPP ma za zadanie dołączyć etykiety "zatrzymania" do tusz i części możliwie jak najwcześniej (9 CFR 310.4); oraz

2. Uznać za niezdatną do spożycia nieprawidłową lub uszkodzoną tkankę i sprawdzić, czy zakład wycina chore tkanki, jeśli choroba lub stan tuszy jest zlokalizowany (9 CFR 310.8). Jeśli IPP ma jakiegokolwiek wątpliwości lub pytania dotyczące umiejscowienia choroby lub schorzenia, należy zatrzymać wnętrzności, głowę oraz tuszę dla dyspozycji weterynaryjnej (9 CFR 310.3).

D. Kiedy IPP wykryje zanieczyszczenie (np. materiał kałowy, mocz, treść pokarmową, żółć, brud, szczecinę, mleko i ciała obce), należy sprawdzić, czy zanieczyszczenia zostały usunięte w sposób higieniczny (9 CFR 310.18 (a)).

E. Gdy IPP na linii zaobserwuje zanieczyszczenie odchodów, treści pokarmowej i mleka na tuszach podczas końcowego badania tusz, musi przestrzegać instrukcji zawartych w Dyrektywie FSIS 6420.2.

ROZDZIAŁ VIII - IDENTYFIKACJA ZWIERZĄT HODOWLANYCH

I. OGÓLNE

A. IPP powinien mieć świadomość, że zakład jest zobowiązany utrzymywać, w zadowalający sposób, identyfikację każdej tuszy i powiązanych z nią części, aż do zakończenia badania poubojowego (9 CFR 310.2(a)). Istnieje jednak wiele form identyfikacji zwierząt hodowlanych wykorzystywanych podczas badania poubojowego i obejmują one:

1. Identyfikację wszystkich zwierząt hodowlanych niezbędną do przesłедzenia wstecz celem ustalenia producenta, dostawcy lub pochodzenia (np. kolczyki w uszach, przywieszki tylne, implanty lub inne urządzenia identyfikujące, federalne przywieszki tylne itp.) według 9 CFR 310.2 (a) i (b));

2. Dokumentację w formie systemu "listy sporządzanej ręcznie" zapewniającą, że zwierzęta zgłoszone do badania poubojowego zostały przebadane przed ubojem i zostały przekazane do uboju (np. karta transportu) zgodnie z Dyrektywą FSIS 6100.1;

3. Identyfikację poszczególnych tusz i powiązanych części przez zakład aż do zakończenia badania poubojowego (np. Identyfikatory tusz) zgodnie z 9 CFR 310.2 (a); oraz

4. Identyfikację poszczególnych tusz i powiązanych części do zatrzymania przez FSIS. Identyfikację należy ustalić, umieszczając etykiety zatrzymania w USA (9 CFR 310.4).

B. Zakład jest również zobowiązany do zbierania urządzeń służących do identyfikacji zwierząt, jak opisano w 9 CFR 310.2 (b). Oficjalna federalna lub stanowa i nieoficjalna identyfikacja zwierząt hodowlanych jest potrzebna (ale nie ogranicza się do) do:

1. Zidentyfikowania i powiadomienia dostawców tusz zwierząt hodowlanych znalezionych podczas uboju o potencjalnych zagrażających pozostałościach leków. Patrz Dyrektywa FSIS 10,800.1, Procedury pobierania próbek, Badanie i Inne obowiązki dla krajowego programu pozostałości;
2. Utylizacji pojedynczego zwierzęcia lub tusz poddanych ubojowi objętych ograniczeniami (np. Kontrolowany przez FSIS ubój zwierząt gospodarskich z raportowanymi chorobami zwierząt) (np. zwierząt uznanych za reaktory gruźlicy lub brucelozy (TB) w ramach programów likwidacji stad Służby Inspekcji ds. Zdrowia Zwierząt i Roślin - APHIS). Patrz Dyrektywa FSIS 6240.1, Badanie, pobieranie próbek i dyspozycja zwierząt z powodu gruźlicy;
3. Ułatwienia wczesnego wykrywania pochodzenia i zanieczyszczenia związanych z chorobami sprowadzanych z zagranicy zwierząt i innych chorób objętych obowiązkiem sprawozdawczym. Zobacz Dyrektywa FSIS 6000.1; oraz
4. Określanie pochodzenia zwierząt hodowlanych odrzuconych podczas badania przedubojowego przeprowadzanego pod kątem chorób ośrodkowego układu nerwowego (CNS), jak określono w dyrektywie FSIS 10.400.1 - Pobieranie próbek od bydła w ramach bieżącego programu badania pod kątem gąbczastej encefalopatii bydła (BSE).

