



Bundesamt für
Verbraucherschutz und
Lebensmittelsicherheit

Verbrauchsmengenerfassung in der Tiermedizin

Fortbildungsveranstaltung Regierungspräsidium Darmstadt

Svenja E. Sander



Home / News / Health / Commission: Antimicrobial resistance among biggest global health threats

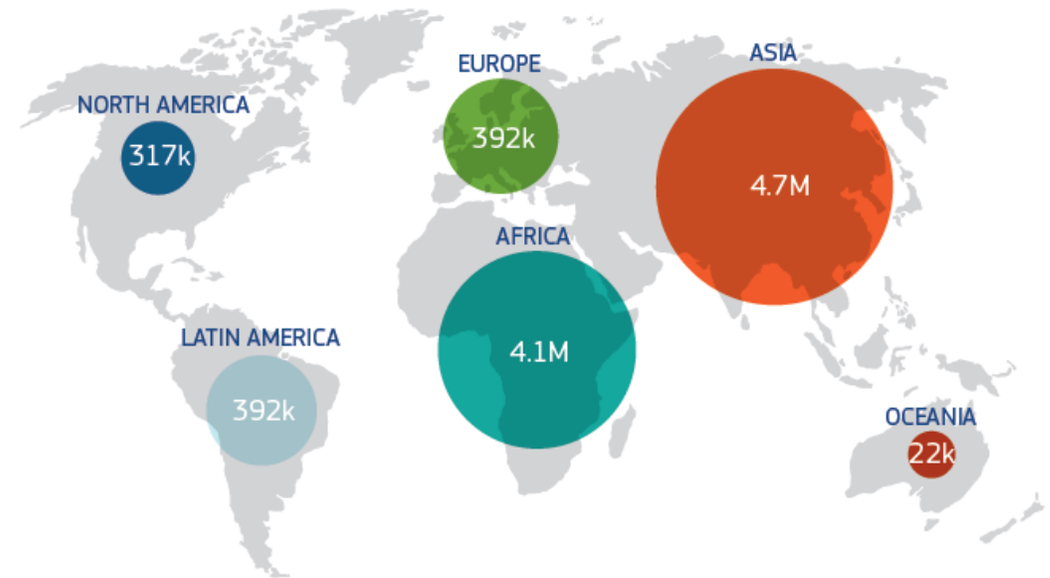
Commission: Antimicrobial resistance among biggest global health threats

By Giedre Peseckyte | EURACTIV.com

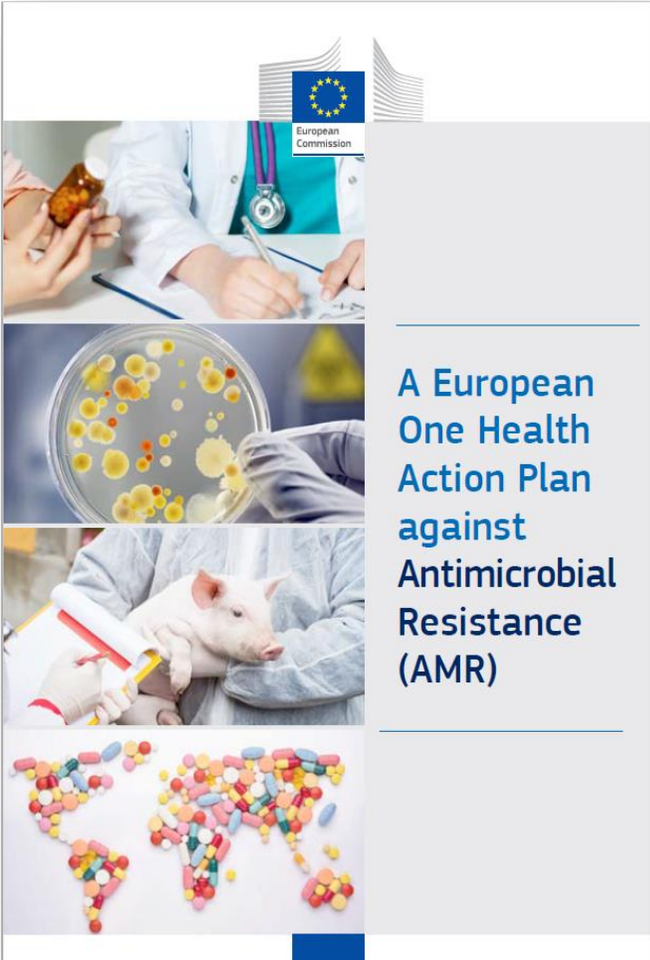
📅 23. Apr. 2021 (updated: 📅 2. Sept. 2021)



Bacteria that become resistant to antibiotics threatens the effective prevention and treatment of an ever-increasing range of infections which might lead to another global health crisis. [[Lightspring](#) / SHUTTERSTOCK]



Projection for number of annual deaths attributable to AMR by 2050
(source: O'Neill AMR review¹, May 2016)



A European One Health Action Plan against Antimicrobial Resistance (AMR)

https://health.ec.europa.eu/antimicrobial-resistance/eu-action-antimicrobial-resistance_en



Brussels, 11.12.2019
COM(2019) 640 final

COMMUNICATION FROM THE COMMISSION TO THE EUROPEAN PARLIAMENT, THE EUROPEAN COUNCIL, THE COUNCIL, THE ECONOMIC AND SOCIAL COMMITTEE AND THE COMMITTEE OF THE REGIONS

The European Green Deal

Farm to Fork Strategy

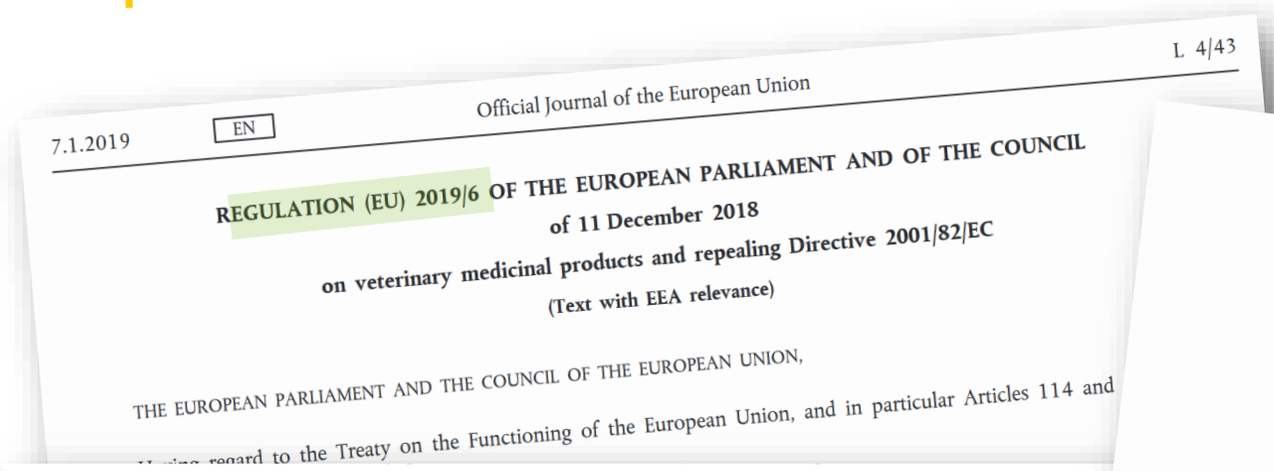
Antimicrobial resistance (AMR) linked to the excessive and inappropriate use of antimicrobials in animal and human healthcare leads to an estimated 33,000 human deaths in the EU/EEA every year²¹, and considerable healthcare costs. The Commission will therefore take action to reduce overall EU sales of antimicrobials for farmed animals and in aquaculture by 50% by 2030. The new Regulations on veterinary medicinal products and medicated feed provide for a wide range of measures to help achieve this objective and promote one health.

reference year: 2018

EN

#EUGreenDeal

https://ec.europa.eu/info/strategy/priorities-2019-2024/european-green-deal_en#documents
https://food.ec.europa.eu/horizontal-topics/farm-fork-strategy_en



Article 160

Entry into force and application

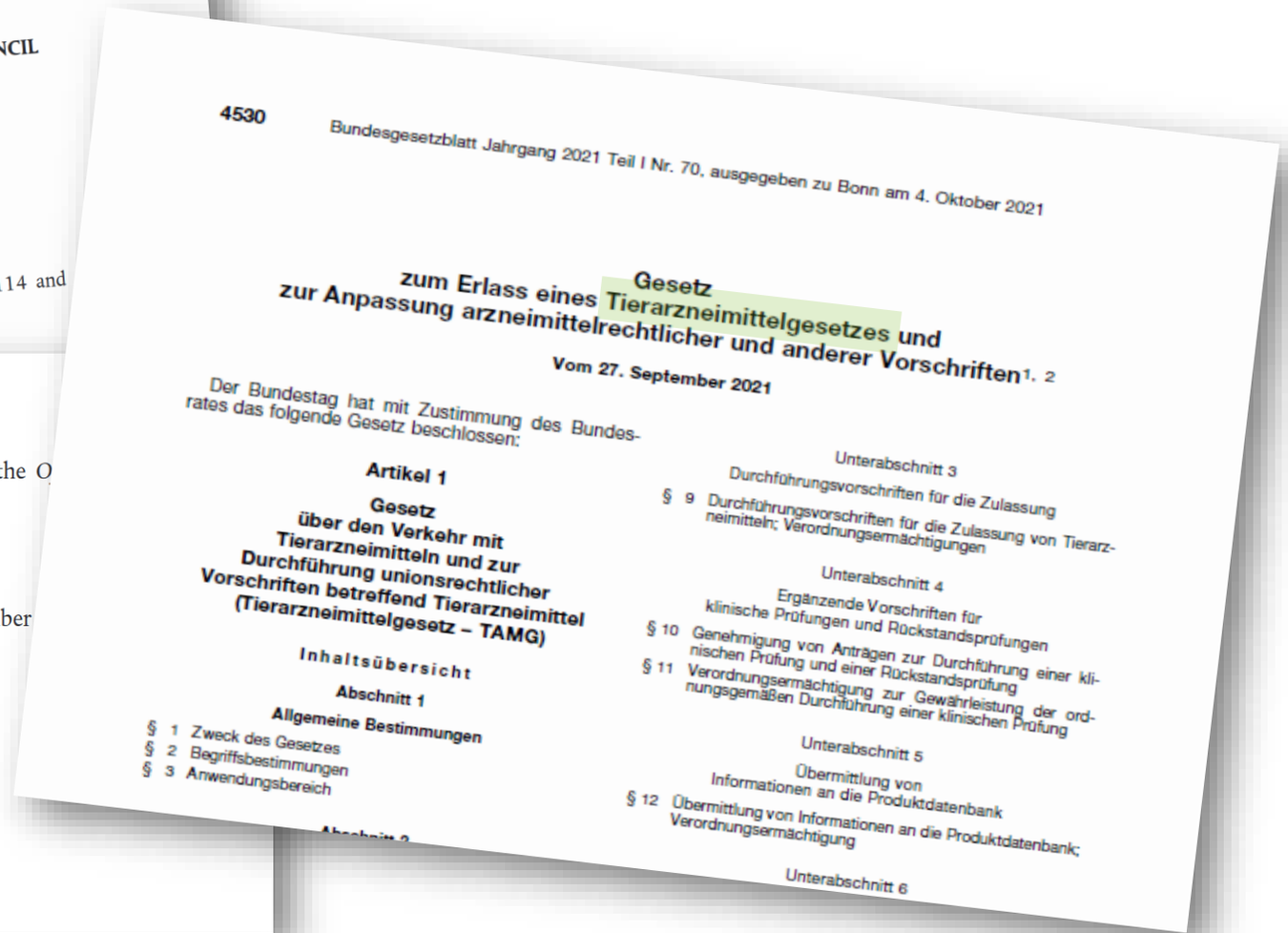
This Regulation shall enter into force on the twentieth day following that of its publication in the *Official Journal of the European Union*.

