



Št. 0070-71/2025

Ljubljana, 20. 10. 2025

EVA 2025-2711-0059

GENERALNI SEKRETARIAT VLADE REPUBLIKE SLOVENIJE
Gp.gs@gov.si

ZADEVA: Uredba o spremembah in dopolnitvah Uredbe o izvajanju uredbe (EU) o zdravilih za uporabo v veterinarski medicini – predlog za obravnavo

1. Predlog sklepov vlade:

Na podlagi sedmega odstavka 21. člena Zakona o Vladi Republike Slovenije (Uradni list RS, št. 24/05 – uradno prečiščeno besedilo, 109/08, 38/10 – ZUKN, 8/12, 21/13, 47/13 – ZDU-1G, 65/14, 163/22 in 57/25 – ZF) je Vlada Republike Slovenije na ... seji ... pod točko ... sprejela

SKLEP:

Vlada Republike Slovenije je izdala Uredbo o spremembah in dopolnitvah Uredbe o izvajanju uredbe (EU) o zdravilih za uporabo v veterinarski medicini in jo objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Barbara Kolenko Helbl
GENERALNA SEKRETARKA

Priloga:

- Uredba o spremembah in dopolnitvah Uredbe o izvajanju uredbe (EU) o zdravilih za uporabo v veterinarski medicini

Prejmejo:

- Služba Vlade Republike Slovenije za zakonodajo,
- Ministrstvo za zdravje,
- Ministrstvo za finance,
- Ministrstvo za pravosodje,
- Ministrstvo za javno upravo,
- Ministrstvo za gospodarstvo, turizem in šport,
- Ministrstvo za kmetijstvo, gozdarstvo in prehrano.

2. Predlog za obravnavo predloga zakona po nujnem ali skrajšanem postopku v državnem zboru z obrazložitvijo razlogov:

/

3.a Osebe, odgovorne za strokovno pripravo in usklajenost gradiva:

- dr. Valentina Prevolnik Rupel, ministrica, Ministrstvo za zdravje

– Iztok Kos, državni sekretar, Ministrstvo za zdravje – Jasna Humar, generalna direktorica Direktorata za zdravstveno varstvo, Ministrstvo za zdravje – dr. Andrej Janžič, vodja Sektorja za zdravila, medicinske pripomočke in lekarniško dejavnost		
3.b Zunanji strokovnjaki, ki so sodelovali pri pripravi dela ali celotnega gradiva:		
– mag. Katarina Štraus, Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke, – Laura Maček, Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke, – Rinaldo Zidar, Uprava Republike Slovenije za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin, Ministrstvo za kmetijstvo, gozdarstvo in prehrano, – Polona Cankar, Uprava Republike Slovenije za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin, Ministrstvo za kmetijstvo, gozdarstvo in prehrano.		
4. Predstavniki vlade, ki bodo sodelovali pri delu državnega zbora:		
/		
5. Kratek povzetek gradiva:		
Besedilo predloga sprememb in dopolnitev Uredbe o izvajanju uredbe (EU) o zdravilih za uporabo v veterinarski medicini (Uradni list RS, št. 109/23) je pripravljeno zaradi: a) Uskladitve s spremembami in dopolnitvami ZZdr-2 in sicer glede na spremenjeni 87. člen ZZdr-2, ki se zdaj izključno navezuje na zdravila za uporabo v humani medicini, in sicer se je spremenila določba glede označevanja in navodila za uporabo. Že Uredba 2019/6/EU in Uredba o izvajanju uredbe (EU) o zdravilih za uporabo v veterinarski medicini (Uradni list RS, št. 109/23) določata drugačne zahteve glede označevanje in navodila za uporabo zdravil za uporabo v veterinarski medicini. b) Spremembe so vezane na posodobljene evropske predpise. c) Manj zahtevne spremembe in dopolnitve.		
6. Presoja posledic za:		
a)	javnofinančna sredstva nad 40.000 EUR v tekočem in naslednjih treh letih	NE
b)	usklajenost slovenskega pravnega reda s pravnim redom Evropske unije	DA
c)	administrativne posledice	NE
č)	gospodarstvo, zlasti mala in srednja podjetja ter konkurenčnost podjetij Za mala in srednja podjetja bo imela uredba ugoden vpliv, saj se npr. dovoljenja za promet z zdravili izdajajo za nedoločen čas. Pri registraciji cepiv bo strošek bistveno manjši.	NE
d)	okolje, vključno s prostorskimi in varstvenimi vidiki	NE
e)	socialno področje	NE
f)	dokumente razvojnega načrtovanja: – nacionalne dokumente razvojnega načrtovanja – razvojne politike na ravni programov po strukturi razvojne klasifikacije programskega proračuna – razvojne dokumente Evropske unije in mednarodnih organizacij	NE
7.a Predstavitev ocene finančnih posledic nad 40.000 EUR:		

(Samo če izberete DA pod točko 6.a.)