C. Ponadto 9 CFR 310.2 (b) (4) wskazuje, że FLS może dopuścić każdą alternatywną metodę (która jest skuteczna) zaproponowaną przez przedsiębiorcę zatwierdzonego zakładu do obsługi typów urządzeń służących do identyfikacji zwierząt w celu spełnienia wymagań 9 CFR 310,2 (b).

D. Oceniając alternatywną propozycję zakładu, FLS powinien wziąć pod uwagę pochodzenie (miejsce docelowe kontra sprzedawca, stajnia sprzedaży) i kategorię zwierząt hodowlanych (np. wybrakowane bydło mleczne, cielęta i zwierzę niereagujące na leczenie przeprowadzone w zagrodzie przeznaczonej do przetrzymywania chorych zwierząt) które zostały przedstawione do kontroli i uboju przez zakład.

UWAGA: Ostateczna reguła APHIS (Służba ds. Inspekcji Zdrowia Zwierząt i Roślin): [Traceability for Livestock Moved Interstate \(Identyfikowalność zwierząt hodowlanych, które przemieszczają się między stanami\) \[Tom 78 \(6\), str. 78 \(6\), s. 2040-2075\]](#) została opublikowana 9 stycznia 2013 r. Ta zasada ustanawia minimalne krajowe oficjalne wymagania identyfikacyjne i dokumentacyjne dotyczące identyfikowalności przemieszczających się (między stanami) zwierząt hodowlanych.

II. WERYFIKACJA PRZEPROWADZANA PRZEZ IPP

A. IPP powinien zweryfikować, czy zakład zbiera, obsługuje i konserwuje wszystkie urządzenia służące do identyfikacji zwierząt (tj. oficjalne i nieoficjalne urządzenia do identyfikacji zwierząt) i czy utrzymuje taką identyfikację tusz i części do czasu zakończenia poubojowych badań. Urządzenia identyfikacyjne to:

1. Urzędowe kolczyki USDA (z wyłączeniem urzędowych urządzeń FSIS do identyfikacji zwierząt hodowlanych usuwanych i składowanych na miejscu (9 CFR 309,18):

- a. Urzędowe kolczyki szczepienia (np. Bruceloza);
 - b. Urzędowe stanowo - federalne kolczyki USDA; i
 - c. Urzędowa identyfikacja na podstawie częstotliwości radiowej (RFID) USDA lub inne elektroniczne znaczniki czy przypinki;
2. Urządzenia identyfikacyjne pochodzące od zwierząt gospodarskich importowanych z Kanady (patrz dyrektywa FSIS 9530.1, Przywóz żywego bydła kanadyjskiego, owiec i kóz do Stanów Zjednoczonych) lub Meksyku (patrz dyrektywa FSIS 9700.1, Przywóz żywego bydła z Meksyku do Stanów Zjednoczonych do natychmiastowego uboju):
- a. Znaczniki kanadyjskie;
 - b. Każdy specjalny identyfikator używany w przypadku bydła przywożonego z Meksyku (niebieskie znaczniki) i zgłaszany do uboju; oraz
 - c. Bydło importowane z Meksyku ze znakiem "M" na policzku;
3. Nieoficjalna sprzedaż znaczników:
- a. Rynek zwierząt hodowlanych lub sprzedawane w stodołach znaczniki przywieszane zwierzętom z tyłu; oraz
 - b. Obręcz do uszu; i
4. Nieoficjalna trzoda lub tuczarnia lub inne znaczniki lub urządzenia identyfikacyjne:
- a. Znaczniki w postaci kolczyków od producentów; i
 - b. Znaczniki identyfikacyjne tuczarni.
- C. IPP rejestruje wszelkie numery tatuaży obecne na trzodzie chlewnej wybrane do badania pozostałości chemicznych, jeżeli dla wybranego zwierzęcia nie ma dostępnych innych danych identyfikacyjnych.
- D. IPP powinien weryfikować, raz na miesiąc podczas czynności związanych z ubojem, przestrzeganie wymagań dotyczących identyfikacji żywego inwentarza zawarte w 9 CFR 310.2 podczas wykonywania zaplanowanego w PHIS zadania "Inne zadania badań".
- E. IPP powinien odwoływać się do Dyrektywy FSIS 6100.1, jeżeli zakład dokonuje uboju zwierząt hodowlanych, które nie zostały poddane badaniom przedubojowym, w celu uzyskania dyspozycji.

