



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

K U N D M A C H U N G

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

Artikel 1

Gemäß der Tiergesundheitsdienst-Verordnung 2005, BGBl. 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, BGBl. 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