

# Inhaltsverzeichnis

## **Tierärztliche Hausapotheke/Regelungen zu den mit der Abgabe von Arzneimitteln befassten Personen**

- A 1 Verordnung über tierärztliche Hausapotheken (TÄHAV)
- A 1a Musterberufsordnung der Bundestierärztekammer e.V.
- A 2 Verordnung über die Berufsausbildung zum Tiermedizinischen Fachangestellten/ zur Tiermedizinischen Fachangestellten

## **Doping**

- A 3 Dopingmittel
- A 3.1 Dopingbestimmungen des Hauptverbandes für Traberzucht e.V.
- A 3.2 Dopingbestimmungen im Galopprennsport
- A 3.3 FN Anti-Doping- und Medikamentenkontroll-Regeln für den Pferdesport – ADMR

## **Immobilisation**

- A 4 Immobilisation von Tieren
- A 5 (nicht belegt)
- A 6 (nicht belegt)

## **Leitlinien**

- A 7 Leitlinien für die Tierärztliche Bestandsbetreuung
- A 7.1 Leitlinien für die Durchführung einer „Tierärztlichen Bestandsbetreuung“ in Schweinebeständen
- A 7.2 Leitlinien für die Durchführung einer „Tierärztlichen Bestandsbetreuung“ in Geflügelbeständen
- A 7.3 Leitlinien für die Durchführung einer „Tierärztlichen Bestandsbetreuung“ in Beständen Kleine Wiederkäuer
- A 7.4 Leitlinien für die Durchführung einer „Tierärztlichen Bestandsbetreuung“ in Rinderbeständen
- A 7.5 Leitlinien für die Integrierte Tierärztliche Betreuung von Tierheimen
- A 8 (nicht belegt)
- A 9 Leitlinien für den sorgfältigen Umgang mit antibakteriell wirksamen Tierarzneimitteln – mit Erläuterungen –
- A 10 (nicht belegt)

- A 11 (nicht belegt)
- A 12 Leitlinie der Bundesapothekerkammer zur Qualitätssicherung – Prüfung der Fertigarzneimittel und apothekenpflichtigen Medizinprodukte
- A 12.1 Kommentar zur Leitlinie der Bundesapothekerkammer zur Qualitätssicherung – Prüfung der Fertigarzneimittel und apothekenpflichtigen Medizinprodukte/Arbeitshilfen
- A 13 Orale Anwendung von Tierarzneimitteln im Nutztierbereich über das Futter oder das Wasser
- A 14 Leitlinien der Gesellschaft für Pferdemedizin unter Beteiligung der BTK zur Aufklärungspflicht in der Pferdepraxis
- A 15 Leitlinie Verhinderung der Erregerübertragung durch Blut saugende Vektoren bei Hunden
- A 16 Leitlinien zur Gewinnung, Lagerung, Transport und Verabreichung von Blut und Blutprodukten im Veterinärbereich
- A 17 Leitlinie zur Impfung von Kleintieren
- A 18 Leitlinie zur Impfung von Pferden
- A 19 Verordnung mit lebensmittelrechtlichen Vorschriften zur Überwachung von Zoonosen und Zoonoseerregern (ZoonoseV)

### **Desinfektion**

- A 20 Liste der nach den Richtlinien der DVG geprüften und als wirksam befundenen Desinfektionsmittel für den Tierhaltungsbereich (Handelspräparate) – Hinweis –
- A 21 Liste der nach den Richtlinien des DVG geprüften und als wirksam befundenen Desinfektionsmittel (Handelspräparate, Ausbringungsverfahren nicht geprüft) und Desinfektionsverfahren für den Lebensmittelbereich – Hinweis –
- A 22 Liste der nach den Richtlinien der DVG oder nach DVG-anerkannten Methoden geprüften und als wirksam befundenen Desinfektionsmittel (Handelspräparate) für die Anwendung in der Tierärztlichen Praxis und in Tierheimen – Hinweis –