III. DOKUMENTACJA I EGZEKWOWANIE

IPP powinien udokumentować niezgodność z 9 CFR 310.2 (odnoszącą się do identyfikacji zwierząt hodowlanych) w ramach zadań "Inne wymagania inspekcji". Patrz Dyrektywa FSIS 10,800.1 związana

z odpowiednimi instrukcjami dotyczącymi dokumentowania niezgodności w zakresie wymagań dotyczących identyfikacji zwierząt hodowlanych.

ROZDZIAŁ IX – PRĘDKOŚCI LINII, OBOWIĄZKI KONTROLNE I UPRAWNIENIA DOTYCZĄCE ZMNIEJSZANIA PRĘDKOŚCI LINII UBOJOWEJ

I. OGÓLNE

A. Federalna ustawa dotycząca inspekcji mięsa - FMIA (Federal Meat Inspection Act) przewiduje, że należy przeprowadzić badanie w celu oceny, czy tusze nie są zafałszowane i czy mogą trafić do spożycia przez ludzi (21 U.S.C. 604).

B. Maksymalne prędkości linii ustalone przez FSIS są dozwolone podczas uboju (lub linii patroszenia), gdy istnieją optymalne warunki (9 CFR 310.1 (b) (1)). Kiedy warunki nie są optymalne, wymagana jest regulacja prędkości linii, w celu zapewnienia, że IPP może przeprowadzić badanie poubojowe tusz zwierzęcych.

C. Zadaniem IIC zapewnienie, żeby IPP mógł przeprowadzić badanie poubojowe tusz zwierząt hodowlanych w każdej chwili.

D. IIC mają zwolnić maksymalne dopuszczalne prędkości linii, gdy kontrola procesu uboju nie jest utrzymywana z powodu niespójności w zakresie wielkości, klasy zwierząt, zdrowia, patologii, zanieczyszczenia, higienicznej obróbki poubojowej lub prezentacji tusz (9 CFR 310.1 (b) (1))

II. UPRAWNIENIA I OBOWIĄZKI ODPOWIEDZIALNYCH ICC

A. IIC ma za zadanie przeprowadzać lub przydzielić weryfikacje w celu ustalenia, kiedy nie można odpowiednio przeprowadzić procedur kontrolnych dotyczących obecnej prędkości linii, ze względu na szczególne braki w przygotowaniu tusz lub prezentacji przez zakład przy tej wyższej prędkości; lub ponieważ stan zdrowia poszczególnych zwierząt wskazuje na potrzebę rozszerzenia badania (9 CFR 310.1 (b) (1)). PHV i IIC ma za zadanie zredukować prędkość linii do takiej, w której IPP może przeprowadzić właściwe procedury badania poubojowego.

B. IIC powinien, za pomocą szczegółowej weryfikacji procesu kontroli prędkości linii uboju, wykonywać lub przydzielać czynności weryfikacyjne w celu ustalenia, czy zakładowe procedury uboju i higienicznej obróbki poubojowej kontrolują zanieczyszczenie, które może wpłynąć na zdolność odpowiedzialnych IPP do przeprowadzenia właściwych procedur badań poubojowych.

C. IIC mają stosować i działać w ramach zadania PHIS „Beef Sanitary Dressing” w celu udokumentowania niezgodności, zgodnie z dyrektywą FSIS 6410.1, gdy PHV lub IIC ustalą, że istnieją dowody na to, że powstały warunki niehigieniczne, co uniemożliwiło odpowiednim IPP na linii przeprowadzenie odpowiednich procedur badań poubojowych.