It shall apply from 28 January 2022.

This Regulation shall be binding in its entirety and directly applicable in all Member States.

Done at Strasbourg, 11 December 2018.

For the European Parliament
The President
A. TAJANIFor the Council
The President
J. BOGNER-STRAUSS





VO (EU) 2019/06

Artikel 57 - Erhebung von Daten zu antimikrobiell wirksamen Arzneimitteln, die bei Tieren angewendet werden

1. Die Mitgliedstaaten erheben einschlägige, vergleichbare Daten zum Verkaufsvolumen und zur Anwendung von bei Tieren angewendeten antimikrobiell wirksamen Arzneimitteln, ... [...].
2. Die Mitgliedstaaten übermitteln der Agentur zusammengetragene Daten zum Verkaufsvolumen und zur Anwendung je Tierart und Art von bei Tieren Anwenden antimikrobiell wirksamen Arzneimitteln ... [...]
3. Die Kommission erlässt gemäß Artikel 147 delegierte Rechtsakte zur Ergänzung des vorliegenden Artikels, in denen die Anforderungen an Folgendes festgelegt werden ... [...].
4. Die Kommission legt mittels Durchführungsrechtsakten das Format für die gemäß dem vorliegenden Artikel zu erhebenden Daten fest. ... [...].

VO (EU) 2019/06

Artikel 57 - Erhebung von Daten zu antimikrobiell wirksamen Arzneimitteln, die bei Tieren angewendet werden

5. Den Mitgliedstaaten ist es gestattet, im Zusammenhang mit den im vorliegenden Artikel festgelegten Pflichten einen progressiven, schrittweisen Ansatz zu verfolgen, bei dem:
- (a) innerhalb von zwei Jahren ab 28. Januar 2022 Daten mindestens für die im Durchführungsbeschluss 2013/652/EU der Kommission in der am 11. Dezember 2018 geltenden Fassung aufgeführten Arten und Kategorien erhoben werden,
 - (b) innerhalb von fünf Jahren ab 28. Januar 2022 Daten für alle der Lebensmittelgewinnung dienende Tierarten erhoben werden,
 - (c) innerhalb von acht Jahren ab 28. Januar 2022 Daten für sonstige Tiere erhoben werden, die gezüchtet oder gehalten werden.



9.4.2021

EN

Official Journal of the European Union

COMMISSION DELEGATED REGULATION (EU) 2021/578 of 29 January 2021

supplementing Regulation (EU) 2019/6 of the European Parliament and of the Council with regard to requirements for the collection of data on the volume of sales and on the use of antimicrobial medicinal products in animals

(Text with EEA relevance)

THE EUROPEAN COMMISSION,

Having regard to the Treaty on the Functioning of the European Union,

Having regard to Regulation (EU) 2019/6 of the European Parliament and of the Council of 11 December 2019 on veterinary medicinal products and repealing Directive 2001/82/EC⁽¹⁾, and in particular Article 57(3) thereof,

Whereas:

- (1) In order to develop targeted measures to fight antimicrobial resistance, it is paramount to determine factors to public and animal health. The identification of relevant trends in the volume of sales of antimicrobials in animals at national and Union level should in turn allow to identify such risk factors.

L 123/18

EN

Official Journal of the European Union

9.4.2021

ANNEX

1. VETERINARY ANTIMICROBIAL MEDICINAL PRODUCTS FOR WHICH DATA ON THE VOLUME OF SALES SHALL BE COLLECTED AND REPORTED TO THE AGENCY AS REFERRED TO IN ARTICLE 1

(1) Antidiarrheals, intestinal anti-inflammatory and anti-infective agents:

- (a) QA07AA; QA07AB;
- (b) QA07AX03;
- (c) QA07AX04.

(2) Gynaecological anti-infectives and antiseptics:

- (a) QG01AA;
- (b) QG01AE;
- (c) QG01BA;
- (d) QG01BE.

(3) Anti-infectives and antiseptics for intrauterine use:

- (a) QG51AA;
- (b) QG51AG.

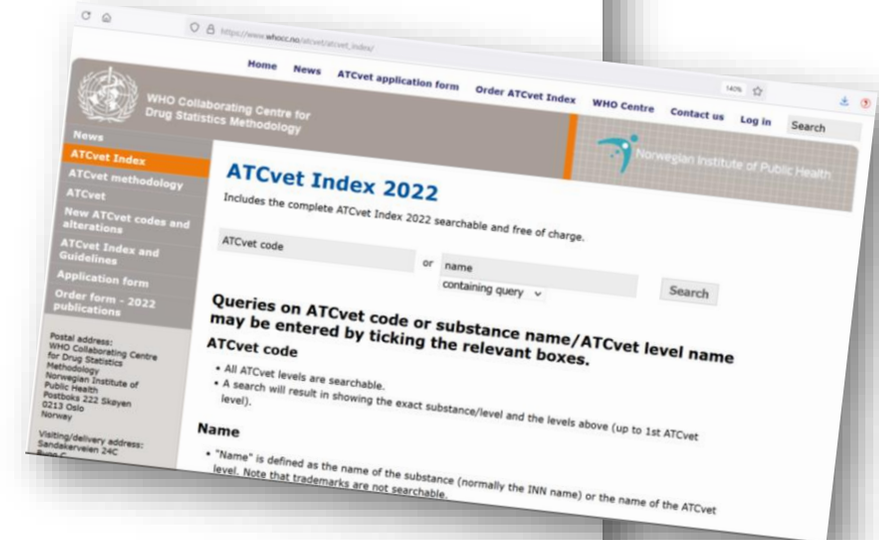
(4) Antibacterials for systemic use: QJ01.

(5) Antibacterials for intramammary use: QJ51.

(6) Antiprotozoals (with antibacterial effect): QP51AG.

(7) Antimycobacterials for intramammary use: QJ54.

2. VETERINARY ANTIMICROBIAL MEDICINAL PRODUCTS FOR WHICH DATA ON THE VOLUME OF SALES MAY BE COLLECTED AND REPORTED TO THE AGENCY AS REFERRED TO IN ARTICLE 2





17.2.2022

EN

Official Journal of the European Union

COMMISSION IMPLEMENTING REGULATION (EU) 2022/209 of 16 February 2022

establishing the format of the data to be collected and reported in order to determine the volume of sales and the use of antimicrobial medicinal products in animals in accordance with Regulation (EU) 2019/6 of the European Parliament and of the Council
(Text with EEA relevance)

THE EUROPEAN COMMISSION,

Having regard to the Treaty on the Functioning of the European Union,

Having regard to Regulation (EU) 2019/6 of the European Parliament and of the Council of 11 December 2019 on the use of antimicrobial medicinal products in animals and repealing Directive 2001/82/EC⁽¹⁾, and in particular Article 57(4) thereof,

ANNEX II

Format for the reporting of data to the Agency on the use of antimicrobial medicinal products in animals

Number	Name of the data variable	Description
1. Data to be reported per product presentation		
1	Animal species	Animal species, categories and stages thereof, for which data on the use of antimicrobial medicinal products shall be collected and reported, to be selected from a pre-defined list, in line with the requirements set in Article 15 of Delegated Regulation (EU) 2021/578.
2	ISO Country code	Two-letter code (alpha-2 code), according to the International Standard for country codes (ISO, 2013); XI for Northern Ireland.
3	Year	Four-digit number.
4	Identification from the relevant Union database of the medicinal product presentation	Structured data field to indicate: — the permanent and unique identification from the Union product database of the veterinary antimicrobial medicinal product presentation; or — the Packaged Medicinal Product Identifier (PCID) from the Product Management Services (PMS) of the human antimicrobial medicinal product presentation.
5	Reference number from other relevant database(s) of the medicinal product presentation	Open-text field to indicate the reference number from other relevant database(s), such as national database(s), of the antimicrobial medicinal product presentation. Optional for Member States.
6	Name of the medicinal product	Open-text field to include the name of the medicinal product as per product information
7	Product form	Product form to be selected from a pre-defined list, in line with the Agency's latest protocols and templates.
8	Identification of long-acting parenteral products	Two-letter code (LA) for injectable products only, when applicable, in order to identify parenteral products with long acting/prolonged release dosage forms, whose modified release dosage forms are showing slower release than that of the conventional release dosage form administered by the same route. Prolonged release is achieved through special formulation design and/or manufacturing method.
9	Pack size	Numerical value only, to indicate the content quantity in the pack size.
10	Pack size unit	Unit of measurement of the pack size content to be selected from a pre-defined list, in line with the Agency's latest protocols and templates. The unit of measurement of the pack size content shall correspond to the unit of measurement of strength of the antimicrobial active substance.
11	ATC or ATCvet code: Anatomical Therapeutic Chemical classification code for human and veterinary medicinal products	Code to be selected as per the latest version of the ATC or ATCvet indexes.