### **Arzneimittelrechtliche Vorschriften und Bekanntmachungen**

- B 1 Gesetz über den Verkehr mit Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz – AMG) – Auszug –
  - B 1.1 Verordnung (EU) 2019/6 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 11. Dezember 2018 über Tierarzneimittel und zur Aufhebung der Richtlinie 2001/82/EG
-

- B 1.2a Verordnung (EU) 2019/4 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 11. Dezember 2018 über die Herstellung, das Inverkehrbringen und die Verwendung von Arzneifuttermitteln, zur Änderung der Verordnung (EG) Nr. 183/2005 des Europäischen Parlaments und des Rates sowie zur Aufhebung der Richtlinie 90/167/EWG des Rates
- B 1.2b Richtlinie 2010/63/EU des Europäischen Parlaments und des Rates zum Schutz der für wissenschaftliche Zwecke verwendeten Tiere
- B 1.2c Entschließung der im Rat vereinigten Vertreter der Regierungen der Mitgliedstaaten der Europäischen Gemeinschaften vom 24. November 1986 zum Schutz der für Versuche und andere wissenschaftliche Zwecke verwendeten Tiere
- B 1.2d Beschluss der Kommission vom 9. Februar 1990 zur Einsetzung eines Beratenden Ausschusses für den Schutz der für Versuche und andere wissenschaftliche Zwecke verwendeten Tiere
- B 1.2e Verordnung zum Schutz von zu Versuchszwecken oder zu anderen wissenschaftlichen Zwecken verwendeten Tieren (Tierschutz-Versuchstierverordnung – TierSchVersV)
- B 1.3 Mitteilungen der Arzneimittelkommission der Deutschen Tierärzteschaft
- B 1.4 Allgemeine Verwaltungsvorschrift zur Beobachtung, Sammlung und Auswertung von Arzneimittelrisiken (Stufenplan) nach § 63 des Arzneimittelgesetzes (AMG)
- B 1.5 Allgemeine Verwaltungsvorschrift zur Durchführung des Arzneimittelgesetzes (AMGVwV)
- B 1.6 Rückstandsnachweisverfahren und Kontrollmethoden für Tierarzneimittel, 1. Bekanntmachung
- B 1.6a Rückstandsnachweisverfahren und Kontrollmethoden für Tierarzneimittel, 2. Bekanntmachung
- B 1.7 Verordnung über Stoffe mit pharmakologischer Wirkung (PharmStV)
- B 1.8 Leitlinie des Bundesinstituts für Arzneimittel und Medizinprodukte und des Paul-Ehrlich-Instituts zur Bezeichnung von Arzneimitteln
- B 1.9 Allgemeine Verwaltungsvorschrift zur Registrierung homöopathischer Arzneimittel zur Anwendung bei Tieren
- B 1.10 Bekanntmachung einer Begleitbescheinigung für Fütterungsarzneimittel gemäß § 56 Abs. 1 des Arzneimittelgesetzes
- B 2 Verordnung über die Verschreibungspflicht von Arzneimitteln (Arzneimittelverschreibungsverordnung – AMVV)

