

Nařízení Státní veterinární správy

Ústřední veterinární správa Státní veterinární správy jako místně a věcně příslušný správní orgán podle ustanovení § 48 odst. 1 písm. c) zák. č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů (veterinární zákon), ve znění pozdějších předpisů, v souladu s ustanovením § 54 odst. 3 a odst. 4, § 19 odst. 5 a § 17b veterinárního zákona, nařizuje tato

mimořádná veterinární opatření:

Čl. 1

(1) Toto nařízení je určeno uživatelům honiteb vykonávajícím právo myslivosti ve smyslu zákona č. 449/2001 Sb., o myslivosti, ve znění pozdějších předpisů, (dále jen "uživatel honitby").

(2) Uživatelům honiteb se podle ustanovení § 19 odstavce 5 veterinárního zákona stanoví jednotný termín pro použití léčivých přípravků s antiparazitárními účinky u volně žijící spárkaté zvěře na území České republiky (dále jen „antiparazitární přípravky“). Antiparazitární přípravky lze použít v termínu od 19. 2. 2014 do 12. 3. 2014.

Čl. 2

Použití antiparazitárních přípravků v termínu uvedeném v článku I. se povoluje za předpokladu, že je pozitivní výsledek vyšetření na parazity provedený uživatelem honitby podle Přílohy č. 7, Monitoring parazitóz u spárkaté zvěře, Metodiky kontroly zdraví a nařízené vakcinace pro rok 2013 zveřejněné ve Věstníku Ministerstva zemědělství nebo je výsledkem vyšetření ulovené zvěře provedeným a zaznamenaným soukromým veterinárním lékařem nebo proškolenou osobou.

Čl. 3

Uživatel honitby musí neprodleně o použití antiparazitárních přípravků písemně informovat uživatele všech sousedních honiteb a příslušnou krajskou veterinární správu Státní veterinární správy. Informace musí obsahovat minimálně tyto údaje:

- (1) název antiparazitárního přípravku,
- (2) datum použití antiparazitárního přípravku,
- (3) ochrannou lhůtu antiparazitárního přípravku,
- (4) datum uplynutí ochranné lhůty.

Čl. 4

(1) V honitbě, kde byl použit antiparazitární přípravek, a jejích sousedních honitbách se zakazuje do doby uplynutí ochranné lhůty antiparazitárního přípravku používat zvěřinu k lidské spotřebě s výjimkou zvěřiny, která byla vyšetřena na cizorodé látky s negativním výsledkem v laboratoři, které bylo vydáno pro příslušný druh vyšetřování osvědčení o akreditaci.

(2) Laboratorní protokol o výsledku vyšetření podle odstavce 1 musí mít po dobu 6 měsíců k dispozici uživatel honitby; v případě dodávky zvěřiny musí protokol zvěřinu doprovázet do místa, kam byla tato zvěř dodána.