I. Ocena finančnih posledic, ki niso načrtovane v sprejetem proračunu				
	Tekoče leto (t)	t + 1	t + 2	t + 3
Predvideno povečanje (+) ali zmanjšanje (–) prihodkov državnega proračuna				
Predvideno povečanje (+) ali zmanjšanje (–) prihodkov občinskih proračunov				
Predvideno povečanje (+) ali zmanjšanje (–) odhodkov državnega proračuna				
Predvideno povečanje (+) ali zmanjšanje (–) odhodkov občinskih proračunov				
Predvideno povečanje (+) ali zmanjšanje (–) obveznosti za druga javnofinančna sredstva				

II. Finančne posledice za državni proračun				
II.a Pravice porabe za izvedbo predlaganih rešitev so zagotovljene:				
Ime proračunskega uporabnika	Šifra in naziv ukrepa, projekta	Šifra in naziv proračunske postavke	Znesek za tekoče leto (t)	Znesek za t + 1
SKUPAJ				

II.b Manjkajoče pravice porabe bodo zagotovljene s prerazporeditvijo:				
Ime proračunskega uporabnika	Šifra in naziv ukrepa, projekta	Šifra in naziv proračunske postavke	Znesek za tekoče leto (t)	Znesek za t + 1
SKUPAJ				

II.c Načrtovana nadomestitev zmanjšanih prihodkov in povečanih odhodkov proračuna:		
Novi prihodki	Znesek za tekoče leto (t)	Znesek za t + 1
SKUPAJ		

OBRAZLOŽITEV:	
I. Ocena finančnih posledic, ki niso načrtovane v sprejetem proračunu	
V zvezi s predlaganim vladnim gradivom se navedejo predvidene spremembe (povečanje, zmanjšanje):	
– prihodkov državnega proračuna in občinskih proračunov,	

- odhodkov državnega proračuna, ki niso načrtovani na ukrepih oziroma projektih sprejetih proračunov,
- obveznosti za druga javnofinančna sredstva (drugi viri), ki niso načrtovana na ukrepih oziroma projektih sprejetih proračunov.

II. Finančne posledice za državni proračun

Izvajanje predlagane uredbe nima posledic za državni proračun.

Prikazane morajo biti finančne posledice za državni proračun, ki so na proračunskih postavkah načrtovane v dinamiki projektov oziroma ukrepov:

II.a Pravice porabe za izvedbo predlaganih rešitev so zagotovljene:

Navedejo se proračunski uporabnik, ki financira projekt oziroma ukrep; projekt oziroma ukrep, s katerim se bodo dosegli cilji vladnega gradiva, in proračunske postavke (kot proračunski vir financiranja), na katerih so v celoti ali delno zagotovljene pravice porabe (v tem primeru je nujna povezava s točko II.b). Pri uvrstitvi novega projekta oziroma ukrepa v načrt razvojnih programov se navedejo:

- proračunski uporabnik, ki bo financiral novi projekt oziroma ukrep,
- projekt oziroma ukrep, s katerim se bodo dosegli cilji vladnega gradiva, in
- proračunske postavke.

Za zagotovitev pravic porabe na proračunskih postavkah, s katerih se bo financiral novi projekt oziroma ukrep, je treba izpolniti tudi točko II.b, saj je za novi projekt oziroma ukrep mogoče zagotoviti pravice porabe le s prerazporeditvijo s proračunskih postavk, s katerih se financirajo že sprejeti oziroma veljavni projekti in ukrepi.

II.b Manjkajoče pravice porabe bodo zagotovljene s prerazporeditvijo:

Navedejo se proračunski uporabniki, sprejeti (veljavni) ukrepi oziroma projekti, ki jih proračunski uporabnik izvaja, in proračunske postavke tega proračunskega uporabnika, ki so v dinamiki teh projektov oziroma ukrepov ter s katerih se bodo s prerazporeditvijo zagotovile pravice porabe za dodatne aktivnosti pri obstoječih projektih oziroma ukrepih ali novih projektih oziroma ukrepih, navedenih v točki II.a.