12	Number of packages used	Numerical value to indicate the number of packages of product presentation used within the reporting year per Member State and per animal species, animal species category or animal species stage, as specified in Article 15 of Commission Delegated Regulation (EU) 2021/578. In case any data at national level are collected in other units than packages used for each antimicrobial product by the animal species in question, the number of packages used may be calculated by the Member State from the amounts used (expressed in weight or in volume) before reporting to the Agency.
13	Name of the antimicrobial active substance	Name to be selected from a pre-defined list of antimicrobial active substances, in line with the Agency's latest protocols and templates, which includes International Non-proprietary Name (INN) of antimicrobial substances, as presented according to the latest versions of the ATC or ATCvet Indexes, to report antimicrobial use in a standardized manner per antimicrobial classes and active substances. In case of fixed combination products, all the antimicrobial active substances shall be reported individually.
14	Name of the salt of the antimicrobial active substance, when strength is expressed in international unit (IU)	Name of the salt to be selected from a pre-defined list, in line with the Agency's latest protocols and templates, when applicable, in order to enable the conversion to mass of active substance in a standardized manner.
15	Name of the derivative or compound of the antimicrobial active substance	Name of the derivative or compound to be selected from a pre-defined list, in line with the Agency's latest protocols and templates, when applicable, in order to enable the calculation of the mass of the antimicrobial active moiety in a standardized manner.
16	Strength	Numerical value of the strength or of the quantity of the antimicrobial active substance(s), as declared in the product information, to enable the calculation of the quantity of antimicrobial active substance in each product presentation.
17	Unit of measurement of strength	Unit of measurement of strength to be selected from a pre-defined list, in line with the Agency's latest protocols and templates. The unit of measurement of strength shall correspond to the unit of measurement of the pack size.

2. Data to be provided per reporting year

17.2.2022

EN

Official Journal of the European Union

L 39/13

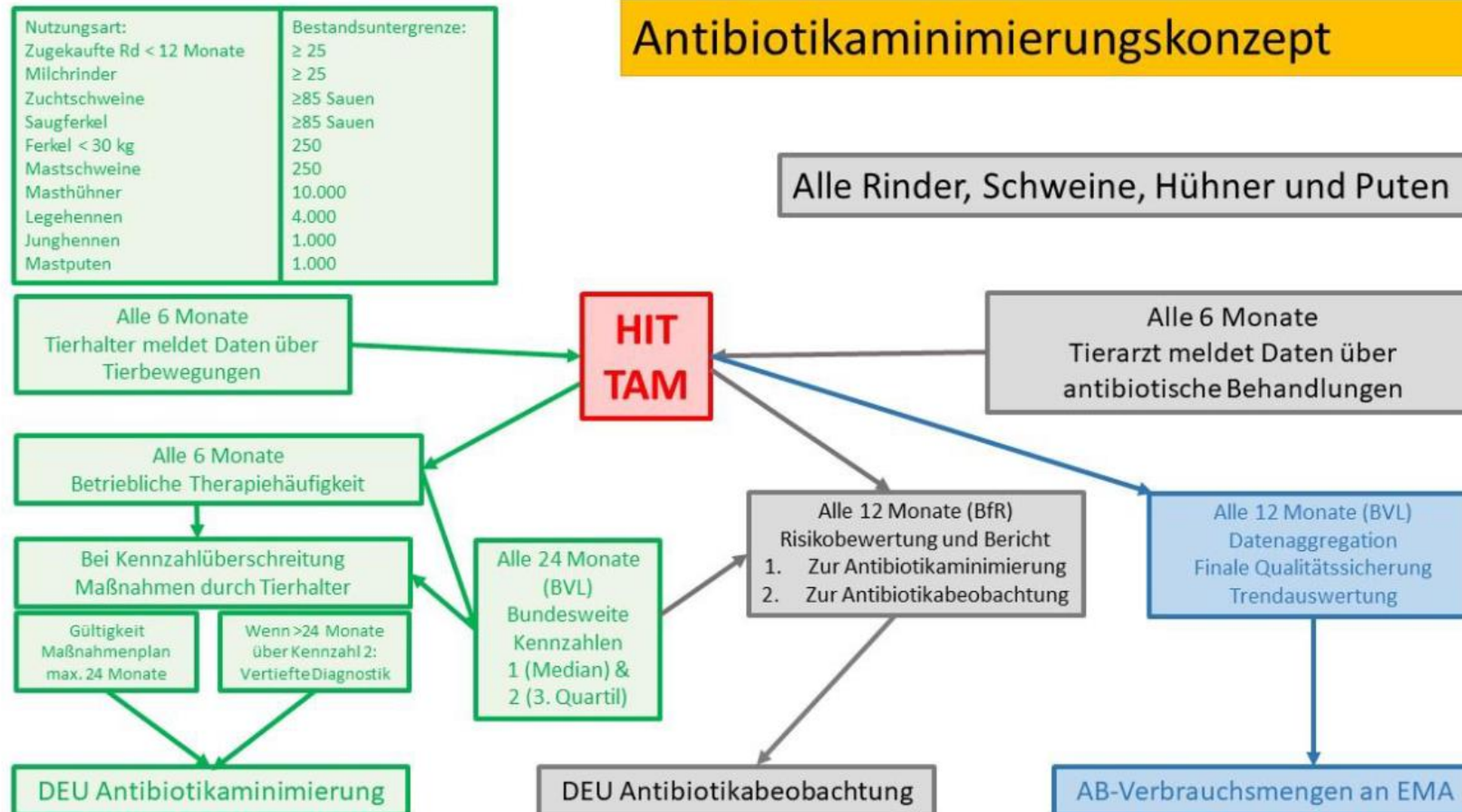
L 39/14

EN

Official Journal of the European Union

Eckpunkte für ein nationales Antibiotikaminimierungskonzept für die Tierhaltung

Abbildung: Antibiotikaminimierungskonzept



Eckpunkte für ein nationales Antibiotika- minimierungskonzept für die Tierhaltung

(Stand: 07.01.2022)

Inhaltsverzeichnis

1	Zusammenfassung	2
2	Einleitung	6
3	Nationales Antibiotikaminimierungskonzept für die Tierhaltung	7
4	Element „Minimierung“ (Benchmarking)	8
4.1	Fortführung bewährter Elemente	8
4.1.1	Indikator Therapiehäufigkeit	8
4.1.2	Bestandsuntergrenzen	8
4.1.3	Berechnung des Indikators „betriebliche Therapiehäufigkeit“	9
4.1.4	Meldung von Angaben zu den gehaltenen Tieren	9
4.1.5	Meldefrequenzen	10
4.2	Veränderungen des Antibiotikaminimierungssystems	10
4.2.1	Änderungen im Hinblick auf die Nutzungsarten	10
4.2.2	Änderung bei der Ausnahme von kleinen Beständen bestimmter Nutzungsarten	10
4.2.3	Wichtung von für die Humanmedizin besonders wichtigen Wirkstoffe bei der Berechnung der betrieblichen Therapiehäufigkeit	11
4.2.4	Änderung der Datengrundlage zur Ermittlung der bundesweiten Kennzahlen	11
4.2.5	Dauer der Gültigkeit der bundesweiten Kennzahlen	11
4.2.6	Übergangsverfahren für neu in die Antibiotikaminimierung aufgenommene Nutzungsarten	12
4.2.7	Veränderungen bei der Meldung von Angaben zu den Behandlungen mit antimikrobiell wirksamen Arzneimitteln	12
4.2.8	Veränderung bei der Prüfung und Bestätigung der Behandlungsangaben durch den Tierhalter	12
4.2.9	Meldeweg und Fristen	13
4.2.10	Veränderungen bei den vom Tierhalter zu ergreifenden Maßnahmen	13
4.2.11	Vertiefte Diagnostik im Betrieb bei fortdauernder Überschreitung der Kennzahl 2	14
4.2.12	Bestimmung des Resistenzintrags in die Lebensmittelkette	15
4.2.13	Ergänzende Vorschriften zur Anordnung behördlicher Maßnahmen	16
4.2.14	Verfügbarmachung ergänzender Informationen für den Tierhalter	17
4.2.15	Verfügbarmachung ergänzender Informationen für den Tierarzt	18
5	Element „Beobachtung“	18
5.1	Abgrenzung zur EU-rechtlich vorgegebenen Erfassung von Antibiotikaverbrauchsdaten	18
5.2	Grundsätzliches System	18

Gesetzlicher Rahmen

Gesetz zur Änderung des Tierarzneimittelgesetzes zur Erhebung von Daten über antibiotisch wirksame Arzneimittel und zur Änderung weiterer Vorschriften¹

Vom 21. Dezember 2022

Der Bundestag hat mit Zustimmung des Bundesrates das folgende Gesetz beschlossen:

Artikel 1 Änderung des Tierarzneimittelgesetzes

Das Tierarzneimittelgesetz vom 27. September 2021 (BGBl. I S. 4530), das durch Artikel 2 Absatz 3 des Gesetzes vom 20. Dezember 2022 (BGBl. I S. 2752) geändert worden ist, wird wie folgt geändert:

1. Die Inhaltsübersicht wird wie folgt geändert:
 - a) Die Angabe zu Abschnitt 4 Unterabschnitt 5 wird wie folgt gefasst:

„Unterabschnitt 5
Vorschriften zur Verringerung
der Behandlung mit antibiotisch
wirksamen Arzneimitteln und zu tierärztlichen
Mittelungen über die Arzneimittelverwendung
§ 54 Nutzungsarten
§ 55 Mittelungen über Tierhaltungen
§ 56 Tierärztliche Mittelungen über Arzneimit-
telverwendung
§ 57 Ermittlung der Therapiehäufigkeit
§ 58 Verringerung der Behandlung mit antibio-
tisch wirksamen Arzneimitteln
§ 59 Verarbeitung und Übermittlung von Daten
§ 60 Resistenzmonitoring
§ 61 Verordnungsermächtigungen“.
 - b) Nach der Angabe zu § 93 werden die folgenden Angaben eingefügt:

„§ 94 Übergangsvorschrift aus Anlass des Ge-
setzes zur Änderung des Tierarzneimit-
telgesetzes zur Erhebung von Daten über
antibiotisch wirksame Arzneimittel
§ 95 Evaluierung“

¹ Artikel 1 dieses Gesetzes dient der Durchführung

- der Delegierten Verordnung (EU) 2021/578 der Kommission vom 29. Januar 2021 zur Ergänzung der Verordnung (EU) 2019/6 des Europäischen Parlaments und des Rates im Hinblick auf Anforderungen an die Erhebung von Daten über das Verkaufsvolumen und die Anwendung von antimikrobiellen Arzneimitteln bei Tieren und
- der Durchführungsverordnung (EU) 2022/209 der Kommission vom 16. Februar 2022 zur Festlegung des Formats der zu erheben und zu meldenden Daten für die Bestimmung des Verkaufsvolumens und der Anwendung von antimikrobiellen Arzneimitteln bei Tieren gemäß der Verordnung (EU) 2019/6 des Europäischen Parlaments und des Rates.

c) Die Angabe zur Anlage wird durch die folgende Angabe zu den Anlagen 1 bis 2 ersetzt:

„Anlage 1 Einteilung der Nutzungsarten

Anlage 2 Dem Bundesinstitut für Risikobewertung zum Zweck der Durchführung einer Risikobewertung mitzuteilende Daten“.

