



ÚSTAV ŠTÁTNEJ KONTROLY VETERINÁRNYCH BIOPREPARÁTOV A LIEČIV

Institute for State Control of Veterinary Biologicals and Medicaments

Informácie, ktoré majú byť zahrnuté do veterinárneho predpisu na medikované krmivá, ako sa uvádza v článku 16 ods. 6 nariadenia č. 2019/4 o výrobe, uvádzaní na trh a používaní medikovaných krmív a o zmene nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1831/2003 a zrušení smernice Rady 90/167/EHS

Tento predpis nie je možné znova použiť

VETERINÁRNY PREDPIS NA MEDIKOVANÉ KRMIVO

1. Celé meno a kontaktné údaje veterinára prípadne jeho číslo osvedčenia.
.....
.....
2. Dátum vydania, jedinečné číslo predpisu, dátum skončenia platnosti predpisu (ak je platnosť kratšia, ako sa uvádza v článku 16 ods. 8) a podpis alebo rovnocenná elektronická forma identifikácie veterinára.
.....
.....
3. Celé meno/názov a kontaktné údaje držiteľa zvierat a identifikačné číslo prevádzky, ak existuje.
.....
.....
4. Identifikácia (vrátane kategórie, druhov a veku) a počet zvierat alebo prípadne hmotnosť zvierat.
.....
.....
5. Diagnostikovaná choroba, ktorá sa má liečiť. V prípade imunologických veterinárnych liekov alebo antiparazitík bez antimikrobiálnych účinkov choroba, ktorej sa má predísť.
.....
.....
6. Označenie (názov a číslo registrácie) veterinárneho lieku alebo liekov vrátane názvu účinnej látky alebo látok.
.....
.....
7. Ak je veterinárny liek predpísaný podľa článku 107 ods. 4, článku 112, článku 113 alebo článku 114 nariadenia (EÚ) 2019/6, vyhlásenie v uvedenom zmysle.
.....
.....

Platnosť F117 rev1 od 1.1.2026

8. Miera zapracovania veterinárneho lieku alebo liekov a účinnej látky alebo účinných látok (množstvo na jednotku hmotnosti medikovaného krmiva).
.....
.....
9. Množstvo medikovaného krmiva.
.....
.....
10. Návod na použitie pre držiteľa zvieratá vrátane trvania liečby.
.....
.....
11. Percentuálny podiel medikovaných krmív v dennej dávke alebo množstvo medikovaných krmív na zviera a deň.
.....
.....
12. V prípade zvierat určených na výrobu potravín ochranná lehota, a to aj vtedy, ak sa ochranná lehota rovná nule.
.....
.....
13. Akékoľvek upozornenia potrebné na zabezpečenie riadneho používania vrátane upozornení potrebných na zabezpečenie obozretného používania antimikrobiálnych látok v relevantných prípadoch.
.....
.....
14. V prípade zvierat určených na výrobu potravín a kožušinových zvierat upozornenie „Tento predpis sa nesmie použiť opakovane“.
15. Nasledujúce údaje musí podľa vhodnosti vyplniť dodávateľ medikovaných krmív alebo prevádzkovateľ výroby krmiva pre vlastnú potrebu:
- meno alebo obchodný názov a adresu,
.....
 - dátum dodania alebo výroby krmiva pre vlastnú potrebu,
.....
 - číslo šarže pre medikované krmivo dodané podľa veterinárneho predpisu na medikované krmivo s výnimkou dodávky pre prevádzkovateľa výroby krmiva pre vlastnú potrebu.
.....

16. Podpis dodávateľa držiteľa zvieratá alebo prevádzkovateľa výroby krmiva pre vlastnú potrebu.

.....

Legislatívny rámec: Kapitola IV, článok 16 nariadenia č. 2019/4 o výrobe, uvádzaní na trh a používaní medikovaných krmív a o zmene nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1831/2003 a zrušení smernice Rady 90/167/EHS