GYÓGYSZERES TAKARMÁNYOKRA VONATKOZÓ ÁLLATORVOSI RENDELVÉNY AZ (EU) 2019/4 RENDELET 16. CIKK (6) BEKEZDÉSÉNEK ÉS V. MELLÉKLETÉNEK MEGFELELŐEN:

**GYÓGYSZERES TAKARMÁNYOKRA VONATKOZÓ ÁLLATORVOSI RENDELVÉNY**

1. Az állatorvos teljes neve és elérhetőségei, beleértve – ha rendelkezésre áll – a szakmai számot is: ………………………………………………………………………………………………………………………………

……………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

2. A kiállítás dátuma:……………………………………………………………………………………………………………..

A rendelvény egyedi száma:………………………………………………………………………………………………. A rendelvény lejárati ideje (ha az érvényesség ideje rövidebb, mint a 16. cikk (8) bekezdésében említett időszak1):………………………………………………………………………………………. Az állatorvos aláírása vagy azzal egyenértékű elektronikus azonosítási módja:………………………………………………………………………………………………………………………………..

3. Az állattartó teljes neve és elérhetőségei, beleértve – ha van ilyen – a létesítmény azonosító számát is: ………………………………………………………………………………………………………………

……………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

4. Az állatok azonosítása (beleértve a kategóriát, a fajt és a kort is) és száma, vagy adott esetben az állatok súlya: ………………………………………………………………………………………………………………...

……………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

5. A diagnosztizált kezelendő betegség. Az immunológiai állatgyógyászati készítmények vagy az antimikrobiális hatás nélküli parazitaellenes szerek esetében a megelőzendő betegség:

……………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

6. Az állatgyógyászati készítmény vagy készítmények megnevezése (neve és törzskönyvi száma), beleértve a hatóanyag vagy hatóanyagok nevét is: ………………………………………………….

…………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

7. Ha az állatgyógyászati készítményt az (EU) 2019/6 rendelet 107. cikkének (4) bekezdése (metafilaxis), 112., 113. vagy 114. cikke (forgalombahozatali engedélyben foglalt feltételektől eltérő használat) szerint írják fel2, az erre vonatkozó nyilatkozat: ………………………………………….

……………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

8. Az állatgyógyászati készítmény vagy készítmények és hatóanyag vagy hatóanyagok bekeverési aránya (a gyógyszeres takarmány tömegegységhez viszonyított mennyiség):

…………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

9. A gyógyszeres takarmány mennyisége: …………………………………………………………………………………….

10. Használati útmutató az állattartó számára, ideértve a kezelés időtartamát is: …………………

……………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

11. A gyógyszeres takarmány százalékos arányban a napi adagban, vagy a gyógyszeres takarmány mennyisége állatra és napra lebontva:…………………………………………………………………  
………………………………………………………………………………………………………………………………………………

12. Élelmiszer-termelés céljából tartott állatok esetében az élelmezés-egészségügyi várakozási idő, akkor is, ha az nulla: ………………………………………………………………………………………………………………………………………………

13. A megfelelő használat biztosításához szükséges bármilyen figyelmeztetés, beleértve adott esetben az antimikrobiális szerek körültekintő használatát is: ……………………………………..  
……………………………………………………………………………………………………………………………………………….

14. Az élelmiszer-termelés céljából tartott állatok és a prémes állatok esetében: „Ezt a rendelvényt nem lehet újra felhasználni”.

15. A következő megjegyzéseket vagy a gyógyszeres takarmány beszállítója, vagy a telepi keverő tölti ki, értelemszerűen:

- név vagy cégnév és cím: ……………………………………………………………………………………………….

- a kiszállítás vagy a telepi keverés napja: ……………………………………………………………………….

- a gyógyszeres takarmányokra vonatkozó állatorvosi rendelvény ellenében kiszállított gyógyszeres takarmány tételszáma, kivéve a telepi keverők esetében: ………………………….

16. Az állattartónak beszállító vagy a telepi keverő aláírása: …………………………………………………

1Az (EU) 4/2019 rendelet 16. cikk (8) bekezdése értelmében a gyógyszeres takarmányokra vonatkozó állatorvosi rendelvény kiállítás időpontjától számított érvényessége:

* a prémes állatoktól eltérő, nem élelmiszer-termelés céljából tartott állatok esetében legfeljebb hat hónap,
* az élelmiszer-termelés céljából tartott állatok és a prémes állatok esetében legfeljebb három hét,
* antimikrobiális állatgyógyászati készítményeket tartalmazó gyógyszeres takarmányok esetében legfeljebb öt nap.

2(EU) 2019/6 rendelet 107. cikk (4) bekezdése szerint az antimikrobiális állatgyógyászati készítmények csak akkor használhatók metafilaxisra, ha magas a fertőzés vagy a fertőző betegség terjedésének kockázata állatok egy csoportján belül, és ha nem állnak rendelkezésre egyéb megfelelő alternatívák.

„metafilaxis”: gyógyászati készítmény beadása állatok egy csoportjának – miután a csoport egy részében klinikai betegséget diagnosztizáltak – a klinikailag beteg állatok gyógyításának, valamint a betegség a már lehetségesen megfertőzött, a beteg állatokkal szoros kapcsolatban lévő és veszélyeztetett állatokra való átterjedésének visszaszorítása céljával. ((EU) 2019/6 rendelet 4. cikk 15. pont)

(EU) 2019/6 rendelet 112. cikke: Az állatgyógyászati készítmények használata nem élelmiszer-termelő állatok esetében, a forgalombahozatali engedélyben foglalt feltételektől eltérően

(EU) 2019/6 rendelet 113. cikke: Az állatgyógyászati készítmények használata szárazföldi élelmiszer-termelő állatok esetében a forgalombahozatali engedélyben foglalt feltételektől eltérően

(EU) 2019/6 rendelet 114. cikke: Az élelmiszer-termelő víziállatokban történő felhasználásra szánt gyógyászati készítmények

Ha nincs engedélyezett állatgyógyászati készítmény valamely javallat tekintetében, a felelős állatorvos – saját közvetlen, személyes felelőssége mellett és különösen az állat elfogadhatatlan mértékű szenvedésének elkerülése érdekében – az állatot a fenti cikkek alapján a forgalombahozatali engedélyben foglalt feltételektől eltérően kezelheti.