II.c Načrtovana nadomestitev zmanjšanih prihodkov in povečanih odhodkov proračuna:

Če se povečani odhodki (pravice porabe) ne bodo zagotovili tako, kot je določeno v točkah II.a in II.b, je povečanje odhodkov in izdatkov proračuna mogoče na podlagi zakona, ki ureja izvrševanje državnega proračuna (npr. priliv namenskih sredstev EU). Ukrepanje ob zmanjšanju prihodkov in prejemkov proračuna je določeno z zakonom, ki ureja javne finance, in zakonom, ki ureja izvrševanje državnega proračuna.

7.b Predstavitev ocene finančnih posledic pod 40.000 EUR:

(Samo če izberete NE pod točko 6.a.)

Izvajanje predpisa ne bo imelo finančnih posledic za proračun.

8. Predstavitev sodelovanja z združenji občin:

Vsebina predloženega gradiva (predpisa) vpliva na:

- pristojnosti občin,
- delovanje občin,
- financiranje občin.

NE

Gradivo (predpis) je bilo poslano v mnenje:

- Skupnosti občin Slovenije SOS: NE
- Združenju občin Slovenije ZOS: NE
- Združenju mestnih občin Slovenije ZMOS: NE

9. Predstavitev sodelovanja javnosti:

Gradivo je bilo predhodno objavljeno na spletni strani predlagatelja od 18. julija 2025 do 18. avgusta 2025:	DA
Predlog Uredbe o spremembah in dopolnitvah Uredbe o izvajanju uredbe (EU) o zdravilih za uporabo v veterinarski medicini je bil 18. julija 2025 objavljen na portalu E-demokracija, kjer je imela zainteresirana javnost možnost podati pripombe do 18. avgusta 2025. K predlogu uredbe smo v okviru javne razprave prejeli pripombe teh deležnikov: V razpravo so bili vključeni: – nevladne organizacije, – predstavniki zainteresirane javnosti, – predstavniki strokovne javnosti. Upoštevani so bili: – v celoti, – večinoma, – delno, – niso bili upoštevani. K predlogu uredbe ni bilo podanih pripomb. Obrazložitev: Razlog:	
10. Pri pripravi gradiva so bile upoštevane zahteve iz Resolucije o normativni dejavnosti:	DA
11. Gradivo je uvrščeno v delovni program vlade:	NE
Dr. Valentina Prevolnik Rupel ministrica	

PREDLOG
2025-2711-0072

Na podlagi sedmega odstavka 21. člena Zakona o Vladi Republike Slovenije (Uradni list RS, št. 24/05 – uradno prečiščeno besedilo, 109/08, 38/10 – ZUKN, 8/12, 21/13, 47/13 – ZDU-1G, 65/14, 163/22 in 57/25 – ZF) Vlada Republike Slovenije izdaja

UREDBO

o spremembah in dopolnitvah Uredbe o izvajanju uredbe (EU) o zdravilih za uporabo v veterinarski medicini

1. člen

V Uredbi o izvajanju uredbe (EU) o zdravilih za uporabo v veterinarski medicini (Uradni list RS, št. 109/23) se v 5. členu prvi odstavek spremeni tako, da se glasi:

»(1) Zunanja ovojnina zdravila za uporabo v veterinarski medicini, ki ima dovoljenje za promet v Republiki Sloveniji, je v slovenskem jeziku. Zunanja ovojnina je lahko tudi v enem od jezikov držav članic Evropske unije v latinici, če je to odobrila JAZMP v skladu s sedmim odstavkom tega člena in je zunanja ovojnina opremljena z nalepko v slovenskem jeziku.«.

2. člen

V 6. členu se za drugim odstavkom doda nov tretji odstavek, ki se glasi:

»(3) Besedilo na stični obojnini je lahko v enem izmed jezikov držav članic Evropske unije, in sicer v latinici, če je mogoče iz njega nedvoumno razbrati podatke iz 10. in 12. člena Uredbe 2019/6/EU.«.

Dosedanji tretji, četrti, peti in šesti odstavek postanejo četrti, peti, šesti in sedmi odstavek.

