

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ROLNICTWA I ROZWOJU WSI<sup>1)</sup>

z dnia 31 stycznia 2007 r.

**w sprawie wzoru zlecenia na wprowadzenie do obrotu pasz leczniczych i produktów pośrednich<sup>2)</sup>**

Na podstawie art. 22 ust. 3 ustawy z dnia 22 lipca 2006 r. o paszach (Dz. U. Nr 144, poz. 1045) zarządza się, co następuje:

- <sup>1)</sup> Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi kieruje działem administracji rządowej — rolnictwo, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 lipca 2006 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi (Dz. U. Nr 131, poz. 915).
- <sup>2)</sup> Przepisy niniejszego rozporządzenia wdrażają postanowienia dyrektywy Rady 90/167/WE z dnia 26 marca 1990 r. ustanawiającej warunki przygotowania, wprowadzania do obrotu i użycia pasz leczniczych we Wspólnocie (Dz. Urz. WE L 92 z 07.04.1990, str. 42; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 10, str. 57).

§ 1. Wzór zlecenia na wprowadzenie do obrotu pasz leczniczych i produktów pośrednich jest określony w załączniku do rozporządzenia.

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

Minister Rolnictwa i Rozwoju Wsi: w z. *M. Zagórski*

Załącznik do rozporządzenia Ministra Rolnictwa i Rozwoju Wsi z dnia 31 stycznia 2007 r. (poz. 155)

## WZÓR

## ZLECENIE

A. Część, którą wypełnia lekarz weterynarii	
1. Imię i nazwisko lekarza weterynarii wystawiającego zlecenie, adres zakładu leczniczego dla zwierząt oraz numer wpisu na listę lekarzy weterynarii posiadających prawo wykonywania zawodu	2. Kolejny numer zlecenia
3. Adres właściwego miejscowo dla danego stada zwierząt powiatowego lekarza weterynarii	4. Data wystawienia zlecenia
5. Zlecam zastosowanie paszy leczniczej/produktu pośredniego* dla .....	
(gatunek zwierząt i grupa technologiczna)	
w ilości .....	kg,
(ilość paszy leczniczej/produktu pośredniego* w kg)	
z zastosowaniem premiksu leczniczego .....	
(nazwa premiksu leczniczego)	

6. Liczba zwierząt, dla których jest przeznaczona pasza lecznicza/produkt pośredni*		7. Średni wiek i średnia waga zwierząt, dla których jest przeznaczona pasza lecznicza/produkt pośredni*			
8. Firma posiadacza zwierzęcia, dla którego jest przeznaczona pasza lecznicza/produkt pośredni*, jego siedziba i adres oraz oznaczenie formy prawnej prowadzonej działalności, a w przypadku osoby fizycznej — imię, nazwisko, miejsce zamieszkania i adres					
9. Wskazania lecznicze zastosowania paszy leczniczej		10. Czas podawania paszy leczniczej		11. Okres karencji paszy leczniczej	
12. ** Identyfikacja premiksów leczniczych wchodzących w skład paszy leczniczej/produktu pośredniego*:					
Lp.	a) nazwa premiksu leczniczego, numer serii i data ważności	b) firma wytwórcy premiksu leczniczego, jego siedziba i adres oraz oznaczenie formy prawnej prowadzonej działalności, a w przypadku osoby fizycznej — imię, nazwisko, miejsce zamieszkania i adres	c) numer premiksu leczniczego w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej	d) ilość premiksu leczniczego w paszy leczniczej/produkcie pośrednim*	e) firma dostawcy premiksu leczniczego, jego siedziba i adres oraz oznaczenie formy prawnej prowadzonej działalności, a w przypadku osoby fizycznej — imię, nazwisko, miejsce zamieszkania i adres
13. Rodzaj paszy w paszy leczniczej/produkcie pośrednim*					
14. Procentowy udział paszy leczniczej w dziennej dawce pokarmowej, która odpowiada co najmniej połowie dziennej dawki leczonego zwierzęcia lub, w przypadku przeżuwaczy, zapewniający co najmniej połowę dziennego zapotrzebowania zwierząt na niemineralną mieszankę uzupełniającą					
15. Nazwa kokcydiostatyku stosowanego w paszy bytowej					
16. Podpis posiadacza zwierzęcia, dla którego jest wystawione zlecenie, potwierdzający nazwę kokcydiostatyku stosowanego w paszy bytowej					
17. Wskazania dotyczące stosowania paszy leczniczej: data rozpoczęcia i zakończenia podawania paszy leczniczej, przeciwwskazania, działania uboczne, interakcje z innymi środkami, inne wskazania					
<p>.....</p> <p>(podpis i pieczęć lekarza weterynarii wystawiającego zlecenie)</p>					
<b>B. Część, którą wypełnia wytwórca paszy leczniczej/produktu pośredniego*</b>					
18. Firma wytwórcy paszy leczniczej/produktu pośredniego* jego siedziba i adres oraz oznaczenie formy prawnej prowadzonej działalności, a w przypadku osoby fizycznej — imię i nazwisko oraz miejsce zamieszkania i adres					
19. Data i miejsce wytworzenia paszy leczniczej/produktu pośredniego*		20. Data wydania paszy leczniczej/produktu pośredniego*		21. Okres trwałości paszy leczniczej	

22. Imię i nazwisko osoby kierującej procesem produkcji paszy leczniczej/produktu pośredniego*  ..... (podpis, pieczętka i data)	24. Numer partii wytworzonej paszy leczniczej/produktu pośredniego* pokrywający się z numerem pobranej próby
23. Data i numer wydania przez wojewódzkiego lekarza weterynarii decyzji zatwierdzającej zakład do wytwarzania pasz leczniczych przeznaczonych do obrotu i produktów pośrednich	
25. Potwierdzam wydanie paszy leczniczej/produktu pośredniego* zgodnie ze zleceniem  ..... (podpis osoby upoważnionej do wydania paszy leczniczej/produktu pośredniego*)	

\* Niepotrzebne skreślić.

\*\* Wypełnia nabywca premiksu leczniczego, z wyjątkiem kolumny „d”, którą wypełnia lekarz weterynarii wystawiający zlecenie.