1a. Dem § 1 Absatz 2 wird folgender Satz angefügt:

„Die Bestimmungen dieses Gesetzes sollen darüber hinaus dazu beitragen, den Einsatz antibiotisch wirksamer Arzneimittel auf der Grundlage der Mitteilung der Kommission an das Europäische Parlament, den Rat, den Europäischen Wirtschafts- und Sozialausschuss und den Ausschuss der Regionen: ‚Vom Hof auf den Tisch‘ – eine Strategie für ein faires, gesundes und umweltfreundliches Lebensmittelsystem‘ (Bundesratsdrucksache 280/20 vom 22. Mai 2020) um 50 Prozent zu reduzieren.“

2. § 45 Absatz 6 wird wie folgt gefasst:

„(6) Herstellerinnen, Hersteller sowie Inhaberinnen und Inhaber einer Großhandelsvertriebs-erlaubnis haben bis zum 31. März jedes Kalenderjahres nach Maßgabe einer Rechtsverordnung nach Absatz 7 der zuständigen Bundesoberbehörde elektronisch mitzuteilen:

1. im Fall der in Nummer 1 und Nummer 2 Absatz 5 und Absatz 7 bis 10 des Anhangs der Delegierten Verordnung (EU) 2021/578 der Kommission vom 29. Januar 2021 zur Ergänzung der Verordnung (EU) 2019/6 des Europäischen Parlaments und des Rates im Hinblick auf Anforderungen an die Erhebung von Daten über das Verkaufsvolumen und die Anwendung von antimikrobiellen Arzneimitteln bei Tieren (Abl. L 123 vom 9.4.2021, S. 7) aufgeführten antibiotisch wirksamen Tierarzneimittel die Art und Menge der von ihnen im vorangegangenen Kalenderjahr jeweils an folgende Empfänger abgegebenen Tierarzneimittel:

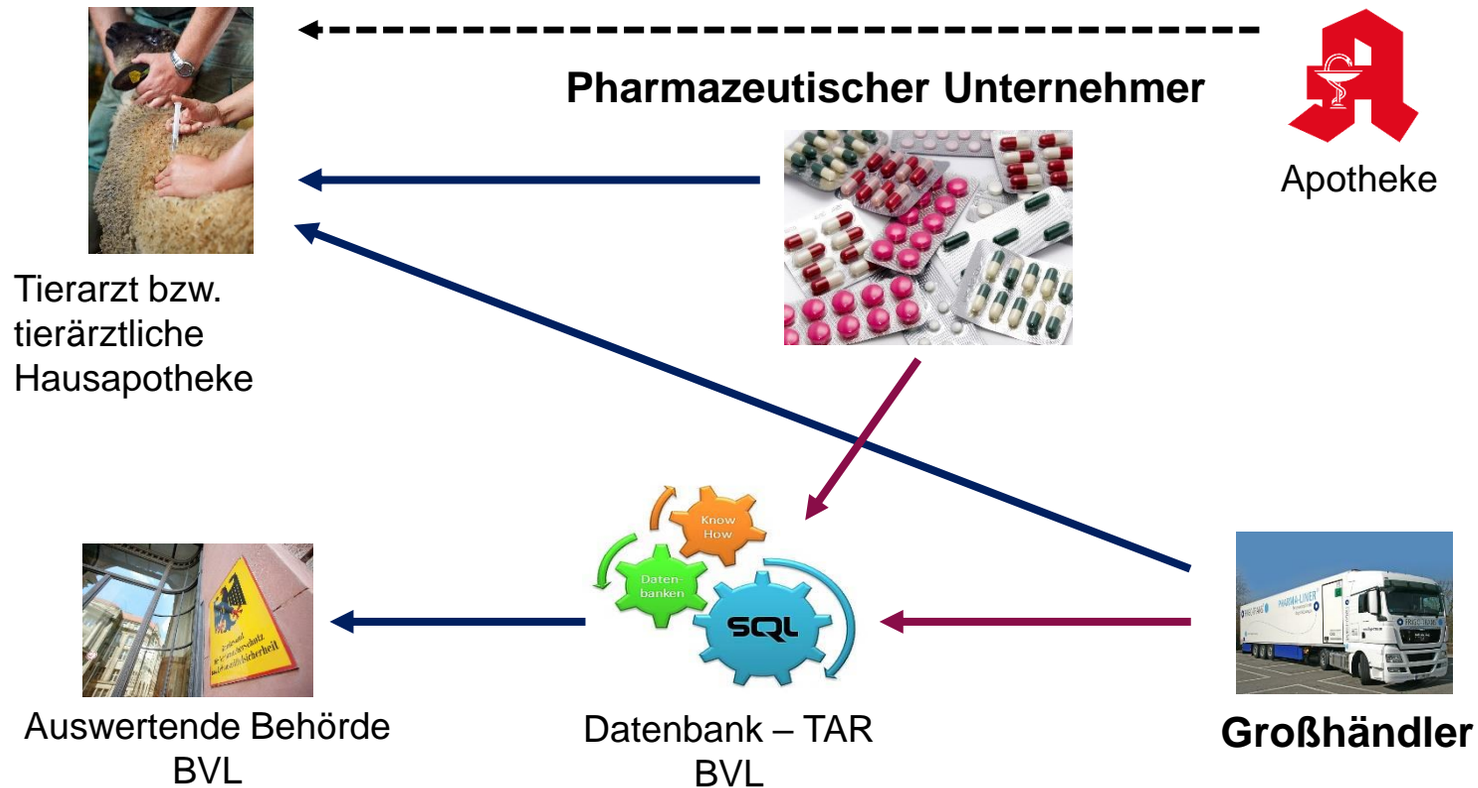
- a) tierärztliche Hausapotheken,
- b) Apotheken und
- c) die in Absatz 1 Nummer 2 bis 6 bezeichneten Empfänger,

WAS **WAR** **BEREITS** **VORHANDEN**?



Tierarzneimittel-Abgabemengen-Register (TAR)

Vertriebs- und Meldewege für das Tierarzneimittel-Register



ENGLISH NUTZERBEFRAGUNG PRESSE AKTUELLES DATENSCHUTZ

Aufgaben Arbeitsbereiche Service Menü

Abgabemengen von Antibiotika in der Tiermedizin leicht gestiegen

Mengen für Polypeptidantibiotika und Cephalosporine auf niedrigstem Wert seit 2011, leichter Anstieg bei Tetracyclinen

12.10.2021

Die Menge der in der Tiermedizin abgegebenen Antibiotika ist in Deutschland leicht gestiegen. Wie das Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit mitteilt, wurden im vergangenen Jahr 701 Tonnen Antibiotika an Tierärzte abgegeben – 31 Tonnen mehr als im Vorjahr. Im Vergleich zu 2011, dem ersten Jahr der Erfassung, betrug der Rückgang der Abgabemengen 59 %. Die Abgabemenge der für die Therapie beim Menschen besonders wichtigen Polypeptidantibiotika (Colistin) erreichten ihren bisherigen Höchstwert. Insgesamt wurden im vergangenen Jahr 701 Tonnen (t) Antibiotika von pharmazeutischen Herstellern und Großhändlern an Tierärzte in Deutschland abgegeben. Die größten Mengen wurden im Vorjahr bei den Penicillinen (278 t) und Tetracyclinen (148 t). Es folgten Cephalosporine (107 t) und Polypeptidantibiotika mit 60 t.

Die Bundesregierung G7 GERMANY

ENGLISH FRANÇAIS KONTAKT DATENSCHUTZHINWEIS GEBÄRDENSPRACHE

Menü | Bundesregierung | Startseite Suche

Krieg in der Ukraine G7 Germany Energie und Klimaschutz Tag der offenen Tür 2022 Bundeskanzler