3. člen

V 13. členu se tretji odstavek spremeni tako, da se glasi:

»(3) Kadar rejno žival v Republiki Sloveniji zdravi tuji veterinar, imetnik živali o zdravljenju obvesti upravo in navede osebno ime tujega veterinarja in naslov veterinarske organizacije. Podatke pošlje na elektronski naslov zdravila.uvhvvr@gov.si. Tuji veterinar v dnevnik veterinarskih posegov na gospodarstvu vpiše zdravljenje v skladu s pravilnikom, ki ureja sledljivost prometa in uporabe ter shranjevanje veterinarskih zdravil, ter v primeru bolezni živali s seznama v skladu z Uredbo (EU) 2016/429 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 9. marca 2016 o prenosljivih boleznih živali in o spremembi ter razveljavitvi določenih aktov na področju zdravja živali („Pravila o zdravju živali“) (UL L št. 84 z dne 31. 3. 2016, str. 1), zadnjič spremenjeno z Delegirano uredbo Komisije (EU) 2024/2623 z dne 30. julija 2024 o dopolnitvi Uredbe (EU) 2016/429 Evropskega parlamenta in Sveta glede pravil za odobritev in priznanje statusa prost bolezni za kompartmente, v katerih se gojijo kopenske živali (UL L št. 2024/2623 z dne 4. 10. 2024), o tem poroča veterinarski organizaciji s koncesijo ali pristojnemu območnemu uradu uprave.«.

4. člen

V 18. členu se v drugem odstavku besedilo »ena vrsta zdravila« nadomesti z besedilom »eno zdravilo«.

5. člen

V 19. členu se prvi odstavek spremeni tako, da se glasi:

»(1) Magistralno zdravilo se lahko predpiše in pripravi za živali za proizvodnjo živil, če zdravilo vsebuje farmakološko učinkovino, ki je kot dovoljena navedena v prilogi Uredbe Komisije (EU) št. 37/2010 z dne 22. decembra 2009 o farmakološko aktivnih snoveh in njihovi razvrstitvi glede mejnih vrednosti ostankov v živilih živalskega izvora (UL L št. 15 z dne 20. 1. 2010, str. 1), zadnjič spremenjene z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2025/1908 z dne 24. septembra 2025 o spremembi Uredbe (EU) št. 37/2010 v zvezi z razvrstitvijo snovi fluralaner glede mejne vrednosti ostankov v živilih živalskega izvora (UL L št. 2025/1908 z dne 25. 9. 2025), dovoljeno v skladu z Uredbo (ES) št. 470/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 6. maja 2009 o določitvi postopkov Skupnosti za določitev mejnih vrednosti ostankov farmakološko aktivnih snovi v živilih živalskega izvora in razveljavitvi Uredbe Sveta (EGS) št. 2377/90 in spremembi Direktive 2001/82/ES Evropskega parlamenta in Sveta ter Uredbe (ES) št. 726/2004 Evropskega parlamenta in Sveta (UL L št. 152 z dne 16. 6. 2009, str. 11), in za kopitarje tudi v skladu z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2025/901 z dne 19. maja 2025 o določitvi seznama snovi, ki so bistvenega pomena za zdravljenje enoprstih kopitarjev ali pomenijo dodano klinično korist v primerjavi z drugimi možnostmi zdravljenja, ki so na voljo za enoprste kopitarje in za katere je karencja za enoprste kopitarje šest mesecev, ter razveljavitvi Uredbe (ES) št. 1950/2006 (UL L št. 2025/901 z dne 20. 5. 2025).«.

6. člen

V 22. členu se prvi odstavek spremeni tako, da se glasi:

»(1) Izjemno uporabo zdravila za drugo živalsko vrsto in indikacijo, za katero je zdravilo odobreno, predpiše in uporabi veterinar pod pogoji in v skladu s 112., 113. in 114. členom Uredbe 2019/6/EU.«.

Drugi odstavek se spremeni tako, da se glasi:

»(2) Če veterinar predpiše zdravilo za izjemno uporabo pod pogoji iz prejšnjega odstavka, za živali za proizvodnjo živil, na spodnji rob veterinarskega recepta napiše oznako »KASK« ter v dnevnik veterinarskih posegov in evidence, ki jih vodi veterinarska organizacija, vpiše karencjo, ki jo določi v skladu s 115. členom Uredbe 2019/6/EU.«.

