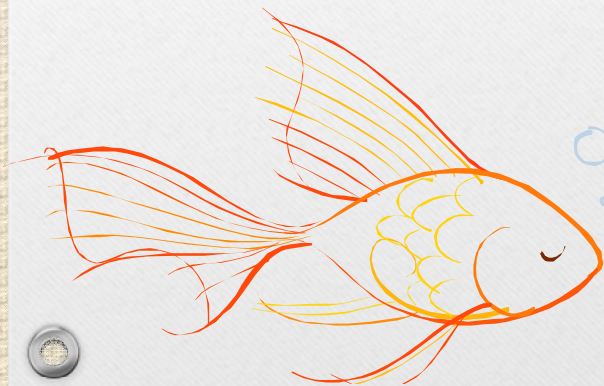


# Środki prawnie dopuszczone do stosowania w zabiegach profilaktycznych oraz leczeniu ryb

---



Główny Inspektorat Weterynarii

Przy stosowaniu leków u ryb niezbędne jest spełnianie następujących warunków (określone przez Hoole i wsp.):

- dokładna identyfikacja czynnika chorobotwórczego,
- wybór odpowiedniego środka leczniczego,
- wybór odpowiedniej metody aplikacji leku (skuteczne leczenie, bezpieczna dla ryb),
- zweryfikowanie wybranej terapii pod kątem zgodności z panującymi w danym kraju przepisami,
- prowadzenie rejestru leczenia ryb i innych metod użytych do zwalczania określonych chorób.

# Ustawa z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne

(Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, z późn. z,m.);



# PRODUKT LECZNICZY

substancja lub mieszanina substancji

- ❖ posiadająca właściwości → zapobiegania lub  
→ leczenia chorób

występujących u  
ludzi lub zwierząt

❖ lub podawana w celu:

- postawienia diagnozy
- przywrócenia, poprawienia, modyfikacji fizjologicznych funkcji organizmu poprzez działanie farmakologiczne, immunologiczne i metaboliczne.

## PRODUKT LECZNICZY WETERYNARYJNY

produkt leczniczy stosowany wyłącznie u zwierząt



# sprawowanie nadzoru

## INSPEKCJA WETERYNARYJNA

- obrót i ilość stosowanych produktów leczniczych weterynaryjnych (GLW, WLW);
- jakość produktów leczniczych weterynaryjnych
- reklama produktów leczniczych weterynaryjnych

## INSPEKCJA FARMACEUTYCZNA

- warunki wytwarzania produktów leczniczych weterynaryjnych
- import produktów leczniczych weterynaryjnych

## NADZÓR NAD OBROTEM I ILOŚCIĄ stosowanych produktów leczniczych weterynaryjnych

Rozporządzenie MRiRW z dnia 22 kwietnia 2008 r. w sprawie nadzoru nad obrotem i ilością stosowanych produktów leczniczych weterynaryjnych (2008/84/511)

Nadzór nad obrotem i ilością stosowanych produktów leczniczych sprawuje **WOJEWÓDZKI LEKARZ WETERYNARII** przy pomocy pracowników wojewódzkiego inspektoratu weterynarii będących lekarzami weterynarii posiadającymi prawo wykonywania zawodu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej  
(wojewódzcy inspektorzy weterynaryjni)

# WOJEWÓDZCY INSPEKTORZY WETERYNARYJNI

przeprowadzają  
**KONTROLE**

w ramach nadzoru nad obrotem i ilością stosowanych produktów leczniczych weterynaryjnych

## **OKRESOWE**

przeprowadzane w celu **zapewnienia przestrzegania wymagań** dotyczących warunków prowadzenia obrotu lub ilości stosowanych produktów

## **DORAŻNE**

przeprowadzane w przypadku zaistnienia **podejrzenia naruszenia warunków** prowadzenia obrotu i ilości stosowanych produktów