D. IIC mają wykorzystywać zadanie PHIS „Inne wymagania dotyczące inspekcji” do dokumentowania niezgodności tylko wtedy, gdy została przekroczona maksymalna dozwolona prędkość linii; lub gdy szczególne braki w przygotowaniu lub prezentacji tuszy spowodowały, że PHV lub IIC spowolnili prędkość linii. W NR, IIC mają za zadanie opisać wyniki odkryć, które potwierdzają potrzebę

zmniejszenie prędkości linii, powołując się na 9 CFR 310.1 (b) (1):

1. Zmierzyć maksymalną dozwoloną prędkość linii za pomocą metod fizycznych. Maksymalna dozwolona prędkość linii to liczba całkowita. Każdy pomiar prędkości linii, którego wynikiem jest ułamek, należy zaokrąglić w górę; i
2. Ocenic tak szybko jak to możliwe w połączeniu z weryfikacją higienicznej obróbki poubojowej, w stosownych przypadkach, prezentacją i stanem zdrowia partii, gdy IPP na linii zgłosi potencjalne problemy z prezentacją, higieniczną obróbką poubojową, zanieczyszczeniem, patologią lub stanem zdrowia zwierząt.

E. PHV lub IIC jest odpowiedzialny za zapewnienie bezpiecznego środowiska pracy dla IPP.

F. PHV lub IIC mają zgłaszać zagrożenia bezpieczeństwa zgodnie z instrukcjami zawartymi w Dyrektywie FSIS 4791.12, Zgłaszanie i korygowanie zagrożeń zawodowych. W przypadku zaobserwowania znacznego zagrożenia bezpieczeństwa dla IPP, PHV lub IIC mają skontaktować się ze Specjalistą ds. Bezpieczeństwa i Higieny Pracy w FSIS przydzielonym do ich lokalnego okręgu, którego zadaniem jest zbadanie sprawy i podjęcie odpowiednich działań.

G. Jeżeli inspektor jest ranny, przełożeni powinni postępować zgodnie z procedurami określonymi w dyrektywie FSIS 4810.1, dotyczącej *Odszkodowań z tytułu urazów i chorób w miejscu pracy*, oraz istnieje możliwość skontaktowania się z oddziałem ds. Odszkodowań pracowników FSIS w celu uzyskania pomocy bezpośrednio pod numerem 1-800-370-3747.

H. W przypadku stwierdzenia, że istnieje bezpośrednie zagrożenie (np. pożar, eksplozja gazu, wycieki gazu ziemnego, uszkodzona linia amoniaku itp.), PHV lub IIC ewakuuje pracowników FSIS z miejsca pracy (patrz Dyrektywa FSIS 4791.12)

I. PHV i IIC są odpowiedzialni za zapewnienie, żeby każdy IIC na linii był świadomy swoich uprawnień, jak opisano poniżej. PHV lub IIC również regularnie korelują odpowiednie normy Agencji i monitorują wydajność każdego inspektora, aby zapewnić jednolitość procedur i działań kontrolnych.

III. ODPOWIEDZIALNOŚCI I UPRAWNIENIA IPP NA LINII

A. Inspektorzy na linii nie posiadają uprawnień do spowalniania prędkości linii.

B. Aby zapewnić bezpieczeństwo i zdrowie, inspektorzy na linii powinni zatrzymać linię w przypadku niebezpieczeństw wymagających natychmiastowej interwencji. Niektóre przykłady, nie wszystkie, zapobiegają obrażeniom z powodu nieprawidłowego działania zautomatyzowanych łączników, pił lub innego sprzętu lub przypadkowego rozpryskiwania żółci lub płynu do oczu. Inspektorzy FSIS na linii muszą zatrzymać linię, jeśli pracownicy zakładu stwierdzą, że istnieje bezpośrednie zagrożenie.

C. Inspektorzy na linii przydzieleni do zakładu uboju zwierząt hodowlanych mają za zadanie:

1. Powiadomić IIC lub IPP w trybie poza linią, jeśli wykryją tendencje do wzrostu zanieczyszczenia, patologii, choroby lub niewłaściwej prezentacji;

2. Zatrzymać linię zgodnie z Dyrektywą FSIS 6240.1 i Dyrektywą FSIS 6100.1; i

UWAGA: W operacjach związanych ze zwierzętami hodowlanymi może być stosowany system „kolejki bocznej”, który może zmniejszyć potrzebę zatrzymania linii.

3. Zatrzymać linię w czasie, gdy zdolność kontrolera na linii do przeprowadzania pełnego badania poubojowego jest utrudniona przez pomocnika zakładu lub inną osobę z personelu zakładu. IPP powinien zatwierdzić ponowne uruchomienie linii przez zakład.

