

GZ: 74200/21-IV/B/5/07

KUNDMACHUNG

betreffend Leitlinien im Sinne des § 6 Tierarzneimittelkontrollgesetz idgF über die Herstellung von Fütterungsarzneimitteln am landwirtschaftlichen Betrieb

Artikel 1

Gemäß der Tiergesundheitsdienst-Verordnung 2005, BGBI. II Nr. 443/2005, werden nach Anhörung des Beirates "Tiergesundheitsdienst Österreich" die

Leitlinien im Sinne des § 6 Tierarzneimittelkontrollgesetz idgF über die Herstellung von Fütterungsarzneimitteln am landwirtschaftlichen Betrieb:

- 1. Allgemeines
- 2. Dokumentation der Herstellung von Fütterungsarzneimitteln pro hergestellter Mischung (Charge) Variante 1: Futterkomponenten detailliert
- 2a. Dokumentation der Herstellung von Fütterungsarzneimitteln pro hergestellter Mischung (Charge) – Variante 2: Futterkomponenten auf Beiblatt
- 3. Eigenkontrolle der Mischanlage zur Herstellung von FAM
- 4. Formblatt bezüglich "Meldung der Herstellung von Fütterungsarzneimitteln für die eigene Tierproduktion gemäß Tierarzneimittelkontrollgesetz, BGBI. I Nr. 28/2002-Verpflichtungserklärung"
- 5. Beilagen zur Meldung gemäß Z 4: Normtypenblatt Trommelmischer, Schrägmischer, Vertikalmischer

(Version 25.10.2007)

kundgemacht.

Artikel 2

Die Kundmachung GZ 74200/11-IV/B/5/07, veröffentlicht in den AVN 3a/April 2007, vom 25.4.2007 wird hiermit aufgehoben und durch die Kundmachung GZ 74200/21-IV/B/5/07 ersetzt.

Artikel 3

Diese Kundmachung tritt mit Ablauf des Tages der Kundmachung in den "Amtlichen Veterinärnachrichten" in Kraft.

Wien, am 8. November 2007 Für die Bundesministerin Dr. Johann Damoser