## **SPRAWDZAJĄCE**

przeprowadzane w celu stwierdzenia, czy **nieprawidłowości i uchybienia** ujawnione w toku kontroli okresowych i doraźnych zostały usunięte

# DOKUMENTACJA

lekarz weterynarii świadczący usługi lekarsko-weterynaryjne w ramach zakładu leczniczego dla zwierząt jest zobowiązany do prowadzenia dokumentacji w odniesieniu do każdej transakcji dotyczącej produktów leczniczych weterynaryjnych wydawanych z przepisu w postaci:

dokumentacji  
obrotu detalicznego

rozporządzenie MRiRW z dnia 17 października 2008 r. w sprawie sposobu prowadzenia dokumentacji obrotu detalicznego produktami leczniczymi weterynaryjnymi i wzoru tej dokumentacji (2008/200/1236)

dokumentacji  
lekarsko-weterynaryjnej

rozporządzenie MRiRW z dnia 29 września 2011 r. w sprawie zakresu i sposobu prowadzenia dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej i ewidencji leczenia zwierząt oraz wzorów tej dokumentacji i ewidencji (2011/224/1347)



# OBRÓT DETALICZNY

kto ma prawo prowadzić obrót detaliczny produktami leczniczymi weterynaryjnymi?

obróć detaliczny produktami leczniczymi weterynaryjnymi zakupionymi w hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych weterynaryjnych może być prowadzony wyłącznie w ramach działalności

**ZAKŁADU LECZNICZEGO DLA ZWIERZĄT**

ale

poza zakładami leczniczymi dla zwierząt **PRZEDSIĘBIORCY** mogą prowadzić obrót detaliczny produktami leczniczymi weterynaryjnymi **wydawanymi bez przepisu lekarza** po zgłoszeniu do wojewódzkiego lekarza weterynarii na 7 dni przed rozpoczęciem działalności.

## OBRÓT DETALICZNY PRODUKTAMI LECZNICZYMI WETERYNARYJNYMI wydawanymi bez przepisu lekarza

- ✓ kryteria klasyfikacji tych produktów
- ✓ wykaz tych produktów
- ✓ warunki, jakie powinny spełniać  
**PODMIOTY** prowadzące obrót tymi produktami

↓  
powinny:

- posiadać miejsca do sprzedaży lub przechowywania tych produktów:
  - szafy spedycyjne przeznaczone wyłącznie dla tych produktów
  - termometry
  - szafy chłodnicze, gdy tego wymaga ich przechowywanie
- przechowywać te produkty:
  - w oryginalnych opakowaniach zbiorczych lub jednostkowych
  - w ustalonych dla nich warunkach i okresie ważności
- przeprowadzać **minimum 1 raz w roku spis kontrolny stanu magazynowego** tych produktów wraz z odnotowaniem wszelkich niezgodności

określone są w rozporządzeniu MRiRW z dnia 3 kwietnia 2008 r. w sprawie warunków, jakie powinny spełniać podmioty, które prowadzą obrót detaliczny produktami leczniczymi weterynaryjnymi wydawanymi bez przepisu lekarza, kryteriów klasyfikacji tych produktów oraz ich wykazu (2008/63/396)

# PODMIOTY UPRAWNIONE DO ZAKUPU PRODUKTÓW LECZNICZYCH WETERYNARYJNYCH w hurtowniach farmaceutycznych produktów leczniczych weterynaryjnych

rozporządzenie MRiRW z dnia 30 października 2008 r. w sprawie wykazu podmiotów  
uprawnionych do zakupu produktów leczniczych weterynaryjnych w hurtowniach  
farmaceutycznych produktów leczniczych weterynaryjnych (2008/203/1271)

## Podmioty uprawnione do zakupu produktów leczniczych weterynaryjnych w hurtowniach farmaceutycznych produktów leczniczych weterynaryjnych c.d.