ROZDZIAŁ X - ALTERNATYWNE METODY PREZENTACJI

I. OGÓLNE

Zakłady zatwierdzone mogą przedstawiać niektóre tusze, części lub organy zwierzęce w sposób inny niż oczekiwany. Alternatywna metoda może spowodować zmniejszenie optymalnej prędkości linii dozwolonej przez FSIS w 9 CFR

310.1. W żadnym wypadku IPP nie może naruszyć wymogu starannego badania poubojowego oraz badania tusz i części zwierząt hodowlanych poddanych ubojowi w zakładach zatwierdzonych (9 CFR 310.1 (a)).

II. PREZENTACJA NEREK

IPP powinien obserwować i zbadać palpacyjnie odsłoniętą nerkę (9 CFR 310.19) Nerki mogą być przedstawiane do badania będąc załączone do tusz na końcowym stanowisku badania tusz; lub na stole przeznaczonym dla wnętrzności (z innymi wnętrznościami).

III. PREZENTACJA OGONA WOŁOWEGO

IPP mają za zadanie obserwować wszystkie ogony wołowe. Ogony wołowe mogą być prezentowane jako:

1. Załączone do tuszy przed usunięciem ogona podczas inspekcji na końcu kolejki;
2. Przypięte do tuszy (jeżeli zostały wcześniej usunięte) podczas inspekcji na końcu kolejki;
3. Z wnętrznościami na stole do wnętrzności; lub
4. Za pomocą innych środków, takich jak ruchoma linia z ogonami.

IV. METODY TWORZENIA PARTII

Odnosi się to do części i narządów nie przedstawionych do badania, takich jak przednie ścięgna i krew oraz do części (lub narządów) przedstawionych do kontroli, takich jak serca, wątroby, nerki itd., które są zbierane z tusz, które są Zatrzymane w USA na końcowym stanowisku badania tusz na potrzeby dyspozycji PHV. IPP powinien zweryfikować, czy:

1. W każdym przypadku, gdy PHV (weterynarz) odrzuca tuszę na dowolnym stanowisku badania poubojowego, pracownik zakładu niezwłocznie przekazuje zarządowi informację o odrzuceniu, a partia

zawierająca części i narządy z tuszy uznanej za niezdatną do spożycia jest usuwana i nie jest używane jako żywność dla ludzi;

2. Dokładność procedur dotyczących pozyskiwania partii zapewnia, że narządy lub części tuszy zostały pomyślnie pozyskane; i

3. Zakład wykonuje swoją procedurę tworzenia partii podczas wykonywania zadania PHIS "Inne wymagania inspekcji"

UWAGA: Nigdy nie było wymogu, aby metoda tworzenia partii miała formę pisemną. Jednak IIC musi zatwierdzić taki program.

V. NIEROZCINANE MOSTKI TUSZ ZWIERZĄT HODOWLANÝCH W ZAKŁADACH UBOJOWÝCH

A. 9 CFR 310.12 określa wymagania prawne dotyczące mostków, które należy przeciąć w każdej tuszy zwierzęcej oraz w narządach wewnętrznych jamy brzusznej i klatki piersiowej, które należy usunąć w celu umożliwienia właściwego zbadania tusz i narządów wewnętrznych. Jednakże niektóre zakłady zatwierdzone dokonujące uboju świń, owiec, kóz lub cieląt mają klientów, którzy wnioskuje, żeby mostek (antrykot), nie był rozcinany podczas uboju w celu upieczenia całej tuszy na różnie przygotowania inną zwyczajową metodą, która wymaga nienaruszono mostka, dzięki czemu można dodać nadzienie.

B. FSIS zezwala na ubój zwierząt gospodarskich bez dzielenia mostka, gdy procedury zakładu są przeprowadzane w sposób higieniczny, a IPP jest w stanie przeprowadzić właściwe badanie poubojowe.

C. Odpowiedzialny inspektor powinien mieć świadomość, że alternatywna metoda prezentacji tusz z nienaruszonym mostkiem nie może zagrażać higienicznej obróbce poubojowej tusz, wymogom zerowej tolerancji ani procedurom badania poubojowego i w żaden sposób ingerować w te badania.

