

Gesamte Rechtsvorschrift für Tiergesundheits-Anpassungsverordnung 2024, Fassung vom 18.12.2024

Langtitel

Verordnung des Bundesministers für Soziales, Gesundheit, Pflege und Konsumentenschutz über die Anwendung von nicht zugelassenen Tierimpfstoffen gegen Tierseuchen (Tierimpfstoff-Anwendungsverordnung 2024 – TI-AV)
StF: BGBl. II Nr. 202/2024

Präambel/Promulgationsklausel

Auf Grund des § 8 Abs. 1 sowie des § 29 Abs. 2 Z 1 und Abs. 3 des Tiergesundheitsgesetzes 2024, BGBl. I Nr. 53/2024, wird verordnet:

Text

Anwendung bestimmter Impfstoffe

§ 1. (1) Die Anwendung der in der **Anlage 1** genannten immunologischen Tierarzneimittel ist in Österreich gemäß Art. 110 Abs. 2 der Verordnung (EU) 2019/6 über Tierarzneimittel, ABl. Nr. L 4 vom 07.01.2019 S. 43, zuletzt geändert durch die delegierte Verordnung (EU) 2023/183, ABl. Nr. L 26 vom 30.01.2023 S. 7, zuletzt berichtigt durch die Berichtigung ABl. Nr. L 151 vom 02.06.2022 S. 74, gestattet.

(2) Die Anwendung der in der **Anlage 2** genannten immunologischen Tierarzneimittel ist in Österreich gemäß Art. 110 Abs. 2 der Verordnung (EU) 2019/6 ausschließlich aufgrund einer behördlichen Anordnung gestattet.

Inkrafttretensbestimmung

§ 2. Diese Verordnung tritt mit dem der Kundmachung im Bundesgesetzblatt folgenden Tag in Kraft.

Anlage 1

Bezeichnung des Impfstoffes	Zulassungsnummer	Zulassungsstaat	Hersteller
Bultavo 3			Boehringer-Ingelheim GmbH
Bluevac-3			CZ Vaccines S.A.U.
Syvazul BTV 3			Laboratorios Syva S.A.

Anlage 2

Bezeichnung des Impfstoffes	Zulassungsnummer	Zulassungsstaat	Hersteller
Anthrax Spore Vaccine	G0112	Republik Südafrika	Onderstepoort Biological Products SOC Ltd. Co.
Anthrax Spore Vaccine	USDA Code: 1011.00 U.S.Vet.License No.188	Kanada	Colorado Serum Company
Lumpyvax (attenuierter Lebendimpfstoff gegen die Lumpy Skin Disease)	G3673	Republik Südafrika	Intervet South Africa (Pty) Ltd.