

Zāļu lietošana produktīvajām sauszemes dzīvnieku sugām saskaņā ar “kaskādes” principu (113.pants)

Valstī pieejamas veterinārās zāles konkrētai indikācijai, kas attiecas uz produktīvo sauszemes dzīvnieku sugu

JĀ

Lieto veterinārās zāles, kas atļautas un pieejamas LV

NĒ

Veterinārārsts, uzņemoties tiešu **personisku atbildību**, jo īpaši nolūkā **novērst nepieļaujamas ciešanas**, attiecīgos dzīvniekus var **izņēmuma kārtā** ārstēt ar šādām zālēm

1. IZVĒLE
Veterinārās zāles produktīvām sauszemes dzīvnieku sugām

Tirdzniecības atļauja izsniegta LV
Tirdzniecības atļauja izsniegta citā DV
Tirdzniecības atļauja izsniegta centralizētā procedūrā

Paredzētas tai pašai sugai vai citai produktīvo sauszemes dzīvnieku sugai un tai pašai indikācijai vai citai indikācijai

Ja aktīvās vielas iekļautas regulā 37/2010*

JĀ

Lieto veterinārās zāles, kas:
a) atļautas LV vai
b) atļautas citā ES DV (ar PVD atļauju)

2. IZVĒLE
Neproduktīviem dzīvniekiem paredzētas veterinārās zāles
Tirdzniecības atļauja izsniegta LV (arī centralizētā procedūrā)

Paredzētas tai pašai indikācijai

Ja aktīvās vielas iekļautas regulā 37/2010*

JĀ

Lieto **neproduktīviem dzīvniekiem** paredzētas veterinārās zāles, kas atļautas LV

3. IZVĒLE
Cilvēkiem paredzētās zāles
Tirdzniecības atļauja izsniegta LV
Tirdzniecības atļauja izsniegta citā DV
Tirdzniecības atļauja izsniegta centralizētā procedūrā

Ja aktīvās vielas iekļautas regulā 37/2010*

JĀ

Lieto cilvēkiem paredzētās zāles, kas:
a) atļautas LV vai
b) atļautas citā ES DV (ar ZVA atļauju)

4. IZVĒLE
Veterinārās zāles, kas izgatavotas aptiekā

Veterinārās zāles izgatavo individuālam gadījumam saskaņā ar veterinārās receptes noteikumiem

Ja aktīvās vielas ir iekļautas regulā 37/2010*

JĀ

Lieto veterinārās zāles, kas izgatavotas aptiekā

NĒ

5. IZVĒLE - Veterinārās zāles, kam atļauja izsniegta trešajā valstī (nepiemēro uz imunoloģiskām veterinārajām zālēm)

Paredzētas tai pašai sugai un indikācijai

Ja aktīvās vielas iekļautas regulā 37/2010*

JĀ

Lieto veterinārās zāles, kam atļauja izsniegta trešajā valstī (ar PVD atļauju)

*Komisijas Regula (ES) Nr. 37/2010 (2009. gada 22. decembris) par farmakoloģiski aktīvajām vielām un to klasifikāciju pēc to atlieku maksimāli pieļaujamā satura, kas pieņemta uz Regulas (EK) Nr. 470/2009 pamata