Kopie předpisu musí být uchována po dobu 5 let

Veterinární předpis pro výrobu veterinární autogenní vakcíny

Vyplňte hůlkovým písmem!

|  |  |
| --- | --- |
| **Ošetřující veterinární lékař, který předpis vystavil** Jméno, příjmení, místo podnikání/místo výkonu praxe) |  |
| **Chovatel zvířete, u kterého má být veterinární autogenní vakcína (VAV) použita :** Jméno, příjmení, místo podnikání (fyz. osoba) Název a sídlo (práv. osoba) |  |
| **Adresa a registrační číslo hospodářství, kde má být VAV použita**  |  |
|  **Adresa a registrační číslo hospodářství,** z něhož mají být odebrány antigeny či patogeny pro výrobu VAV, v případě odebrání podle § 71, odst. 5 ZOL se uvede číslo hospodářství a lokality a datum takového odběru |  |
| **Indikace nebo uvedení důvodu použití**  |  |
| **Označení antigenů či patogenů**,ze kterých má být VAV vyrobena |  |
| **Druh a kategorie zvířat,** u nichž bude VAV použita |  |
| **Počet dávek nebo celkové předepsané množství VAV** |  |
| **Zvláštní upozornění, která mají být uvedena na obalu či příbalové informaci VAV** |  |
| **Jméno, příjmení a místo podnikání výrobce VAV, jde-li o fyzickou osobu nebo název a sídlo, jde-li o právnickou osobu** |  |
| **Krajská veterinární správa**, v jejímž obvodu působnosti bude veterinární autogenní vakcína použita |  |
| **Podmínky dodání** (termín, místo apod.) |  |
| **[ ]  JE** **[ ]  NENÍ k dispozici registrovaný veterinární léčivý přípravek** pro danou indikaci |
| **V případě, že je k dispozici:** **Ošetřující veterinární lékař potvrzuje, že informoval ÚSKVBL o nedostatečné účinnosti registrovaného veterinárního léčivého přípravku při řešení aktuální nákazové situace ve výše uvedeném chovu.** |

Datum, razítko a podpis veterinárního lékaře

Poznámka

1)Předpis pro výrobu veterinární autogenní vakcíny vystavuje příslušný ošetřující veterinární lékař ve třech vyhotoveních. Jedno vyhotovení uchovává veterinární lékař, který předpis pro výrobu veterinární autogenní vakcíny předepsal, ostatní dvě vyhotovení předává výrobci veterinární autogenní vakcíny.

Výrobce jedno vyhotovení předpisu pro výrobu veterinární autogenní vakcíny uchovává a jedno vyhotovení předává krajské veterinární správě (spolu s Oznámením o zahájení výroby), v jejímž obvodu působnosti bude veterinární autogenní vakcína použita.

2) Veterinární lékař může požádat výrobce veterinární autogenní vakcíny o zajištění kopií z vyhotovení předpisu pro veterinární autogenní vakcínu za účelem jejich předání podle §9 odstavce 2 vyhlášky č. 25/2020 Sb.; tuto skutečnost uvede veterinární lékař na předpisu pro veterinární autogenní vakcínu. V tomto případě vypracuje veterinární lékař pouze 2 vyhotovení předpisu pro veterinární autogenní vakcínu. Výrobce při pořizování kopií z předaného předpisu pro veterinární autogenní vakcínu zabezpečí, aby údaje na kopiích byly čitelné a beze změn.

3) Otisk razítka obsahuje jméno, případně jména, příjmení a místo podnikání, případně místo výkonu praxe předepisujícího veterinárního lékaře; pokud veterinární lékař vykonává odborné veterinární činnosti jako zaměstnanec fyzické nebo právnické osoby oprávněné vykonávat odborné veterinární činnosti, uvádí se dále jméno, případně jména, příjmení a místo pravidelného poskytování veterinární péče této osoby, jde-li o fyzickou osobu, nebo její název a sídlo, jde-li o právnickou osobu.