Četrti odstavek se spremeni tako, da se glasi:

»(4) Za izvajanje točk (a) in (b) prvega odstavka 112. člena, drugega odstavka 112. člena, točk (a), (b) in (c) prvega odstavka 113. člena, drugega odstavka 113. člena, točk (a), (b) in (c) prvega odstavka 114. člena in četrtega odstavka 114. člena Uredbe 2019/6/EU JAZMP začasno dovoli vnos oziroma uvoz zdravila v skladu s postopkom o začasno dovoljenem prometu z zdravili, ki ga urejajo zakon, ki ureja zdravila, in na njegovi podlagi sprejeti predpisi.«.

7. člen

Besedilo 29. člena se spremeni tako, da se glasi:

»Za oglaševanje zdravil za uporabo v veterinarski medicini v skladu s 119., 120. in 121. členom Uredbe 2019/6/EU se uporabljajo določbe o oglaševanju in postopkih glede priglasitve

strokovnih sodelavcev za oglaševanje zdravil v register JAZMP zakona, ki ureja zdravila, in na njegovi podlagi izdanega predpisa, če niso v nasprotju z Uredbo 2019/6/EU.«.

8. člen

V 36. členu se v prvem odstavku 4. točka spremeni tako, da se glasi:

»4. označi zunanjo ovojnino ali navodilo za uporabo zdravil za uporabo v veterinarski medicini v nasprotju s prvim, drugim, tretjim, četrtim, petim ali šestim odstavkom 6. člena te uredbe,«.

9. člen

Priloga se nadomesti z novo Prilogo, ki je kot Priloga sestavni del te uredbe.

PREHODNA IN KONČNA DOLOČBA

10. člen

(uporaba obrazcev veterinarskih receptov)

Obrazci veterinarskih receptov, ki so bili izdani pred uveljavitvijo te uredbe, se lahko uporabljajo do porabe zalog oziroma najdlje do 31. decembra 2027.

11. člen

(začetek veljavnosti)

Ta uredba začne veljati petnajsti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 0070-71/2025

Ljubljana, dne 20. oktobra 2025

EVA 2025-2711-0072

Vlada Republike Slovenije
dr. Robert Golob
predsednik

Priloga

»PRILOGA

N° >>PREDNATISNJENA ŠTEVILKA<<																			
Številka recepta....., zap. št. knjige narkotikov Žig veterinarske organizacije in kontaktni podatki:																			
Ime in priimek imetnika živali..... Naslov imetnika živali..... <table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 25%; border-bottom: 1px solid black;">Identifikacija</td> <td style="width: 25%; border-bottom: 1px solid black;">živali</td> <td style="width: 25%; border-bottom: 1px solid black;">ali</td> <td style="width: 25%; border-bottom: 1px solid black;">skupine</td> <td style="width: 25%; border-bottom: 1px solid black;">živali</td> </tr> <tr> <td style="border-bottom: 1px solid black;">.....</td> <td style="border-bottom: 1px solid black;">.....</td> <td style="border-bottom: 1px solid black;">.....</td> <td style="border-bottom: 1px solid black;">.....</td> <td style="border-bottom: 1px solid black;">.....</td> </tr> <tr> <td style="border-bottom: 1px solid black;">.....</td> <td style="border-bottom: 1px solid black;"></td> <td style="border-bottom: 1px solid black;"></td> <td style="border-bottom: 1px solid black;"></td> <td style="border-bottom: 1px solid black;"></td> </tr> </table>					Identifikacija	živali	ali	skupine	živali										
Identifikacija	živali	ali	skupine	živali															
.....																			
.....																			
Podpis pooblaščen osebe, ki je zdravilo izdala Rp./ (navedba podatkov iz petega odstavka 105. člena Uredbe 2019/6/EU) (active ingredients / activae ingredientia)																			
(osebni žig veterinarja in št. licence) (podpis veterinarja) (datum izdaje)																			

NAPOTKI imetniku živali:

- Veterinarski recepti veljajo 30 dni, oziroma 5 dni za narkotike in protimikrobna zdravila in eno leto za ponovljiv recept, če je bila prva izdaja izvedena v 30 dneh:
 - Zdravilo dajete živali po navodilih veterinarja in obvezno upoštevajte količino in pogostnosti dnevnega odmerka ter čas trajanja zdravljenja.
 - Ne prekinjajte dajanja zdravil kljub vidnemu izboljšanju zdravstvenega stanja živali.
 - Če zdravilo nima učinka, ali pri živali opazite neželen učinek zdravila, to sporočite lečečemu veterinarju.
 - Po končanem zdravljenju morebitni presežek/ostanek zdravila vrnite izdajatelju zdravila.
- Z upoštevanjem teh napotkov boste prispevali k boljšemu počutju in uspešnemu zdravljenju živali.
Prav tako z doslednim upoštevanjem napotkov preprečujete nastanek odpornosti mikrobov proti antibiotikom.