podmioty te mają uprawnienia do zakupu plw wydawanych bez przepisu lekarza

- hurtownie farmaceutyczne produktów leczniczych dla zwierząt;
- zakłady lecznicze dla zwierząt;
- apteki ogólnodostępne;
- punkty apteczne;
- przedsiębiorcy (obróć detaliczny produktami leczniczymi weterynaryjnymi wydawanymi bez przepisu lekarza);
- osoby prowadzące gospodarstwa rolne, w których są utrzymywane zwierzęta;
- Wojskowa Inspekcja Weterynaryjna – na potrzeby Sił Zbrojnych RP;
- GIW, WIW, PIW, GriW – na potrzeby realizacji ustawowych zadań;
- szkoły wyższe prowadzące kształcenie na kierunku weterynaria oraz jednostki badawczo-rozwojowe – na potrzeby ich statutowej działalności;
- wytwórcy pasz leczniczych (przysługuje im uprawnienie do zakupu premiksów leczniczych stosowanych do produkcji pasz leczniczych, na podstawie zamówienia wystawionego przez mieszalnię pasz leczniczych, potwierdzonego przez właściwego miejscowo PLW).

# DOKUMENTACJA

lekarz weterynarii świadcząca usługi lekarsko-weterynaryjne w ramach zakładu leczniczego dla zwierząt jest zobowiązany do prowadzenia dokumentacji w odniesieniu do każdej transakcji dotyczącej produktów leczniczych weterynaryjnych wydawanych z przepisu w postaci:

dokumentacji  
obrotu detalicznego

rozporządzenie MRiRW z dnia 17 października 2008 r. w sprawie sposobu prowadzenia dokumentacji obrotu detalicznego produktami leczniczymi weterynaryjnymi i wzoru tej dokumentacji (2008/200/1236)

dokumentacji  
lekarsko-weterynaryjnej

rozporządzenie MRiRW z dnia 29 września 2011 r. w sprawie zakresu i sposobu prowadzenia dokumentacji lekarsko-weterynaryjnej i ewidencji leczenia zwierząt oraz wzorów tej dokumentacji i ewidencji (2011/224/1347)

# PAPIEROWA KSIĄŻKA LECZENIA ZWIERZĄT

Zwierzęta gospodarskie oraz zwierzęta, z których pozyskane tkanki lub produkty są przeznaczone do spożycia przez ludzi

- samokopiujące się kolejno ponumerowane strony;
- oryginał dla posiadacza zwierząt (z nich posiadacz tworzy książkę leczenia zwierząt)

4 części:

- I. nazwa i adres zakładu leczniczego dla zwierząt, imię, nazwisko i adres albo nazwa, siedziba i adres posiadacza zwierzęcia, data i godzina przyjęcia zgłoszenia, data i godzina wykonania czynności lekarsko-weterynaryjnych, oznaczenie strony książki,
- II. nr siedziby stada, opis leczonego zwierzęcia, liczba leczonych zwierząt, rozpoznanie albo wstępne rozpoznanie choroby, zastosowane produkty lecznicze lub nabyte przez posiadacza zwierzęcia produkty lecznicze weterynaryjne lub pasze lecznicze, zabiegi lecznicze lub profilaktyczne, zalecenia,
- III. potwierdzenie nabycia produktu leczniczego weterynaryjnego lub paszy leczniczej,
- IV. wyniki badań uzupełniających.

WZÓR



**KSIĄŻKA LECZENIA ZWIERZĄT GOSPODARSKICH ORAZ ZWIERZĄT, Z KTÓRYCH POZYSKANE TKANKI LUB PRODUKTY SĄ PRZEZNACZONE DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI/EWIDENCJA LECZENIA ZWIERZĄT**

.....

.....

(nazwa i adres zakładu leczniczego)

.....

(podpis i pieczęć lekarza weterynarii)

**I.**

..... zgłoszenie data ..... godz. .... **Nr dokumentu**  
 (nazwa i adres zakładu (imię, nazwisko i adres albo nazwa, siedziba i adres posiadacza zwierzęcia)  
 leczniczego dla zwierząt)

wykonanie czynności lekarsko-weterynaryjnych data ..... godz. ....