D. W przypadku, gdy zakład zatwierdzony, który dzieli mostki, wnioskuje o ich nierozdzielanie, PHV lub IIC używa następujących kryteriów do oceny wniosku i do podjęcia decyzji o dopuszczeniu lub dalszym dopuszczeniu alternatywnej metody prezentacji, jeżeli:

1. Odpowiedzialni inspektorzy są w stanie dokładnie i prawidłowo zbadać prezentowane tusze i wnętrzości zgodnie z 9 CFR 310.1 (a) oraz instrukcjami IPP w niniejszej dyrektywie;

2. Alternatywna metoda prezentacji nie koliduje z przeprowadzeniem właściwej higienicznej obróbki poubojowej; nie stwarza niehigienicznych warunków (według 9 CFR 416 i 310.18 (a)); i nie zakłóca wizualizacji nerek, zgodnej z wymaganiami 9 CFR 310.19;

3. Zakład wyposażony jest w urządzenia umożliwiające IPP przeprowadzenie właściwego badania poubojowego. Takie urządzenia mogą obejmować, ale nie tylko, odpowiednie oświetlenie do badania wnętrza tuszy, odpowiednie stanowiska badań oraz, w uzasadnionych przypadkach, pomoc przy prezentacji tuszy do badań;

4. Zakład jest w stanie zmniejszyć prędkość linii, o ile zostanie to uznane za konieczne, przez PHV lub

IIC, lub zatrzymać linię, jeżeli IPP uzna to za konieczne, aby umożliwić kompletne badanie tusz i wnętrzości zgodnie z instrukcjami zawartymi w niniejszej dyrektywie; oraz

5. Zakład rozdziela mostek na prośbę IPP, aby rozwiązać obawy związane z uszkodzeniami, stanami patologicznymi lub innymi warunkami, które wymagają podziału mostka w celu prawidłowego przeprowadzenia badania.

E. PHV lub IIC są zobowiązane odrzucić wniosek zakładu o alternatywną metodę prezentacji, gdy zakład nie może spełnić tych kryteriów.

F. Jeśli IPP ustali, że warunki sanitarne nie zostały zachowane lub że skażony produkt zostanie wprowadzony do obrotu, powinien wydać NR i podjąć odpowiednie działania prawne określone w dyrektywie FSIS 5000.1, Weryfikacja systemu bezpieczeństwa żywności zakładu.

UWAGA: FSIS definiuje „roaster pigs” w amerykańskim Narodowym Programie Danych o Pozostałościach (Czerwona książeczka) jako "zwierzęta obojga płci i w każdym wieku wprowadzane do obrotu z niepodzielonym mostkiem i z nienaruszoną głową".

ROZDZIAŁ XI - DOKUMENTACJA DOTYCZĄCA BADANIA POUBOJOWEGO ZWIERZĄT HODOWLANYCH

I. DOKUMENTACJA WYNIKÓW BADAŃ POUBOJOWYCH

A. PHV nie muszą już używać formularza FSIS 6100-14 ("Zapis codziennych dyspozycji") i tygodniowego arkusza podsumowującego w celu przechwycenia urzędowych danych z badania poubojowego. Urzędowe dane z inspekcji poubojowej są rejestrowane w PHIS.

B. PHV (lub IPP) mają wprowadzić dane dotyczące uboju zwierząt hodowlanych oraz dane z badań przedubojowych i poubojowych do PHIS.

C. PHV mają wprowadzać każdą wprowadzoną przez siebie dyspozycję, a zwierzę ma być konkretnie związane z numerem etykiety „Zatrzymany w USA” lub „Podejrzane w USA”. Zwierzęta hodowlane przechodzące przedubojowe badania są związane ze znacznikiem USA ("Czerwony metalowy znacznik").

D. PHV (lub odpowiedzialni inspektorzy) mają wprowadzać dane dotyczące zwierząt gospodarskich poddawanych ubojowi w przeliczeniu na jedną zmianę.

E. Za każdym razem, gdy odpowiedzialny inspektor wprowadza dane dotyczące uboju, ma on wybrać zakład uboju, datę uboju i zmianę, na której należy wprowadzić informacje.

F. PHV mają wprowadzać w PHIS tylko dyspozycje tusz ustalone przez PHV. Tusze te są tuszami, które zostały zdjęte z linii do dyspozycji PHV. PHV lub odpowiedzialni inspektorzy nie mogą wprowadzać do PHIS dyspozycji wydanych przez inspektorów liniowych na części lub na ich wnętrzości w ramach swoich czynności kontrolnych.