- B 3 (nicht belegt)
  - B 4 Bezeichnungsverordnung (aufgehoben)
  - B 5 Verordnung über apothekenpflichtige und freiverkäufliche Arzneimittel (AMVerkRV)
  - B 6 Verordnung über Nachweispflichten der Tierhalter für Arzneimittel, die zur Anwendung bei Tieren bestimmt sind (Tierhalter-Arzneimittelanwendungs- und Nachweisverordnung)
  - B 7 (nicht belegt)
  - B 8.1 Richtlinie 91/412/EWG der Kommission vom 23. Juli 1991 zur Festlegung der Grundsätze und Leitlinien der Guten Herstellungspraxis für Tierarzneimittel
  - B 8.2 Richtlinie 90/167/EWG des Rates vom 26. März 1990 zur Festlegung der Bedingungen für die Herstellung, das Inverkehrbringen und die Verwendung von Fütterungsarzneimitteln in der Gemeinschaft
  - B 9 Verordnung über die Anwendung der Guten Herstellungspraxis bei der Herstellung von Arzneimitteln und Wirkstoffen und über die Anwendung der Guten fachlichen Praxis bei der Herstellung von Produkten menschlicher Herkunft (Arzneimittel- und Wirkstoffherstellungsverordnung – AMWHV)
  - B 9.1.1 Leitfaden der Guten Herstellungspraxis – Teil I – Anlage 2 zu § 2 Nr. 3 AMWHV
  - B 9.1.2 Leitfaden der Guten Herstellungspraxis – Teil II – Anlage zu § 2 Nr. 3 AMWHV- Grundlegende Anforderungen für Wirkstoffe zur Verwendung als Ausgangsstoffe für pharmazeutische Produkte der PIC
  - B 9.2 Bekanntmachung über die Sicherheitsanforderungen zur Minderung des Risikos der Übertragung von tierischen transmissiblen spongiformen Enzephalopathien an Arzneimitteln, die unter Verwendung von Materialien bestimmter Tierspezien hergestellt werden
  - B 9.3 Bekanntmachung über den Nachweis der Qualitätsprüfung bei parallelimportierten Arzneimitteln
  - B 9.3.1 Bekanntmachung über die Bestimmungen des Besonderen Mechanismus nach Nummer 2 des Anhangs IV der Beitrittsakte des EU-Beitrittsvertrages vom 16. April 2003 betreffend den Parallelimport von Human- oder Tierarzneimitteln aus den Republiken Estland, Lettland, Litauen, Polen, Slowenien, Ungarn, der Slowakischen Republik oder der Tschechischen Republik in die Bundesrepublik Deutschland
-

- B 9.3.2 Erweiterung der Bekanntmachung über die Bestimmungen des Besonderen Mechanismus nach Nummer 2 des Anhangs IV der Beitrittsakte des EU-Beitrittsvertrages vom 16. April 2003 betreffend den Parallelimport von Human- oder Tierarzneimitteln aus den Republiken Bulgarien, Estland, Lettland, Litauen, Polen, Rumänien, Slowenien, Ungarn, der Slowakischen Republik oder der Tschechischen Republik in die Bundesrepublik Deutschland, um die Bestimmungen des Speziellen Mechanismus nach Anhang IV Nummer 1 der Anlage zum Gesetz vom 14. Juni 2013 zu dem Vertrag vom 9. Dezember 2011 zum Beitritt der Republik Kroatien zur Europäischen Union
- B 9.4 Bekanntmachung über die Zulassung und Registrierung von Tierarzneimitteln [Dimetridazol]
- B 9.4.1 Bekanntmachung über die Zulassung von Tierarzneimitteln – Neue Formulare für den Antrag auf Zulassung, Registrierung, Verlängerung der Zulassung und Anzeige einer Änderung beim Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit
- B 9.5 Bekanntmachung über die Zulassung und Registrierung von Tierarzneimitteln, Abwehr von Arzneimittelrisiken, Stufe II
- B 9.6 Bekanntmachung über die Zulassung und Registrierung von Tierarzneimitteln, Abwehr von Arzneimittelrisiken, Stufe II
- B 9.7 Verordnung zum Verbot der Verwendung bestimmter Stoffe zur Vermeidung des Risikos der Übertragung transmissibler spongiformer Enzephalopathien durch Arzneimittel (Arzneimittel-TSE-Verordnung)
- B 9.8 MPG-TSE-Verordnung (aufgehoben)
- B 9.9 3. Bekanntmachung über die Registrierung, Zulassung und Nachzulassung von Arzneimitteln (Sicherheitsanforderungen an Arzneimittel aus Körperbestandteilen von Rind, Schaf oder Ziege zur Vermeidung des Risikos einer Übertragung von BSE bzw. Scrapie)
- B 9.10 Zugelassene Betriebe zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln gem. § 13 AMG
- B 9.11 Verordnung über Standardzulassungen von Arzneimitteln mit Übersicht zu den hiervon betroffenen Arzneimitteln
- B 9.12 Verordnung über Standardregistrierungen von Arzneimitteln (StandRegV) mit Übersicht zu den hiervon betroffenen Arzneimitteln
- B 10 Verordnung über radioaktive oder mit ionisierenden Strahlen behandelte Arzneimittel (AMRadV)
- B 11 Verordnung über den Großhandel und die Arzneimittelvermittlung (Arzneimittel-handelsverordnung – AM-HandelsV)