...../...../..... (nr kolejnej strony/miesiąc/rok)

**II.**

Lp.	Numer siedziby stada <sup>*)</sup> i opis leczonego zwierzęcia (gatunek, płeć, numer identyfikacyjny, sposób oznakowania, wiek, masa ciała)	Liczba leczonych zwierząt	Rozpoznanie albo wstępne rozpoznanie choroby	Zastosowane u poszczególnych zwierząt produkty lecznicze lub nabyte przez posiadacza zwierzęcia produkty lecznicze weterynaryjne lub pasze lecznicze				Zabiegi lecznicze lub profilaktyczne, zalecenia lekarskie oraz uwagi
				nazwa produktu leczniczego/ produktu leczniczego weterynaryjnego/ paszy leczniczej	nr serii produktu leczniczego lub produktu leczniczego weterynaryjnego	ilość i dawkowanie zastosowanego produktu leczniczego lub ilość, dawkowanie i okres stosowania nabytego produktu leczniczego weterynaryjnego/paszy leczniczej	okres karencji	

**III. Potwierdzenie nabycia produktu leczniczego weterynaryjnego/paszy leczniczej**


Oświadczam, że nabyte produkty lecznicze weterynaryjne/pasze lecznicze zostaną zastosowane zgodnie z zaleceniami lekarza weterynarii

.....  
 (podpis i pieczęć lekarza weterynarii)

.....  
 (podpis posiadacza zwierzęcia)

**IV. Wyniki badań uzupełniających:** .....

<sup>\*)</sup> W przypadku zwierząt znajdujących się w rejestrze zwierząt gospodarskich oznakowanych.

## KSIĄŻKA LECZENIA ZWIERZĄT – papierowa lub elektroniczna

zwierzęta inne niż zwierzęta gospodarskie oraz zwierzęta, z których pozyskane tkanki lub produkty są przeznaczone do spożycia przez ludzi

- nazwa i adres zakładu leczniczego dla zwierząt,
- data rozpoczęcia i zakończenia dokonywania wpisów,
- liczba porządkowa,
- data i godzina wykonania czynności lekarsko-weterynaryjnych,
- imię, nazwisko, adres (nazwa, siedziba, adres) posiadacza zwierzęcia,
- opis leczonego zwierzęcia (gatunek, płeć, rasa, wiek, maść, nr identyfikacyjny, jeśli posiada),
- informacja o przebiegu wizyty:
  - dane z wywiadu lekarskiego,
  - wstępne rozpoznanie choroby,
  - nazwa, ilość, dawkowanie, sposób podania produktu leczniczego lub paszy leczniczej,
  - wynik badania klinicznego i innych badań,
  - zabiegi lecznicze lub profilaktyczne,
  - zalecenia lekarskie.

WZÓR



**KSIĄŻKA LECZENIA ZWIERZĄT INNYCH NIŻ ZWIERZĘTA GOSPODARSKIE ORAZ ZWIERZĘTA, Z KTÓRYCH POZYSKANE TKANKI LUB PRODUKTY SĄ PRZEZNACZONE DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI**

.....

.....  
(nazwa i adres zakładu leczniczego)

Data rozpoczęcia dokonywania wpisów: .....

Data zakończenia dokonywania wpisów: .....

Lp.	Data i godzina wykonania czynności lekarsko-weterynaryjnych	Imię, nazwisko i adres albo nazwa, siedziba i adres posiadacza zwierzęcia	Opis leczonego zwierzęcia (gatunek, płeć, rasa, wiek lub data urodzenia, maść, numer identyfikacyjny, jeżeli posiada)	Informacje o przebiegu wizyty					Podpis i pieczęć lekarza weterynarii <sup>*)</sup>
				dane uzyskane z wywiadu lekarskiego	rozpoznanie albo wstępne rozpoznanie choroby	nazwa, ilość, dawkowanie i sposób podania zastosowanego lub wydawanego na podstawie recepty lekarza weterynarii produktu leczniczego/paszy leczniczej	wynik badań: klinicznego/sekcyjnego/dodatkowych diagnostycznych	zabiegi lecznicze lub profilaktyczne oraz zalecenia lekarskie	

<sup>\*)</sup> Dotyczy książki leczenia zwierząt prowadzonej w postaci papierowej oraz wydruku książki leczenia zwierząt prowadzonej w postaci elektronicznej.

# DOKUMENTACJA

rozporządzenie Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 14 października 2008 r. w sprawie szczegółowych wymagań weterynaryjnych dla prowadzenia działalności w zakresie sektora akwakultury (Dz. U. z 2008 r. Nr 190, poz. 1167)

podmioty prowadzące działalność nadzorowaną w zakresie sektora akwakultury **sporządzają i gromadzą** dokumentację zawierającą informacje dotyczące m.in. przeprowadzonego leczenia.

dokumentację przechowuje się przez **cztery lata** od dnia zaistnienia każdego ze zdarzeń.

# KASKADA

Rozporządzenie MRiRW z dnia 27 listopada 2008 r. w sprawie sposobu postępowania przy stosowaniu produktów leczniczych, w sytuacji gdy brak jest odpowiedniego produktu leczniczego weterynaryjnego dopuszczonego do obrotu dla danego gatunku zwierząt (2008/217/1388)

Gdy brak jest na terytorium RP odpowiedniego produktu leczniczego weterynaryjnego dopuszczonego do obrotu dla danego gatunku zwierząt,

- w drodze wyjątku właściwy lekarz weterynarii,
- na własną odpowiedzialność,

może w konkretnym gospodarstwie,  
w celu uniknięcia niemożliwego do zaakceptowania cierpienia zwierząt,  
stosować następujące produkty lecznicze:



W przypadku gatunków zwierząt, od których pochodzące **tkanki lub produkty nie są przeznaczone do spożycia przez ludzi:**

- produkty lecznicze weterynaryjne, dla których wydano pozwolenie (zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne) do stosowania u **innego gatunku zwierząt lub tego samego gatunku z innym wskazaniem do stosowania,**
- w przypadku braku ww.:
  - produkty lecznicze, dla których wydano pozwolenie do stosowania u ludzi,
  - produkty lecznicze weterynaryjne dopuszczone do obrotu w innym państwie członkowskim UE lub państwie członkowskim EFTA do stosowania u tego samego gatunku zwierząt lub u innego gatunku zwierząt, z tym samym lub innym wskazaniem do stosowania,
- gdy brak ww. produktów leczniczych → produkt leczniczy weterynaryjny, który jest lekiem recepturowym.

**LEK RECEPTUROWY** – w weterynarii → produkt leczniczy sporządzony w aptece na podstawie recepty wystawionej przez lekarza weterynarii

W przypadku gatunków zwierząt, od których pochodzące tkanki lub produkty są przeznaczone do spożycia przez ludzi:

można stosować ww. produkty lecznicze, jednakże jeśli produkty te nie posiadają właściwego okresu karencji, to ustalony okres karencji nie może być krótszy niż:

- 7 dni – mleko i jaja,
- 28 dni – tkanki jadalne pochodzące od ptaków lub ssaków
- dla ryb –  $500 : \text{temperatura wody} = \text{liczba dni}$   
(np.  $500:10^{\circ}\text{C}=50$  dni)

# KATEGORIE STOSOWANIA

rozporządzenie MRiRW z dnia 4 czerwca 2008 r. w sprawie kategorii stosowania produktu leczniczego weterynaryjnego do poszczególnych kategorii stosowania i dostępności (2008/107/683)

1. do podawania wyłącznie przez lekarza weterynarii,
2. do podawania pod nadzorem lekarza weterynarii,
3. do podawania przez właściciela lub opiekuna zwierzęcia.