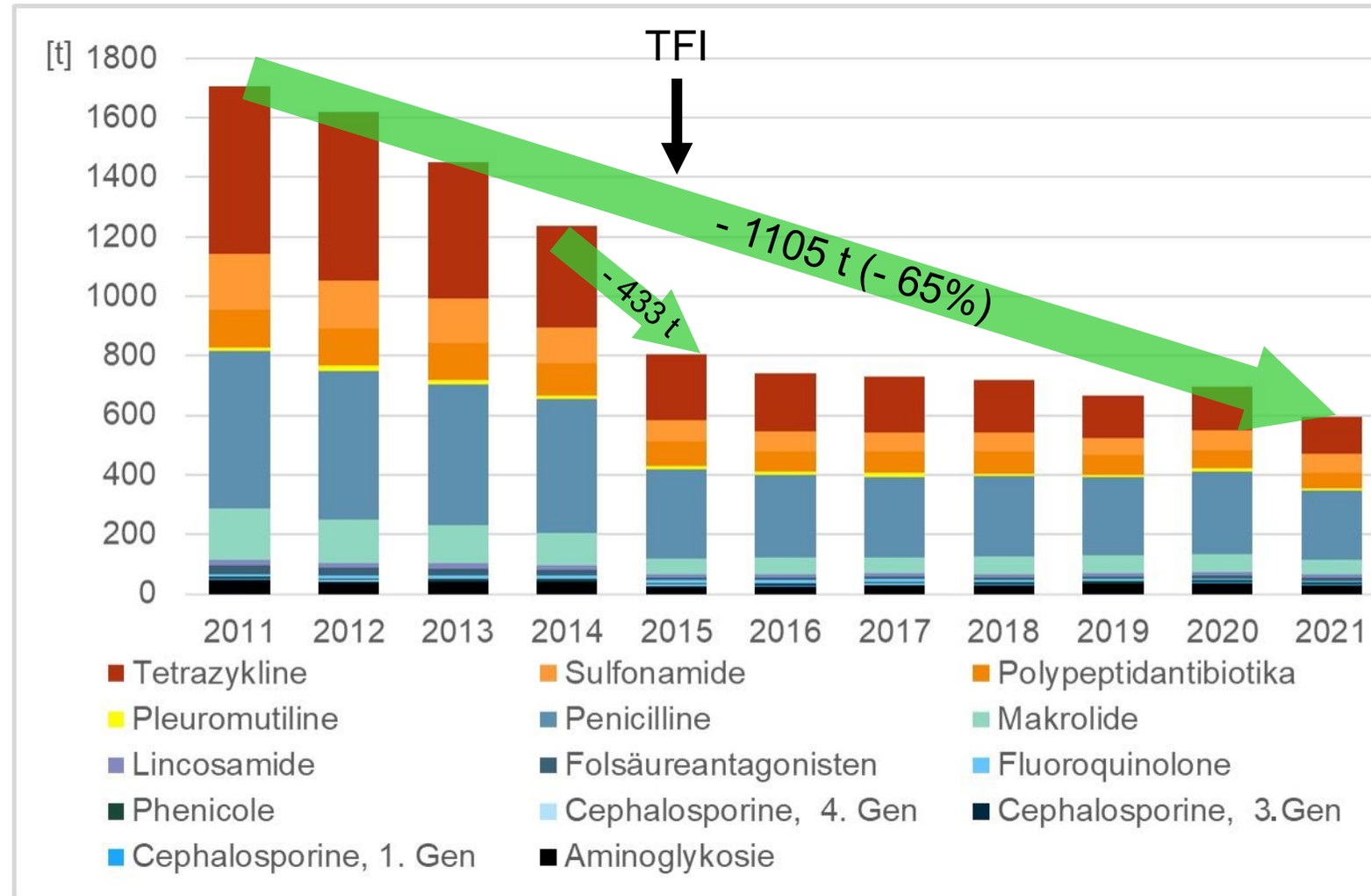
Tierhaltung

Antibiotikaabgabe 2021 deutlich gesunken

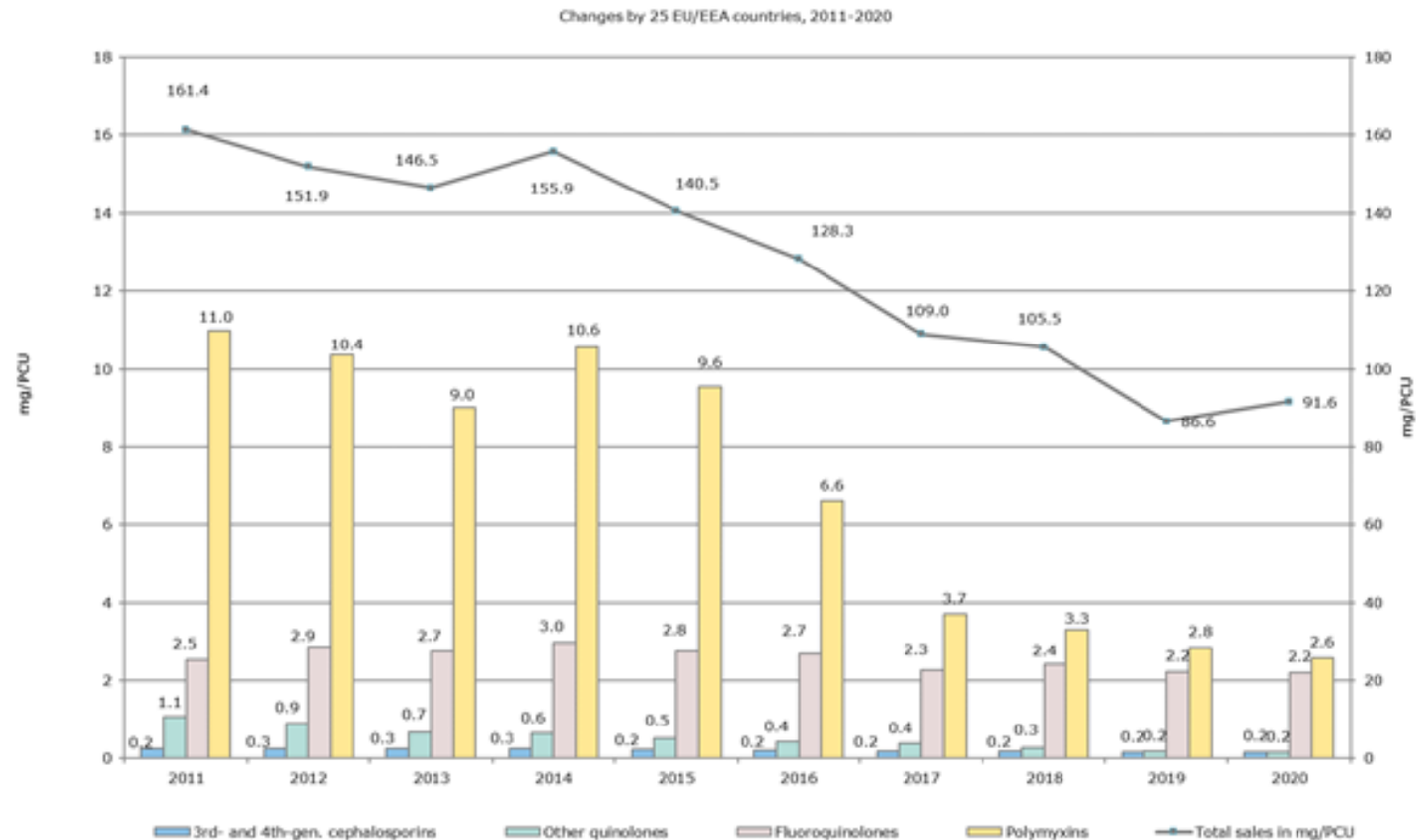
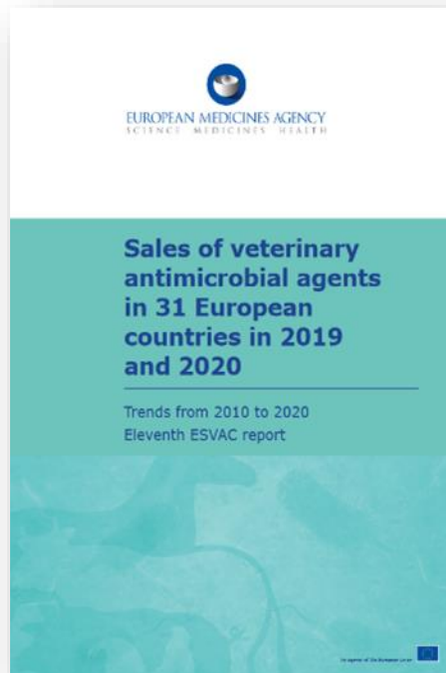
Die Menge der an Tierärztinnen und -ärzte abgegebenen Antibiotika hat sich 2021 gegenüber dem Vorjahr um 100 Tonnen verringert. Besonders bei Penicillin und den Reserveantibiotika gab es deutliche Rückgänge. Das meldet das Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit.



Besonders der Rückgang der Abgabemengen für sogenannte Reserveantibiotika ist zu begrüßen.

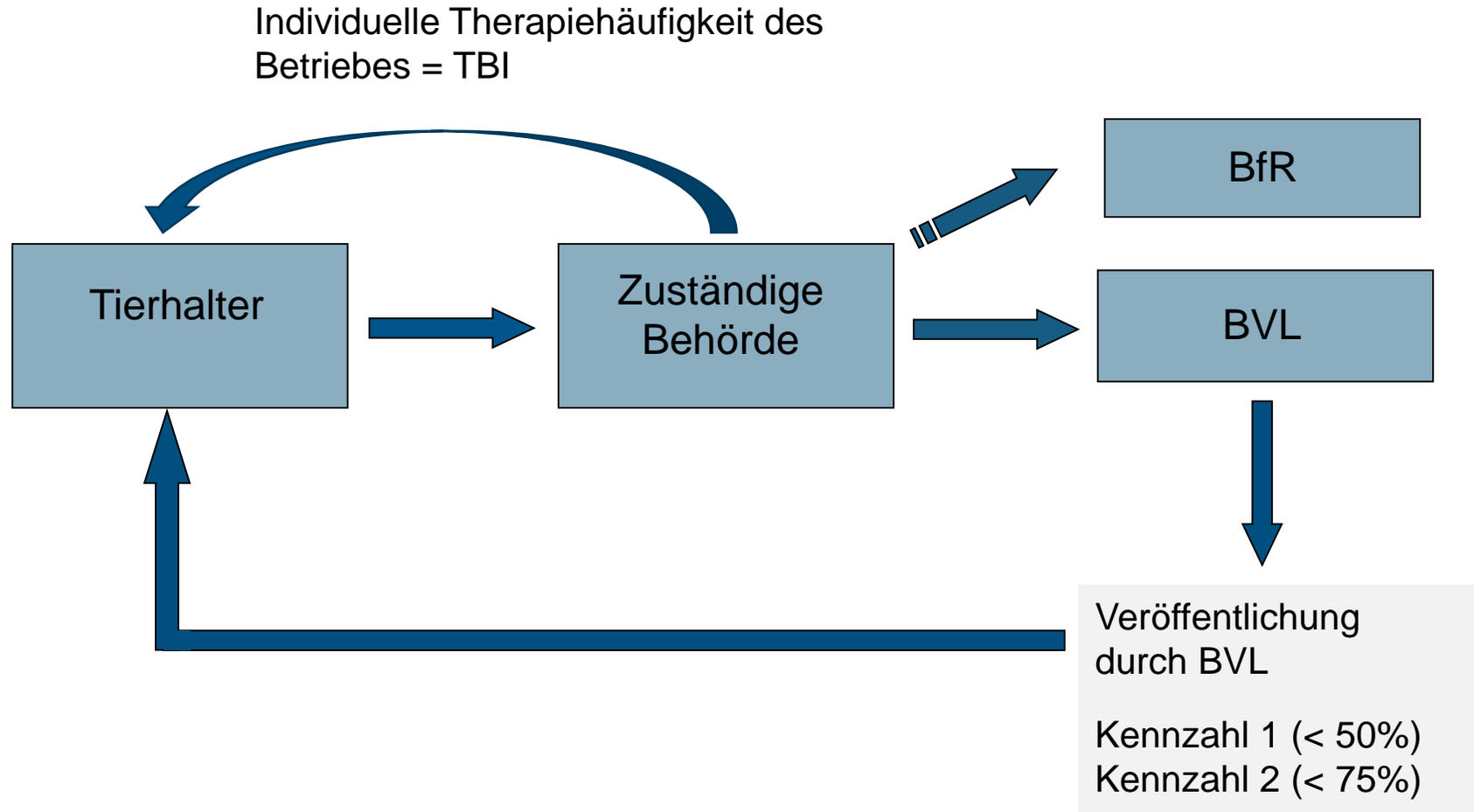


The European Surveillance of Veterinary Antibiotic Consumption (ESVAC)