OBRAZLOŽITEV ČLENOV

K 1. členu: v povezavi s spremenjenim 87. členom ZZdr-2, ki se zdaj izključno navezuje na zdravila za uporabo v humani medicini, se spremeni določba glede označevanja in navodila za uporabo. Že Uredba 2019/6/EU in Uredba o izvajanju uredbe (EU) o zdravilih za uporabo v veterinarski medicini (Uradni list RS, št. 109/23) določata drugačne zahteve glede označevanja in navodila za uporabo zdravil za uporabo v veterinarski medicini.

K 2. členu: v 6. členu se doda nov tretji odstavek v zvezi s stično ovojnino. Besedilo je v povezavi z 10. in 11. členom Uredbe 2029/6/EU. Drugi odstavki se preštevilčijo.

K 3. členu: določneje je napisano besedilo v tretjem odstavku 13. člena v zvezi z navodili, kadar živali zdravi tuji veterinar, ter opisno navedeni sklic na pravilnik, ki opredeljuje sledljivost prometa in uporabe ter shranjevanje veterinarskih zdravil.
Imetniku živali opredelijo informacije o opravljeni storitvi tujega veterinarja, ki jih posreduje na UVHVVR

K 4. členu: v drugem odstavku 18. člena se besedilo "ena vrsta zdravila" nadomesti z besedilom "eno zdravilo", gre za določnejši zapis.

K 5. členu: v 19. členu se doda Izvedbena uredba Komisije (EU) 2025/901 z dne 19. maja 2025 o določitvi seznama snovi, ki so bistvenega pomena za zdravljenje enoprstih kopitarjev in za katere je karenc šest mesecev, hkrati pa se razveljavi Uredba (ES) št. 1950/2006 zaradi posodobitve seznama snovi.

K 6. členu: določneje zapisano besedilo drugega odstavka 22. člena v zvezi z izjemno uporabo zdravil. V prvem odstavku 22. člena se opredeli uporabo zdravil, ki ne sledi navodilom za uporabo glede živalske vrste in indikacije, t.i. izjemna uporaba zdravil. Izraz izjemne uporabe zdravil je zaslediti v ZZdr-2 in v Zakonu o veterinarskih merilih skladnosti (ZVMS), zaradi česar je potrebno zagotoviti razlago pojma.

V drugem odstavku, se na veterinarski recept pripiše oznako KASK, v primerih, kadar se zdravilo predpiše za drugo živalsko vrsto ali drugo indikacijo. Dosedanja določba je zajemala obvezno beleženje oznake KASK tudi v primerih, kadar je zdravilo pridobilo dovoljenje za vnos po kaskadnem sistemu iz členov 112, 113 in 114. člena Uredbe (EU) 2019/6 o veterinarskih zdravilih, ki je bilo odobreno za dotično živalsko vrsto ali indikacijo. V drugem odstavku, se doda določba o zapisu karence pri izjemni uporabi zdravil iz 115. členu Uredbe (EU) 2019/6 o veterinarskih zdravilih. Gre za obvezo določitev karence, ne glede to, ali je karenc nič dni. UIU v 30. točki prvega odstavka 35. člena določa prekršek v primeru, da je karenc zapisana v nasprotju z določili 115. člena Uredbe (EU) 2019/6 o veterinarskih zdravilih. Dodana določba predvideva tudi prekršek, kadar karenc ni podana.

V četrtem odstavku se doda točke 112. in 113. člena Uredbe 2021/6 za lažje izvajanje členov v zvezi z vnosom in uvozom za izjemno uporabo zdravil.

K 7. členu: v 29. členu je določeneje zapisano besedilo v zvezi z oglaševanjem.

K 8. členu: zaradi posega v 6. člen je bilo potrebno uskladiti prekrške.

K 9. členu: Priloga se nadomesti z novo Prilogo (obrazcem (veterinarski recept)), kjer se dodajo na prvi strani rubrika "zap. št. knjige narkotikov", na zadnji strani pa napotki imetniku živali.

K 10. členu: navedeno je, do kdaj se lahko uporabljajo že natisnjeni obrazci veterinarskih receptov.

K 11. členu: predlog uredbe začne veljati petnajsti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije