**Oversigt over Medicated Feed Regulation EC/2019/4:**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Artikel nr.** | **Artikel tekst** | **Hvem har det betydning for?** | **Kommentarer og spørgsmål til FVST? Tilføj gerne.** | **Øvrige retsakter?** | **Øvrige retsakter?**  **– status februar 2020** |
| 16 | Ordinering  2. En dyrlægerecept på et foderlægemiddel må kun udstedes efter en klinisk undersøgelse eller en anden passende vurdering af dyrets eller dyregruppens sundhedstilstand foretaget af en dyrlæge og kun for en diagnosticeret sygdom. 3. Uanset stk. 2 kan der udstedes en dyrlægerecept for foderlægemidler indeholdende immunologiske veterinærlægemidler, også uden at der foreligger en diagnosticeret sygdom.  4. Uanset stk. 2 kan der, hvis det ikke er muligt at bekræfte tilstedeværelsen af en diagnosticeret sygdom, udstedes en dyrlægerecept for foderlægemidler, der indeholder antiparasitære lægemidler uden antimikrobielle virkninger på grundlag af viden om parasitangrebets omfang hos dyret eller gruppen af dyr.  7. En og samme dyrlægerecept på et foderlægemiddel må kun anvendes til en enkelt behandling, bortset fra når det drejer sig om dyr, der ikke anvendes i fødevareproduktionen, som ikke er pelsdyr.  Varigheden af en behandling skal være i overensstemmelse med produktresuméet for det veterinærlægemiddel, der er inkorporeret i foderet, og må, hvis det ikke er angivet, ikke overstige en måned eller to uger, hvis der er tale om foderlægemidler, der indeholder antibiotiske veterinærlægemidler.  10. Dyrlægerecepten på et foderlægemiddel skal: a) være i overensstemmelse med veterinærlægemidlets produktresumé, bortset fra når der er tale om veterinærlægemidler, der er beregnet til anvendelse i overensstemmelse med artikel 112, artikel 113 eller artikel 114 i forordning (EU) 2019/6.  12. Kommissionen kan ved hjælp af gennemførelsesretsakter fastsætte en model for formatet for de oplysninger, der er fastsat i bilag V. Denne model skal også stilles til rådighed i elektronisk udgave. Disse gennemførelsesretsakter vedtages efter undersøgelsesprocedure, jf. artikel 21, stk. 2. | Alle | Recepter på foderlægemidler kan kun udstedes på basis af en diagnose ved en dyrlæge, undt. immunologiske lægemidler og antiparasitære lægemidler (uden antimikrobielle virkninger)  Recepter på foderlægemidler må ikke genanvendes, når der er tale om fødevareproducerende dyr og pelsdyr.  Vi skal have afklaret helt præcist, om mink har forskellig status i denne forordning og i lægemiddelforordningen?  Recepter er gyldige i 3 uger, når der er tale om produktionsdyr og pelsdyr – og op til 6 mdr., når der er tale om andre dyr.  Recepten skal følge produktresumeet bortset fra, hvis kaskadereglen anvendes. | Gennemførelsesretsakt vedr. formatet for recepter – status? |  |
| 17 | Anvendelse af foderlægemidler.  3. Foderlægemidler, der indeholder antimikrobielle veterinærlægemidler, skal anvendes i overensstemmelse med artikel 107 i forordning (EU) 2019/6, undtagen hvad angår nævnte artikels stk. 3, og må ikke anvendes til profylakse. | Alle |  |  |  |
| Bilag V | OPLYSNINGER, DER SKAL VÆRE INDEHOLDT I DYRLÆGERECEPTEN PÅ FODERLÆGEMIDLER, JF. ARTIKEL 16, STK. 6  2. Udstedelsesdato, et unikt receptnummer, receptens udløbsdato (hvis gyldighedsperioden er kortere end den, der er omhandlet i artikel 16, stk. 8), samt underskrift eller tilsvarende identifikation i elektronisk form af dyrlægen.  3. Fulde navn og kontaktoplysninger for dyreholderen og identifikationsnummeret på virksomheden, hvis det findes.  7. Hvis veterinærlægemidlet ordineres i henhold til reglerne i artikel 107, stk. 4, artikel 112, 113 eller 114 i forordning (EU) 2019/6, en erklæring desangående. | Alle | Hvordan sikrer vi, at foderstoffernes og evt. hjemmeblanderes recepter har unikke receptnumre?  Identifikationsnummer for virksomheden – skal det fortolkes som besætningsnummer pga. det nye VetStat?  Vedr. artikel 107 stk. 4 i VMP forordningen: vedrører metafylaktisk anvendelse. Artikel 112-114 er kaskadereglen. |  |  |