



**Módosító javaslat**

**Dr. Szili Katalin**  
az Országgyűlés Elnöke részére

Helyben

**Tisztelt Elnök Asszony!**

A Hárszabály 94. §-ának (1) bekezdése alapján „az állat-egészségügyről” szóló T/18209. számú törvényjavaslathoz a következő

**m ó d o s í t ó j a v a s l a t o t**

terjesztem elő:

A törvényjavaslat 42. §-ának következő módosítását javasolom:

„42. §

**Az ÁOGYTI**

- a) **[engedélyezi]** lefolytatja az engedélyezési eljárást [- az Országos Tisztifőorvosi Hivatal szakhatósági közreműködésével -] az állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatalát, valamint ellátja Magyarország képviselőtét az állatgyógyászati készítmények közösségi engedélyezési eljárásaiban;
- b) a külön jogszabály szerinti biocid termékek forgalomba hozatalának engedélyezésére irányuló eljárásban szakhatóságként közreműködik, továbbá az állat-egészségügyi biocid termék forgalomba hozatalát, annak valamennyi hatóanyagának közösségi jegyzékbe történő felvételéig engedélyezi;
- c) **[engedélyezi]** lefolytatja az engedélyezési eljárást az állatgyógyászati készítmények és hatóanyagaik üzemi méretű előállítását, az állatgyógyászati készítmények gyakorlati kipróbálását;
- d) **[engedélyezi]** lefolytatja az engedélyezési eljárást az állatgyógyászati készítmények behozatalát;
- e) **[engedélyezi]** lefolytatja az engedélyezési eljárást a mikrochip forgalomba hozatalát és vezeti azok nyilvántartását;
- f) nyilvántartásba veszi az állatgyógyászatban használatos gyógyhatású készítményeket, ápolószereket, segédanyagokat;
- g) vezeti az állatgyógyászati készítmények törzskönyvét, és nyilvántartást vezet az állatgyógyászati készítményt forgalmazókról, illetve gyártókról;

h) külön jogszabályban foglaltak szerint közzé teszi az állatgyógyászati termékekkel és az állatgyógyászati készítményt forgalmazókkal, illetve gyártókkal kapcsolatos nyilvános adatokat;

i) ellenőrzi az állatgyógyászati készítmények és hatóanyagaik előállító helyeit, előállítási körülményeit és az állatgyógyászati készítmények nagykereskedelmi forgalmazásának feltételeit;

j) részt vesz az állatgyógyászati készítmények előállításának, behozatalának ellenőrzésében;

k) elvégzi az állatgyógyászati készítmények – jogszabályban előírt – vizsgálatát;

l) kivizsgálja az állatgyógyászati készítményekkel szembeni minőségi kifogásokat és feltételezett mellékhatásait, és eleget tesz a vonatkozó nemzetközi informatikai rendszerrel kapcsolatos kötelezettségeinek;

m) működteti az államilag előírt állat-egészségügyi feladatok ellátásához szükséges oltó- és kórjelző anyagok központi tárolóját és elosztóját;

n) részt vesz a kutatásban, valamint az állatorvosok és más állat-egészségügyi szakemberek képzésében;

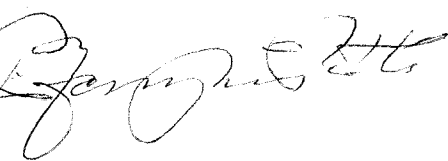
**[o) az élelmiszert előállító üzemekből származó, takarmányként felhasználható melléktermékek kezelésére, felhasználására, továbbfeldolgozására az állomás által kiadott engedély fellebbezése esetében másodfokú hatóságként jár el;]**


**[p)] o) ellátja a jogszabályban meghatározott egyéb feladatait.”**

### *I n d o k o l á s*

A módosítás egyértelműen megfelel az uniós szabályozásnak, mely szerint a tisztiorvosi hivatalnak az állatgyógyászati készítmények engedélyezésében nincs feladata.

Budapest, 2005. november 24.



  
Lengyel Zoltán  
Fidesz – Magyar Polgári Szövetség