G. Szczegółowe instrukcje dotyczące wprowadzania wyników badań poubojowych w odpowiednich

polach można znaleźć w podręczniku użytkownika PHIS.

H. Wprowadzanie danych dotyczących badania poubojowego i usuwania tusz stanowi kontynuację wpisu danych z badania przedubojowego, które znajdują się w niniejszej dyrektywie.

I. Niestandardowe wartości uboju są zgłaszane przez IPP tylko wtedy, gdy są zgłaszane przez zakład do IPP.

J. Weterynarze (PHV) mogą zamieścić w polu tekstowym dowolne informacje dodatkowe dotyczące poubojowej dyspozycji tusz, takie jak znalezione patologie potwierdzające dyspozycje i identyfikację zwierząt.

K. Weterynarze mają możliwość wprowadzenia dyspozycji dla pojedynczej tuszy poprzez wybranie "Dodaj zapis dyspozycji" lub poprzez dodanie wielu zapisów dyspozycji, klikając "Dodaj zapis wielu dyspozycji".

L. Zadaniem PHV jest wprowadzanie liczby pobranych próbek w kierunku brucelozy i gruźlicy. Jest to również strona do gromadzenia informacji na temat badań na BSE.

II. KROKI DO WPROWADZENIA CODZIENNYCH DANYCH NA TEMAT UBOJU ZWIERZĄT HODOWLANYCH

IPP powinien wykonać następujące czynności przy wprowadzaniu codziennych danych dotyczących uboju:

1. Zaloguj się za pomocą strony startowej PHIS;
2. Kliknij "Dyspozycja zwierząt", aby wyświetlić podmenu, a następnie kliknij "Raportowanie zakładu". Na stronie Raportowanie zakładu użytkownik wybiera zakład, dla którego chce wprowadzić lub wyświetlić dane. Tylko zakłady, do których przypisany jest inspektor, pojawią się na liście wyboru zakładu;
3. Następnie użytkownik określa datę, zmianę (w pracy) i typ uboju. Dostępne będą tylko rodzaje zmian i uboju wymienione w ramach przyznania badań. Jeśli wybrany dzień lub zmiana została oznaczona jako "dzień bez uboju", uniemożliwi to wprowadzaniu danych dla tego dnia lub tej zmiany;
4. Po uzupełnieniu danych kliknij "Kontynuuj";
5. Zostanie otwarta "Lista podsumowań klas", a użytkownik może zainicjować wprowadzanie danych dotyczących uboju dnia, klikając link "Dodaj przebadany ubój" lub "Dodaj ubój na zamówienie". Kliknięcie linku "Dodaj przebadany ubój" wyświetli "Informacje o podsumowaniu klasy";
6. Wybierz odpowiednią klasę zwierząt gospodarskich w rozwijanym polu;
7. Kliknij "Dodaj podklasę", aby zarejestrować rejestry i stwierdzenie niezdatności do spożycia według podklasy;
8. Na stronie "Podsumowanie podklas" dodaj liczbę głów, żywą wagę i masę. Sprawdź "Niezgłoszona

waga", jeśli informacje o wadze nie są dostępne;

9. Kliknij "Dodaj zapis dyspozycji", aby dodać dane dyspozycji dla poszczególnych zwierząt, lub kliknij "Dodaj zapis wielokrotnej dyspozycji", aby dodać dane dla wielu zwierząt. Kliknij "Dodaj zapisy dyspozycji", aby otworzyć stronę "Szczegóły zapisów codziennej dyspozycji";

10. Wprowadź podklasę, typ znacznika, numer znacznika, stan zwierzęcia, dyspozycję i informacje na stronie "Szczegóły zapisów codziennych dyspozycji";

11. Kliknij "Zapisz", aby zapisać dane i powrócić do "Podsumowanie Podklasy";

12. Kliknij "Zapisz", aby zapisać i wrócić do "Listy podsumowań klas";

13. Strona "Lista podsumowań klas" podsumuje wprowadzone dotychczas ilości dzienne;

14. Aby wygenerować raport stwierdzenia niezdatności do spożycia, kliknij ikonę "Drukuj" w kolumnie Raport stwierdzenia niezdatności do spożycia;

15. PHIS przedstawi listę znaczników niezdatności do spożycia;

16. Wybierz znaczniki, które chcesz uwzględnić w certyfikacie, i kliknij "Uruchom indywidualny raport" lub "Uruchom skonsolidowany raport". Certyfikat stwierdzenia niezdatności do spożycia zostanie przygotowany;