## 1. produkty lecznicze weterynaryjne do podawania wyłącznie przez lekarza weterynarii

- wydawane z przepisu lekarza (Rp.),
- zawierające środek odurzający lub substancję psychotropową,
- zawierające substancje o działaniu hormonalnym, tyreostatycznym i beta-agonistycznym,
- przy stosowaniu tego produktu lekarz weterynarii stosuje specjalne środki ostrożności,
- został dopuszczony do obrotu na podstawie pozwolenia (Minister ds. zdrowia po spełnieniu określonych warunków przez podmiot),
- jest produktem podawanym w celach leczniczych zgodnie z ustawą o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt.

## 2. produkty lecznicze weterynaryjne do podawania pod nadzorem lekarza weterynarii

- wydawane z przepisu lekarza,
- przeznaczone dla docelowych gatunków zwierząt, których tkanki lub produkty z nich pozyskane są przeznaczone do spożycia przez ludzi,
- są przeznaczone do leczenia lub stosowania w chorobach, które wymagają postawienia wcześniejszej diagnozy lub ich zastosowanie może wywołać efekt zakłócający lub utrudniający dalsze stosowanie produktów w celu postawienia diagnozy lub leczenia,
- są lekami aptecznymi przeznaczonymi dla docelowych gatunków zwierząt, których tkanki lub pozyskane od nich produkty są przeznaczone do spożycia przez ludzi,
- zawierają substancję czynną, stosowaną w produktach dopuszczonych do obrotu na terytorium państw członkowskich UE lub państw członkowskich EFTA, przez okres krótszy niż 5 lat.

3. produkty lecznicze weterynaryjne  
do podawania przez właściciela lub opiekuna zwierzęcia

- wydawane bez przepisu lekarza (OTC)

# PASZE LECZNICZE

**PASZA LECZNICZA** – mieszanina jednego lub kilku dopuszczonych do obrotu, na podstawie przepisów prawa farmaceutycznego, **premiksov leczniczych** z jedną lub kilkoma paszami, przeznaczona, ze względu na swoje właściwości:

- profilaktyczne lub
- lecznicze,

do podawania zwierzętom w formie niezmięnionej.

**PREMIKS LECZNICZY** – weterynaryjny produkt leczniczy, który w wyniku procesu technologicznego został przygotowany w postaci umożliwiającej jego mieszanie z paszą w celu wytworzenia paszy leczniczej.

# ZLECENIE

wprowadzenie do obrotu paszy leczniczej przeznaczonej do obrotu następuje na podstawie zlecenia wystawionego przez lekarza weterynarii świadczącego usługi z zakresu medycyny weterynaryjnej.

Lekarz weterynarii wystawia zlecenie tylko w odniesieniu do konkretnego przypadku chorobowego:

- ❖ **w pięciu egzemplarzach** – w przypadku zwierząt, z których produkty lub od których produkty są przeznaczone do spożycia przez ludzi,
- ❖ **w trzech egzemplarzach** – w przypadku pozostałych zwierząt.

## ZLECENIE JEST WAŻNE

przez okres leczenia zwierząt określony przez lekarza weterynarii w tym zleceniu, z tym że:

- pierwsza partia określonej w zleceniu paszy leczniczej przeznaczonej do obrotu powinna być dostarczona posiadaczowi zwierzęcia w okresie 3 dni od dnia wystawienia zlecenia,
- następne partie są dostarczane posiadaczowi zwierzęcia w zalecanym okresie leczenia, w sposób zapewniający ciągłość leczenia.