- B 12 Verordnung über ein Verbot der Verwendung von Ethylenoxid bei Arzneimitteln
  - B 13 Verordnung über den Nachweis der Sachkenntnis im Einzelhandel mit freiverkäuflichen Arzneimitteln
  - B 14 Verordnung über die Angabe von Arzneimittelbestandteilen
  - B 15 Verordnung über das Verbot der Verwendung bestimmter Stoffe zur Herstellung von Arzneimitteln (Frischzellen-Verordnung)
  - B 16 Bekanntmachung über Zulassung und Registrierung von Tierarzneimitteln
  - B 17 Verordnung über das Verbot der Verwendung von mit Aflatoxinen kontaminierten Stoffen bei der Herstellung von Arzneimitteln (Aflatoxin VerbotsV)
  - B 18 Verordnung zur Anwendung der Arzneimittelprüfrichtlinien, soweit es sich um Arzneimittel handelt, die zur Anwendung bei Tieren bestimmt sind, und zur Ablösung der Allgemeinen Verwaltungsvorschrift zur Anwendung der Tierarzneimittelprüfrichtlinien (Tierarzneimittel-Prüfrichtlinienverordnung – TamPV)
  - B 19 Richtlinie 2001/82/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 6. November 2001 zur Schaffung eines Gemeinschaftskodexes für Tierarzneimittel – Auszug –
  - B 20 Verordnung (EG) Nr. 726/2004 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 31. März 2004 zur Festlegung von Gemeinschaftsverfahren für die Genehmigung und Überwachung von Human- und Tierarzneimitteln und zur Errichtung einer Europäischen Arzneimittel-Agentur – Auszug –
  - B 21 Verordnung (EG) Nr. 1084/2003 der Kommission über die Prüfung von Änderungen einer Zulassung für Human- und Tierarzneimittel, die von einer zuständigen Behörde eines Mitgliedstaats erteilt wurde (aufgehoben)
  - B 22 Verordnung (EG) Nr. 1950/2006 der Kommission vom 13. Dezember 2006 zur Erstellung eines Verzeichnisses von für die Behandlung von Equiden wesentlichen Stoffen und von Stoffen mit zusätzlichem klinischem Nutzen gemäß der Richtlinie 2001/82/EG des Europäischen Parlaments und des Rates zur Schaffung eines Gemeinschaftskodexes für Tierarzneimittel
  - B 23 Verordnung (EG) Nr. 504/2008 der Kommission vom 6. Juni 2008 zur Umsetzung der Richtlinien 90/426/EWG und 90/427/EWG des Rates in Bezug auf Methoden zur Identifizierung von Equiden (aufgehoben)
  - B 24 Durchführungsverordnung (EU) 2015/262 der Kommission vom 17. Februar 2015 zur Festlegung von Vorschriften gemäß den Richtlinien 90/427/EWG und 2009/156/EG des Rates in Bezug auf die Methoden zur Identifizierung von Equiden
-

**Betäubungsmittelrechtliche Vorschriften**

- C 1 Gesetz über den Verkehr mit Betäubungsmitteln (Betäubungsmittelgesetz – BtMG)
- C 2 Verordnung über das Verschreiben, die Abgabe und den Nachweis des Verbleibs von Betäubungsmitteln (Betäubungsmittel-Verschreibungsverordnung – BtMVV)  
– Auszug –
- C 2.1 Neufassung der Bekanntmachung zur Betäubungsmittel-Verschreibungsverordnung (BtMVV)
- C 3 Betäubungsmittel-Binnenhandelsverordnung (BtMBinHV)
- C 3.1 (nicht belegt)
- C 3.2 (nicht belegt)
- C 3.3 Bekanntmachung über das Mitführen von Betäubungsmitteln in die Vertragsparteien des Schengener Abkommens
- C 4 Betäubungsmittel-Außenhandelsverordnung (BtMAHV)
- C 4.1 Bekanntmachung zur Betäubungsmittel-Außenhandelsverordnung (BtMAHV)  
– Auszug –