17. Aby dodać wartości dotyczące uboju na zamówienie Kliknij na "Dodaj ubój na zamówienie" na stronie Listy podsumowań klas. Otworzy się strona "Podsumowanie podklasy";

18. W tym miejscu użytkownik wprowadza dane zbiorcze dotyczące raportu o uboju na zamówienie dla wybranego zakładu, z uwzględnieniem daty i zmiany; oraz

19. Dane te zostaną połączone ze skontrolowanym ubojem na Liście podsumowującej klasy.

III. KROKI, ABY WPROWADZIĆ OKRES BEZ ZABIJANIA (INACZEJ OKRES ZABEZPIECZENIA)

Aby wprowadzić informacje dotyczące "okresu bez zabijania", IPP powinien postępować zgodnie z instrukcjami w podręczniku użytkownika PHIS:

1. Z Menu nawigacyjnego pod "Dyspozycja zwierząt: wybierz "Okres bez zabijania";

2. Na stronie "Okres bez zabijania" wybierz zakład, zmianę roboczą i kliknij "Okres bez badania uboju",

3. Wprowadź datę początkową, końcową i kod powodu; i

4. Zatwierdź "Zapisz".

IV. WYPEŁNIANIE CERTYFIKATU PRZED- I POUBOJOWEJ DYSPOZYCJI OZNAKOWANYCH ZWIERZĄT, FORMULARZ FSIS 6000-13

PHV mają wygenerować i wydrukować certyfikat stwierdzający niezdatność do spożycia, formularz FSIS 6000-13 w PHIS i przedstawić go zarządowi zakładu, gdy zostaną o to poproszeni. Zobacz Podręcznik użytkownika PHIS.

A. Świadectwa niezdatności do spożycia mogą być automatycznie generowane przez PHIS zarówno w przypadku zwierząt przed ubojem jak i po, do wydrukowania i podpisania przez PHV.

B. Parametr raportu niezdatności do spożycia PHIS dla certyfikatów stwierdzających niezdatność do spożycia może być generowany w przypadku wszystkich tusz, co do których stwierdzono niezdatność do spożycia, lub niektórych wybranych tuszach w danym dniu.

C. Parametr raportu niezdatności do spożycia umożliwiają wygenerowanie indywidualnego raportu dla każdego zwierzęcia niezdatnego do spożycia, dzięki wybraniu opcji "Uruchom raport indywidualny lub skonsolidowany raport dla wszystkich zwierząt gospodarskich uznanych za niezdatne do spożycia, wybierając opcję" Uruchom skonsolidowany raport ".

ROZDZIAŁ XII - ANALIZA DANYCH I PYTANIA

I. ANALIZA DANYCH

W rok po wydaniu tej dyrektywy, Urząd ds. Rozwoju Polityki i Programu (OPPD) przeprowadzi analizę skuteczności odpowiednich danych w celu sprawdzenia obszarów zamieszania lub niespójnego stosowania tych instrukcji i określi, czy potrzebne będą przyszłe działania w celu rozwiązania wszelkich zidentyfikowanych problemów.

II. PYTANIA

Pytania dotyczące niniejszej dyrektywy można kierować do pracowników ds. Rozwoju polityki poprzez askFSIS lub telefonicznie pod numerem 1-800-233-3935. Przesyłając pytanie, skorzystaj z zakładki Prześlij pytanie i wprowadź następujące informacje w podanych polach:

Pole Temat: wprowadź dyrektywę 6100.2

Pole Pytanie: Wprowadź swoje pytanie podając jak największą liczbą szczegółów.

Pole Produkt: Wybierz Ogólne zasady badań z menu rozwijanego.

Pole Kategoria: Wybierz Rozporządzenia/Akty wydawane przez agencji z rozwijanego menu.

Polityka regionalna: Wybierz Tylko krajowe (USA) z rozwijanego menu.

Po wypełnieniu wszystkich pól naciśnij przycisk Kontynuuj, a na następnym ekranie naciśnij przycisk

Zakończ Przesyłanie pytania. UWAGA: Aby uzyskać dodatkowe informacje na temat zadawania pytań,

zapoznaj się z Dyrektywą FSIS 5620.1, Korzystanie z funkcji ask FSIS



Asystent administratora
Urząd ds. Rozwoju Polityki i Programu