# KOPIE ZLECEŃ

1. kopię zlecenia zatrzymuje **lekarz weterynarii, który wystawił zlecenie**. Przechowuje ją przez 3 lata od dnia wystawienia zlecenia. Lekarz weterynarii, który wystawił zlecenie przekazuje posiadaczowi leczonego zwierzęcia, dla którego jest przeznaczona pasza lecznicza przeznaczona do obrotu, oryginał zlecenia i pozostałe kopie (3 lub 1)

Posiadacz zwierzęcia przekazuje wystawiony przez lekarza weterynarii oryginał zlecenia i pozostałe kopie wytwórcy paszy leczniczej przeznaczonej do obrotu.

2. **wytwórca paszy leczniczej przeznaczonej do obrotu**, po wydaniu tej paszy posiadaczowi zwierzęcia:
  - zatrzymuje oryginał zlecenia zawierający część wypełnioną przez lekarza weterynarii i część wypełnioną przez siebie → przechowuje je przez 3 lata od dnia wydania tej paszy,
  - przekazuje po 1 kopii wypełnionych obu części zlecenia:

wytwórca paszy leczniczej przeznaczonej do obrotu przekazuje po 1 kopii wypełnionych obu części zlecenia:

3. **posiadaczowi zwierzęcia**, który przechowuje kopię zlecenia przez 3 lata od dnia wydania przez wytwórcę pasz leczniczych przeznaczonych do obrotu tej paszy.

4. **powiatowemu lekarzowi weterynarii** właściwemu ze względu na miejsce zastosowania paszy leczniczej przeznaczonej do obrotu.  
PLW przechowuje kopie zlecenia przez 3 lata od dnia otrzymania kopii tego zlecenia.

5. **lekarzowi weterynarii, który wystawił zlecenie**, który przechowuje kopię zlecenia przez 3 lata od dnia otrzymania kopii tego zlecenia.

w przypadku zastosowania paszy leczniczej przeznaczonej do obrotu u zwierząt, z których produkty lub od których produkty są przeznaczone do spożycia przez ludzi

# Choroby zakaźne ryb podlegające obowiązkowi zwalczania

- wirusowa posocznica krwotoczna (VHS),
- zakaźna martwica układu krwiotwórczego ryb łososiowatych (IHN),
- zakaźna anemia łososi (ISA),
- zakażenie herpeswirusem koi (KHV)

w przypadku podejrzenia lub stwierdzenia wystąpienia choroby zakaźnej ryb podlegającej obowiązkowi zwalczania wszelkie działania mające na celu zwalczenie tej choroby podejmuje powiatowy lekarz weterynarii.

# SZCZEPIENIA

załącznik nr 4 do ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt (2008/213/1342, ze zm.)

choroby zakaźne zwierząt podlegające **zakazowi szczepień:**

1. wirusowa posocznica krwotoczna ryb łososiowatych (VHS),
2. zakaźna martwica układu krwiotwórczego ryb łososiowatych (IHN),
3. zakaźna anemia łososi (ISA),
4. zakażenie herpeswirusem koi (KHV),
5. epizootyczna martwica układu krwiotwórczego (EHN),
6. zakaźny zespół owrzodzenia (EUS),
7. bonamioza (*Bonamia exitiosa*),
8. bonamioza (*Bonamia ostreae*),
9. marteilioza (*Marteilia refringens*),
10. mikrocytoza (*Microcytos mackini*),
11. perkinsoza (*Perkinsus marinus*),
12. zespół Taura (Taura syndrome),
13. choroba żółtej głowy (Yellowhead disease),
14. zespół WSS (White Spot Syndrome).

z tym, że

**zakaz wykonywania szczepień**

w przypadku chorób zakaźnych zwierząt akwakultury dotyczy wyłącznie stref lub enklaw:



- uznanych za wolne od tych chorób lub
- objętych programem nadzoru nad chorobami zakaźnymi zwierząt akwakultury mającym na celu osiągnięcie przez terytorium Rzeczypospolitej, strefę lub enklawę statusu wolnego od danej choroby zakaźnej.

art. 43 ustawy

DZIĘKUJĘ ZA UWAGĘ