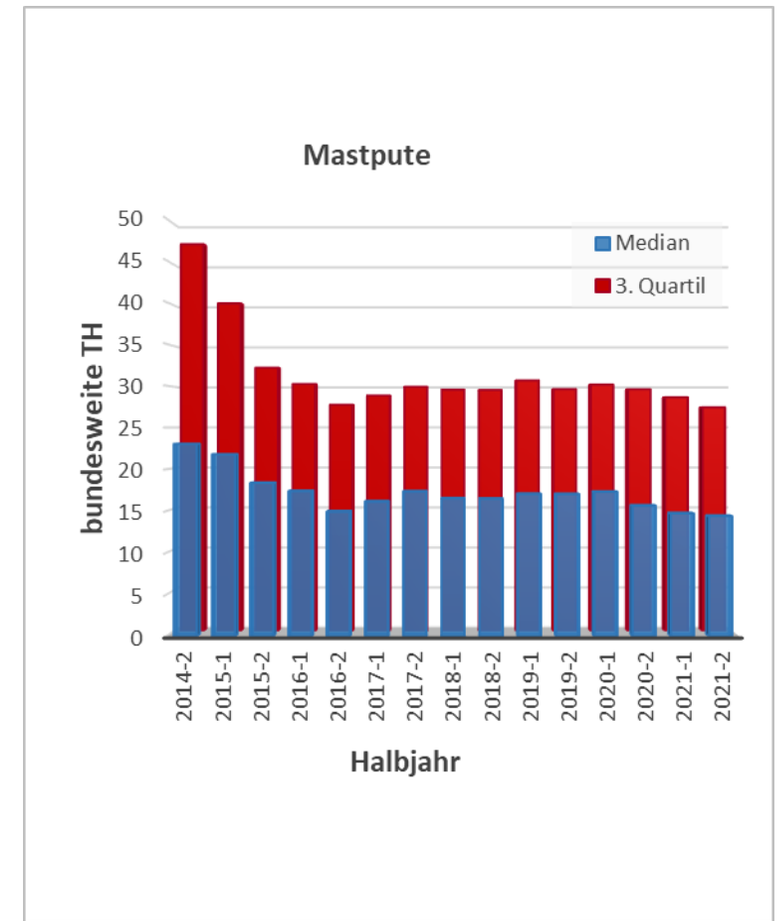
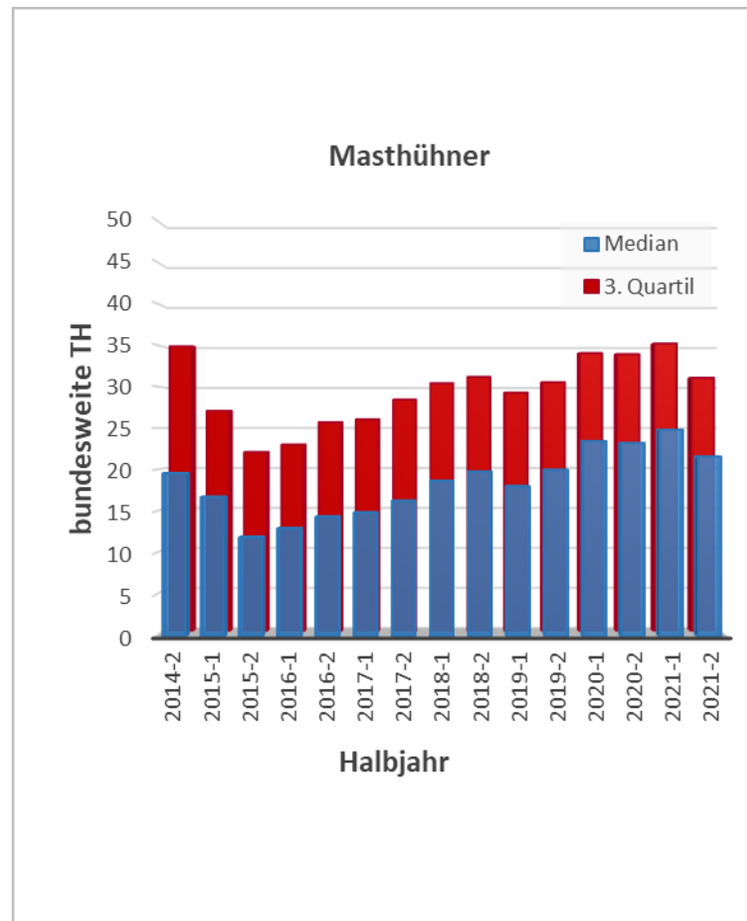
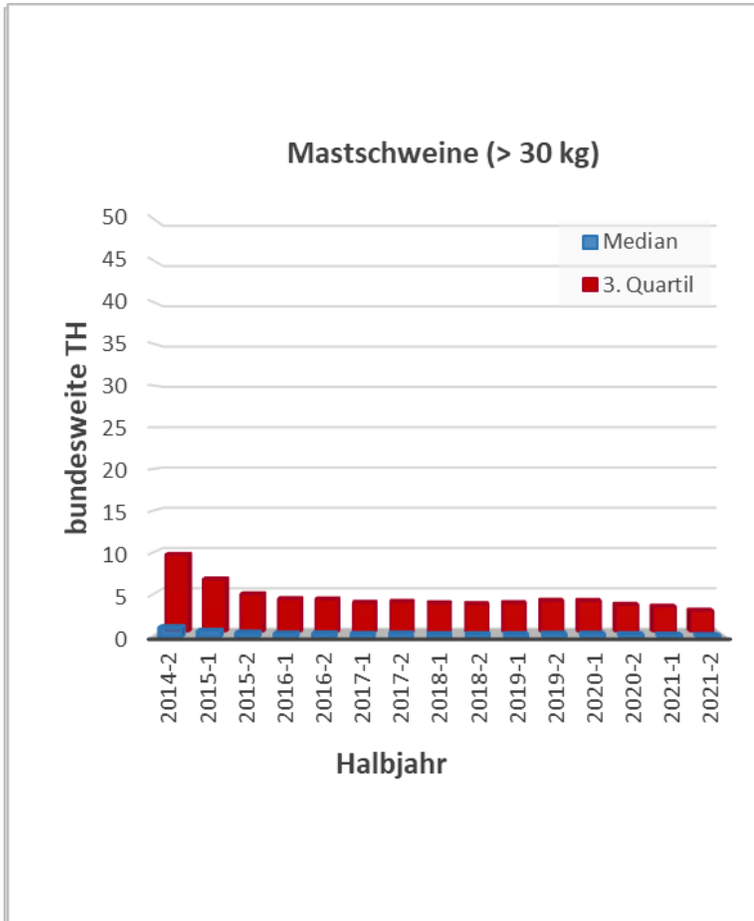




Erfassung der Therapiehäufigkeiten



Bundesweite Therapiehäufigkeiten



Was **IST** **NEU** ?



Erfassung von Antibiotikaaanwendungen bei Tieren

2852 Bundesgesetzblatt Jahrgang 2022 Teil I Nr. 57, ausgegeben zu Bonn am 30. Dezember 2022

**Gesetz
zur Änderung des
Tierarzneimittelgesetzes zur Erhebung von Daten über
antibiotisch wirksame Arzneimittel und zur Änderung weiterer Vorschriften¹**

Vom 21. Dezember 2022

Der Bundestag hat mit Zustimmung des Bundesrates das folgende Gesetz beschlossen:

**Artikel 1
Änderung des
Tierarzneimittelgesetzes**

Das Tierarzneimittelgesetz vom 27. September 2021 (BGBl. I S. 4530), das durch Artikel 2 Absatz 3 des Gesetzes vom 20. Dezember 2022 (BGBl. I S. 2752) geändert worden ist, wird wie folgt geändert:

1. Die Inhaltsübersicht wird wie folgt geändert:

a) Die Angabe zu Abschnitt 4 Unterabschnitt 5 wird wie folgt gefasst:

„Unterabschnitt 5
Vorschriften zur Verringerung der Behandlung mit antibiotisch wirksamen Arzneimitteln und zu tierärztlichen Mitteilungen über die Arzneimittelverwendung
§ 54 Nutzungsarten
§ 55 Mitteilungen über Tierhaltungen
§ 56 Tierärztliche Mitteilungen über Arzneimittelverwendung
§ 57 Ermittlung der Therapiehäufigkeit
§ 58 Verringerung der Behandlung mit antibiotisch wirksamen Arzneimitteln
§ 59 Verarbeitung und Übermittlung von Daten
§ 60 Resistenzmonitoring
§ 61 Verordnungsermächtigungen“.

b) Nach der Angabe zu § 93 werden die folgenden Angaben eingefügt:

„§ 94 Übergangsvorschrift aus Anlass des Gesetzes zur Änderung des Tierarzneimittelgesetzes zur Erhebung von Daten über antibiotisch wirksame Arzneimittel
§ 95 Evaluierung“

c) Die Angabe zur Anlage wird durch die folgende Angabe zu den Anlagen 1 bis 2 ersetzt:

„Anlage 1 Einteilung der Nutzungsarten
Anlage 2 Dem Bundesinstitut für Risikobewertung zum Zweck der Durchführung einer Risikobewertung mitzuteilende Daten“.