**Werbung**

- D 1 Gesetz über die Werbung auf dem Gebiet des Heilwesens (Heilmittelwerbeengesetz – HWG)

**Lebensmittelrechtliche Vorschriften mit Arzneimittelbezug**

- E 1 Lebensmittel-, Bedarfsgegenstände- und Futtermittelgesetzbuch (Lebensmittel- und Futtermittelgesetzbuch – LFGB) – Auszug –
- E 2 Verordnung (EWG) Nr. 2377/90 des Rates zur Schaffung eines Gemeinschaftsverfahrens für die Festsetzung von Höchstmengen für Tierarzneimittelrückstände in Nahrungsmitteln tierischen Ursprungs (aufgehoben)
- E 3 Verordnung über Höchstmengen an Rückständen von Pflanzenschutz- und Schädlingsbekämpfungsmitteln, Düngemitteln und sonstigen Mitteln in oder auf Lebensmitteln (Rückstands-Höchstmengenverordnung – RHmV)
- E 4 Verordnung über Stoffe mit pharmakologischer Wirkung (PharmStV)

- E 4.1 Verordnung (EG) Nr. 470/2009 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 6. Mai 2009 über die Schaffung eines Gemeinschaftsverfahrens für die Festsetzung von Höchstmengen für Rückstände pharmakologisch wirksamer Stoffe in Lebensmitteln tierischen Ursprungs, zur Aufhebung der Verordnung (EWG) Nr. 2377/90 des Rates und zur Änderung der Richtlinie 2001/82/EG des Europäischen Parlaments und des Rates und der Verordnung (EG) Nr. 726/2004 des Europäischen Parlaments und des Rates
- E 4.2 Verordnung (EU) Nr. 37/2010 der Kommission vom 22. Dezember 2009 über pharmakologisch wirksame Stoffe und ihre Einstufung hinsichtlich der Rückstandshöchstmengen in Lebensmitteln tierischen Ursprungs
- E 5 (nicht belegt)
- E 6 Allgemeine Verwaltungsvorschrift zur Durchführung des Monitorings von Lebensmitteln, kosmetischen Mitteln und Bedarfsgegenständen für die Jahre 2016 bis 2020 (AVV Monitoring 2016–2020)
  
- F 1 Verordnung (EG) Nr. 767/2009 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 13. Juli 2009 über das Inverkehrbringen und die Verwendung von Futtermitteln, zur Änderung der Verordnung (EG) Nr. 1831/2003 des Europäischen Parlaments und des Rates und zur Aufhebung der Richtlinien 79/373/EWG des Rates, 80/511/EWG der Kommission, 82/471/EWG des Rates, 83/228/EWG des Rates, 93/74/EWG des Rates, 93/113/EG des Rates und 96/25/EG des Rates und der Entscheidung 2004/217/EG der Kommission

### Weitere Vorschriften

- G 1 Gesetz zur Vorbeugung vor und Bekämpfung von Tierseuchen (Tiergesundheitsgesetz – TierGesG)
  - G 2 Verordnung über Sera, Impfstoffe und Antigene nach dem Tiergesundheitsgesetz (Tierimpfstoff-Verordnung – TierImpfStV) – Auszug –
  - G 3 Verordnung über anzeigepflichtige Tierseuchen (TierSeuchAnzV)
  - G 4 Verordnung über meldepflichtige Tierkrankheiten (TKrMeldpflV)
  - G 5 Tierschutzgesetz (TierSchG)
  
  - H 1 Gebührenordnung für Tierärzte (Tierärztegebührenordnung – GOT)
  - H 2 Arzneimittelpreisverordnung (AMPreisV)
-



- J 1            Verordnung zum Schutz vor Gefahrstoffen (Gefahrstoffverordnung – GefStoffV)
- J 2            Verordnung über Anforderungen an die Hygiene beim Herstellen, Behandeln und  
Inverkehrbringen von Lebensmitteln (Lebensmittelhygiene-Verordnung – LMHV)

Stichwortverzeichnis