

Gesamte Rechtsvorschrift für Tierimpfstoff-Umwidmungsverordnung 2017, Fassung vom 28.01.2025

Langtitel

Verordnung der Bundesministerin für Gesundheit und Frauen über Ausnahmen vom Verbot der Umwidmung von Tierimpfstoffen (Tierimpfstoff-Umwidmungsverordnung 2017)
StF: BGBl. II Nr. 169/2017

Änderung

BGBl. II Nr. 126/2019
BGBl. II Nr. 10/2025

Präambel/Promulgationsklausel

Auf Grund des § 4 Abs. 4 des Tierarzneimittelkontrollgesetzes (TAKG), BGBl. I Nr. 28/2002, zuletzt geändert durch das Bundesgesetz BGBl. I Nr. 36/2008, wird verordnet:

Text

§ 1. Zur Erhaltung der Tiergesundheit dürfen unter Abweichung vom Verbot des § 4 Abs. 4 TAKG bei Vorliegen eines Therapienotstandes von einer Tierärztin/von einem Tierarzt folgende in der **Anlage** genannten Impfstoffe unter Anwendung der Bestimmungen des § 4 Abs. 2 leg.cit. ausnahmsweise angewendet werden.

§ 2. Bei den nach § 1 durchgeführten Impfungen sind folgende Melde- und Dokumentationspflichten einzuhalten:

1. Bei Impfungen die unter Einhaltung der Bestimmungen von § 12 des Tierseuchengesetzes (TSG), RGBl. Nr. 177/1909, zuletzt geändert durch das Bundesgesetz BGBl. I Nr. 160/2016, durchgeführt werden, muss die Dokumentation der Impfungen die individuelle Kennzeichnung des geimpften Tieres gemäß Tierkennzeichnungs- und Registrierungsverordnung, BGBl. II Nr. 291/2009, zuletzt geändert durch BGBl. II Nr. 193/2015, sowie das Datum der Durchführung der Einzelimpfungen beinhalten. Diese Daten sind zeitnah in das elektronische Veterinärregister (VIS) gemäß § 8 TSG einzutragen.
2. Impfungen, die nicht nach § 12 TSG durchgeführt werden, sind von der verantwortlichen Tierärztin/vom verantwortlichen Tierarzt, die bzw. der die Verabreichung des Impfstoffes für die Tiere eines bestimmten Bestandes durchführt, dem Bundesministerium für Gesundheit und Frauen, innerhalb von längstens sechs Wochen nach erfolgter Impfung zu melden. Hiebei sind anzugeben:
 - a) Name und Adresse der verantwortlichen Tierärztin/des verantwortlichen Tierarztes,
 - b) Name und Adresse der Tierhalterin/des Tierhalters der geimpften Tiere,
 - c) Anzahl der geimpften Tiere,
 - d) Grund der Impfung, insbesondere Angaben zu bereits aufgetretenen Erkrankungen,
 - e) Angabe ob es sich um eine Erst- oder eine Auffrischungsimpfung handelt.

§ 3. Diese Verordnung tritt mit dem Tag, welcher der Kundmachung im Bundesgesetzblatt folgt, in Kraft; gleichzeitig tritt die Tierimpfstoff-Umwidmungsverordnung 2015, BGBl. II Nr. 360/2015, außer Kraft.

Anlage

Bezeichnung des Impfstoffs	Anwendung in Österreich ausnahmsweise gestattet für die	Wartezeit	Dokumentationspflichten nach dieser Verordnung
----------------------------	---	-----------	--

	Impfung folgender Tierarten		
BLUEVAC 4, Injektionssuspension für Schafe und Rinder (Hersteller CZ Veterinaria S.A.), zugelassen in Spanien für die Impfung gegen den Serotyp 4 des Blauzungenvirus	Ziegen	0 Tage	§ 2 Z 1
BLUEVAC 8, Injektionssuspension für Schafe und Rinder (Hersteller CZ Veterinaria S.A.), zugelassen für die gesamte EU unter der Zulassungsnummer EU/2/11/122/001-003 für die Impfung gegen den Serotyp 8 des Blauzungenvirus	Ziegen	0 Tage	§ 2 Z 1
BTVPUR, Injektionssuspension für Schafe und Rinder, zugelassen für die gesamte EU unter der Zulassungsnummer EU/2/10/113/001-005 zur aktiven Immunisierung von Schafen und Rindern zu Verhinderung der Virämie und zur Verringerung klinischer Symptome, die durch das Virus der Blauzungenkrankheit der Serotypen 1 oder 4 verursacht werden	Ziegen Camelidae	0 Tage	§ 2 Z 1
COXEVAC, Injektionssuspension für Rinder und Ziegen, zentral zugelassen in der EU für die Impfung gegen von durch Coxiella burnetii verursachte Aborte und zur Verminderung der Ausscheidung des Erregers über die Milch, den Vaginalschleim, die Fäzes und die Plazenta für Rinder und Ziegen	Schafe	0 Tage	§ 2 Z 2
CUBOLAC Policlostridial 7/11 (Hersteller CZ Veterinaria S.A.) zugelassen in Spanien für die Impfung gegen durch Clostridien hervorgerufene Erkrankungen bei Rindern und Schafen	Ziegen	0	§ 2 Z 2
SYLVAZUL BTV Injektionssuspension für Schafe und Rinder (Hersteller Laboratorios Syva S.A.U.) zugelassen für die gesamte EU unter der Zulassungsnummer EU/2/18/231/001-012 für die Impfung gegen den Serotypen 1, 4 und 8 des Blauzungenvirus (Wirkstoff: maximal zwei inaktivierte Serotypen des Blauzungenvirus)	Ziegen	0 Tage	§ 2 Z 1