1a. Dem § 1 Absatz 2 wird folgender Satz angefügt:

„Die Bestimmungen dieses Gesetzes sollen darüber hinaus dazu beitragen, den Einsatz antibiotisch wirksamer Arzneimittel auf der Grundlage der Mitteilung der Kommission an das Europäische Parlament, den Rat, den Europäischen Wirtschafts- und Sozialausschuss und den Ausschuss der Regionen; „Vom Hof auf den Tisch“ – eine Strategie für ein faires, gesundes und umweltfreundliches Lebensmittelsystem“ (Bundesratsdrucksache 280/20 vom 22. Mai 2020) um 50 Prozent zu reduzieren.“

2. § 45 Absatz 6 wird wie folgt gefasst:

„(6) Herstellerinnen, Hersteller sowie Inhaberinnen und Inhaber einer Großhandelsvertriebs- erlaubnis haben bis zum 31. März jedes Kalender- jahres nach Maßgabe einer Rechtsverordnung nach Absatz 7 der zuständigen Bundesoberbe- hörde elektronisch mitzuteilen:

1. im Fall der in Nummer 1 und Nummer 2 Absatz 5 und Absatz 7 bis 10 des Anhangs der Delegier- ten Verordnung (EU) 2021/578 der Kommission vom 29. Januar 2021 zur Ergänzung der Verord- nung (EU) 2019/6 des Europäischen Parlaments und des Rates im Hinblick auf Anforderungen an die Erhebung von Daten über das Verkaufsvolumen und die Anwendung von antimikro- biellen Arzneimitteln bei Tieren (Abt. I, 123 vom 9.4.2021, S. 7) aufgeführten antibiotisch wirk- samen Tierarzneimittel die Art und Menge der von ihnen im vorangegangenen Kalenderjahr jeweils an folgende Empfänger abgegebenen Tierarzneimittel:

a) tierärztliche Hausapotheken,
b) Apotheken und
c) die in Absatz 1 Nummer 2 bis 6 bezeichneten Empfänger.

¹ Artikel 1 dieses Gesetzes dient der Durchführung

- der Delegierten Verordnung (EU) 2021/578 der Kommission vom 29. Januar 2021 zur Ergänzung der Verordnung (EU) 2019/6 des Europäischen Parlaments und des Rates im Hinblick auf Anforderungen an die Erhebung von Daten über das Verkaufsvolumen und die Anwendung von antimikrobiellen Arzneimitteln bei Tieren und
- der Durchführungsverordnung (EU) 2022/209 der Kommission vom 16. Februar 2022 zur Festlegung des Formats der zu erhe- benden und zu meldenden Daten für die Bestimmung des Ver- kaufsvolumens und der Anwendung von antimikrobiellen Arznei- mitteln bei Tieren gemäß der Verordnung (EU) 2019/6 des Euro- päischen Parlaments und des Rates.



Laufende Nummer	Nutzungsart	Verringerung des Einsatzes antibiotisch wirksamer Arzneimittel bei Tieren	Tierärztliche Mitteilung über die Arzneimittelverwendung
1.	Rinder (Bos taurus)		
1.1	Rinder, die der <u>Milcherzeugung</u> dienen, ab der ersten Abkalbung	X	X
1.2	nicht auf dem Tierhaltungsbetrieb geborene Kälber ab der Einstallung im aufnehmenden Betrieb bis zu einem Alter von 12 Monaten	X	X
1.3	zur Mast gehaltene Rinder ab einem Alter von 12 Monaten		X
1.4	Rinder ab einem Alter von 12 Monaten, die weder Milchkühe noch Mastrinder sind		X
1.5	auf dem Tierhaltungsbetrieb geborene Kälber bis zu einem Alter von 12 Monaten		X
1.6	Rinder, die durch Besitzer- oder Standortwechsel nur wenige Stunden bis zu einer Woche gehalten werden		X
2.	Schweine (Sus scrofa domestica)		
2.1	nicht abgesetzte Saugferkel ab der Geburt bis zu dem Zeitpunkt, an dem das jeweilige Tier vom Muttertier abgesetzt wird	X	X
2.2	<u>Ferkel ab dem Zeitpunkt</u> , ab dem das jeweilige Tier vom Muttertier abgesetzt wird bis zum Erreichen eines Gewichts von 30 kg	X	X
2.3	zur Mast bestimmte Schweine ab einem Gewicht von mehr als 30 kg	X	X
2.4	zur <u>Zucht gehaltene Sauen</u> und Eber ab der Einstallung zur Ferkelerzeugung	X	X
2.5	nicht zur Mast bestimmte Schweine ab einem Gewicht von 30 kg		X
2.6	Schweine, die durch Besitzer- oder Standortwechsel nur wenige Stunden bis zu einer Woche gehalten werden		X
3.	Hühner (Gallus gallus)		
3.1	zur Gewinnung von Fleisch bestimmte Hühner ab dem Zeitpunkt des Schlüpfens des jeweiligen Tieres	X	X
3.2	zur <u>Gewinnung von Konsumeiern</u> bestimmte Hühner ab der Aufstallung im Legebetrieb	X	X
3.3	zur <u>Gewinnung von Konsumeiern</u> bestimmte Hühner ab dem Zeitpunkt des Schlüpfens des jeweiligen Tieres bis seiner Aufstallung im Legebetrieb	X	X
3.4	Hühner-Eintagsküken in Brütereien und beim Transport		X
3.5	sonstige Hühner, die nicht unter die Nummern 3.1 bis 3.4 fallen		X
4.	Puten (Meleagris gallopavo)		
4.1	zur Gewinnung von Fleisch bestimmte Puten ab dem Zeitpunkt des Schlüpfens des jeweiligen Tieres	X	X
4.2	Puten-Eintagsküken in Brütereien und beim Transport		X
4.3	sonstige Puten, die nicht unter die Nummern 4.1 bis 4.2 fallen		X

Anlage 2 (zu § 57 Absatz 3 Satz 3)

Benchmarking
(Antibiotikamini-
mierungskonzept
nach TAMG)

Verbrauchsmengen-
erfassung nach
VO (EU) 2019/6

 Bundesamt für
Verbraucherschutz und
Lebensmittelsicherheit

ENGLISH NUTZERBEFRAGUNG PRESSE AKTUELLES DATENSCHUTZ  GEBÄRDENSPRACHE  LEICHTE SPRACHE

Aufgaben Arbeitsbereiche Service Menü 

Die Verbrauchsmengenerfassung



Seit 2023 sind die Verwendungen antimikrobieller Arzneimittel bei Tieren EU-weit zu erfassen. Die Verbrauchsmengenerfassung antimikrobieller Arzneimittel ist eine nationale Verpflichtung im gemeinsamen europäischen Kampf gegen die Zunahme antimikrobieller Resistenzen (AMR). Sie ist ein wichtiger Baustein für die Analyse der aktuellen Situation und für die Bewertung von Maßnahmen zur Bekämpfung von AMR. Das BVL fungiert bei der Verbrauchsmengenerfassung als nationaler Datenverwalter und übermittelt die aufbereiteten Daten an die Europäische Arzneimittelagentur (EMA – European Medicines Agency).

 > Arbeitsbereiche > Tierarzneimittel > Aufgaben im Bereich Tierarzneimittel > Aufgaben im Bereich Antibiotikaresistenzen > Verbrauchsmengenerfassung

Hinweis: die Inhalte dieser Seite werden kontinuierlich an den aktuellen Stand angepasst (letztes Update: 31.05.2023)

Bitte nehmen Sie Ihre Datenmeldung für das erste Halbjahr (2023-I) bis zum 14. Juli 2023 vor.

- ▼ Hilfestellungen für die Verbrauchsmengenerfassung
- ▼ Neuigkeiten zur Verbrauchsmengenerfassung
- ▼ Hintergrund und Rechtsgrundlagen
- ▼ Datenerfassung
- ▼ Datenaufbereitung und -übermittlung an die EMA

Hilfestellungen für die Verbrauchsmengenerfassung

Wer/Was/zu wann?

§ 56 TAMG

⇒ Wer?

- Tierärztinnen, Tierärzte oder von ihnen beauftragte

⇒ Was?

- Verbrauchsmengen von antibiotisch wirksamen Arzneimitteln auf Packungsebene, die bei den Tierarten Rind, Schwein, Huhn und Pute verschrieben, abgegeben oder angewendet werden

⇒ Zu wann?

- in die nationale Datenbank für die Verbrauchsmengenerfassung (HI-Tier)
- bis zum 14. Juli des betreffenden Jahres bzw. bis zum 14. Januar des Folgejahres

Was? –Meldepflichtige Arzneimittel

9.4.2021 EN Official Journal of the European Union

COMMISSION DELEGATED REGULATION (EU) 2021/578
of 29 January 2021
supplementing Regulation (EU) 2019/6 of the European Parliament and of the Council with regard to requirements for the collection of data on the volume of sales and on the use of antimicrobial medicinal products in animals
(Text with EEA relevance)

THE EUROPEAN COMMISSION,

Having regard to the Treaty on the Functioning of the European Union,

Having regard to Regulation (EU) 2019/6 of the European Parliament and of the Council of 11 December 2019 on the collection of data on the volume of sales and on the use of antimicrobial medicinal products and repealing Directive 2001/82/EC⁽¹⁾, and in particular Article 57(3) thereof,

Whereas:

(1) In order to develop targeted measures to fight antimicrobial resistance, it is paramount to determine possible risk factors to public and animal health. The identification of relevant trends in the volume of sales and use of antimicrobials in animals at national and Union level should in turn allow to identify such risk factors following the

3. ANTIMIKROBIELLE ARZNEIMITTEL, ÜBER DEREN ANWENDUNG BEI TIEREN DATEN ERHOSEN UND AN DIE AGENTUR GEMELDET WERDEN MÜSSEN, GEMÄß ARTIKEL 3
 - (1) Antidiarrhoika, intestinale Antiphlogistika und Antiinfektiva:
 - a) QA07AA, A07AA;
 - b) QA07AB, A07AB;
 - c) QA07AX03, A07AX03;
 - d) QA07AX04, A07AX04.
 - (2) Gynäkologische Antiinfektiva und Antiseptika:
 - a) QG01AA, G01AA;
 - b) QG01AE, G01AE;
 - c) QG01BA, G01BA;
 - d) QG01BE, G01BE.
 - (3) Antiinfektiva und Antiseptika zur intrauterinen Anwendung
 - (4) Antibiotika zur systemischen Anwendung: C
 - (5) Antibiotika zur intramammären Anwendung
 - (6) Antiprotozoika (mit antibakterieller Wirkung)



The screenshot shows the WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology website. The main heading is "ATCvet Index 2022" with a sub-heading "Includes the complete ATCvet Index 2022 searchable and free of charge." There is a search bar with fields for "ATCvet code" and "or name containing query" and a "Search" button. Below the search bar, it states "Queries on ATCvet code or substance name/ATCvet level name may be entered by ticking the relevant boxes." There are two sections: "ATCvet code" with a bullet point "All ATCvet levels are searchable." and "Name" with a bullet point "Name is defined as the name of the substance (normally the INN name) or the name of the ATCvet level. Note that trademarks are not searchable."

Was? – Meldepflichtige Tierarzneimittel

HI-Tier

Aktuelle TAM sind in HIT hinterlegt!

Bitte nehmen Sie Ihre Daten...

- ▼ Hilfestellungen für die Verbrauchsmengenerfassung
- ▼ Neuigkeiten zur Verbrauchsmengenerfassung
- ▼ Hintergrund und Rechtsgutachten
- ▼ Datenerfassung
- ▼ Datenaufbereitung und -übertragung

Hilfestellung

↓ [Hier finden Sie Antworten](#)

antimikrobieller Arzneimittel

↓ [Hier finden Sie einen Leitfaden](#)

Verbrauchsmengenerfassung

Unter Dateibereich/Muster-Arztbrief

Datei mit verschiedenen Blättern

Hier finden Sie technische Informationen

Form einer CSV-Datei (Masse)

Hier finden Sie ein Video von

	A	B	C
1	TAMA_ZNR	TAMA_VON	TAMA_BIS
2	6500578.00.00	26.06.2002/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
3	6500578.00.00	26.06.2002/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
4	6500578.00.00	26.06.2002/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
5	6500578.00.00	26.06.2002/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
6	6500578.00.00	26.06.2002/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
7	6500578.00.00	26.06.2002/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
8	6500578.00.00	26.06.2002/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
9	6500578.00.00	26.06.2002/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
10	6500578.00.00	26.06.2002/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
11	6500578.00.00	26.06.2002/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
12	6500578.00.00	26.06.2002/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
13	401415.00.00	23.03.2011/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
14	401415.00.00	23.03.2011/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
15	401415.00.00	23.03.2011/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
16	401415.00.00	23.03.2011/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
17	400701.00.00	01.09.2003/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
18	400701.00.00	01.09.2003/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
19	400701.00.00	01.09.2003/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
20	400389.00.00	15.09.2000/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
21	400389.00.00	15.09.2000/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
22	400389.00.00	15.09.2000/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
23	EU/2/04/044/001	12.09.2004/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
24	EU/2/04/044/002	12.09.2004/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
25	EU/2/04/044/013	17.12.2009/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
26	EU/2/04/044/012	17.12.2009/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
27	EU/2/04/044/014	23.12.2012/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
28	EU/2/04/044/019	22.12.2016/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
29	EU/2/04/044/018	22.12.2016/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
30	EU/2/04/044/010	14.05.2009/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
31	EU/2/04/044/009	14.05.2009/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
32	EU/2/04/044/017	20.03.2016/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
33	400344.00.00	31.07.2001/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
34	400344.00.00	31.07.2001/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
35	400154.00.00	23.12.1999/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
36	400154.00.00	23.12.1999/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
37	402283.00.00	29.08.2016/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
38	402283.00.00	29.08.2016/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00
39	402184.00.00	15.07.2015/00.00.00.00	31.12.2100/00.00.00.00

Herkunftssicherungs- und Informationssystem für Tiere

- Details zu Meldepflichten und Informationen zu
- Rinder, ASP-Programme, Equiden
 - Schwein, Schaf/Ziegen, wichtige Änderungen ab 01.08.2023
 - Heimtierausweis
 - Tierarzneimittel, wichtige Änderungen ab 2023
- Zugang zu den HIT-Meldeprogrammen V.1 und V.3
- Login Meldeprogramm V.1 (klassisch)
- Programme zum Melden von Geburt, Bewegung, Tod, Schlachtung usw. nach Viehverkehrsverordnung sowie zum Anzeigen von Tier- und Bestandsdaten, die Adresse lautet <https://www.hi-tier.de/HITCom/>

- Hier direkt zum Menü in V.1 ...
- Rinder
 - Schweine
 - Schaf/Ziegen
 - TAM-Datenbank
 - TAM-Übersicht
- Info Beschreibung wohin direkt gesprungen werden kann**
- Rinderhalter benötigen keinen speziellen Direkt-Einstieg, die benötigten Menüpunkte sollten im Hauptmenü zur Verfügung stehen
 - Für Schweinehalter Einstieg hier direkt zum **Menü-Schweinedatenbank** mit Stichtag, Zugang/Übernahme
 - Für Schaf- und Ziegenhalter Einstieg hier direkt zum **Menü-Schaf/Ziagedatenbank** mit Stichtag, Zugang/Übernahme
 - Für Mastbetriebe Einstieg hier direkt ins **TAM-Menü** zum Melden von Tierarzneimittel / Antibiotika und Bestand (für mitteilungsspflichtige Betriebe nach §58 AMG)
 - Für Mastbetriebe Einstieg hier direkt ins **TAM-Menü** zum Melden von Tierarzneimittel / Antibiotika und Bestand (für mitteilungsspflichtige Betriebe nach §58 AMG)
 - im **TAM-Menü** gibt es die neue Funktion **TAM-Übersicht** zur schnellen Bearbeitung, hier direkt zum Menü mit dieser Funktion

- Zuständige Stellen
- **Regionalstellen** der Länder, zuständig für die Meldungen der Tierhalter, Ausgabe von Ohrenmarken und Tierpapieren sowie Hilfestellung bei der Abwicklung der verschiedenen Meldepflichten
 - **Adressdatenstellen** der Länder zur Vergabe von Betriebsnummer und PIN (Passwort) und Pflege der Adressdaten sowie Eintragung von Betriebstypen (wie Rinder- oder Schaf/Ziegenhaltung)
 - **Zentrale Datenbank**
- Fachliche Koordination: Dr. Kaja Kokott
Systementwicklung: Helmut Hartmann

- Weitere Angebote
- **Entwicklung** Bereich für Software-Entwickler
 - **HiTest** Meldeprogramm im Testbetrieb zum Spielen und Ausprobieren, neue Version **HIT V.3**, hier unter www.hi-tier.de/HiTest3
 - **Firmen-Kontakte** Informationen über Firmen die Software und Dienstleistungen im Umfeld des HI-Tier Meldesystems anbieten
 - **Anleitungsvideos** Anleitungsvideos aus dem Bereich HIT und ZID
- Sie befinden sich auf dem Webserver www4.hi-tier.de

Arzneimittel (Download)	Arzneimittel-Packung (Download)	Packungen (Hilftabelle)
1	1	1
2	1	1
3	1	1
4	1	1
5	1	1
6	1	1
7	1	1
8	1	1
9	1	1
10	1	1
11	1	1
12	1	1
13	1	1
14	1	1
15	1	1
16	1	1
17	1	1
18	1	1
19	1	1
20	1	1
21	1	1
22	1	1
23	1	1
24	1	1
25	1	1
26	1	1
27	1	1
28	1	1
29	1	1
30	1	1
31	1	1
32	1	1
33	1	1
34	1	1
35	1	1
36	1	1
37	1	1
38	1	1
39	1	1
40	1	1

Login Meldeprogramm HIT V.3 (neu, auch für mobile Geräte)

Seit 1. April 2019 gibt es **HIT V.3**, die neue Version des HIT-Meldeprogramms, hier unter www.hi-tier.de/HITCom3. Die Version eignet sich auch für mobile Geräte (Android und iPhone) mit kleinen Bildschirmen. Als erstes wurden die VVVO-Meldungen für Tiere realisiert, weitere Funktionen folgen.

Mail-Kontakt:
kaja.kokott@hi-tier.de
helmut.hartmann@hi-tier.de

Erforderliche Angaben	Erläuterung	Ist die elektronische Übermittlung dieser Daten erforderlich (Meldung an HI-Tier)
UPD-Package Identifier (Nr. 4, Anhang II, VO 2022/209)	Eindeutiger, einzigartiger Identifizierungscode des Arzneimittels (mit Informationen zu Packungsgröße und Verpackung) zum Vergleich unter den Mitgliedstaaten	Ja. alternativ Packungs-Id (System überführt in erforderlichen UPD-Package-Identifier). Auswahl über die Beschreibung der Verpackung samt Inhalt
Zulassungsnummer (Nr. 5, Anhang II, VO 2022/209)	Bezugsnummer der nationalen Datenbank	Ja. alternativ Auswahl nach Eingabe des Arzneimittelnamens aus den Vorgaben
Arzneimittelbezeichnung (Nr. 6, Anhang II, VO (2022/209)	Der Name des Arzneimittels	Nein, wenn Zulassungsnummer vorhanden. Alternativ Auswahl Name aus einem Dropdown-Menü - Zulassungsnummer wird vorgeschlagen. Bei nicht gelisteten Arzneimitteln: Angabe der Arzneimittelbezeichnung erforderlich
Packungsgröße (Nr. 9, Anhang II, VO 2022/209)	Die Packungsgröße des Arzneimittels	Nein, wird vom System automatisch aus der Packungsidentifikation (Packungs-ID oder UPD-Package Identifier) abgeleitet.
Name der Tierarztpraxis, der Tierärztin oder des Tierarztes	Entsprechend der Stammdaten zur Betriebsnummer	Durch Angabe der Betriebsnummer wird das System automatisch den Name ableiten.
Datum der Verschreibung, der ersten Anwendung oder das Abgabedatum		Ja
Insgesamt verschriebene, angewendete oder abgegebene Menge dieses Arzneimittels	Eintrag mit Auswahl dazugehöriger Einheit	Ja
Nutzungsart	Auswahl entsprechend der hinterlegten Liste in HI-Tier	Ja
Anzahl behandelter Tiere		Ja
Anzahl Behandlungstage		Ja
VVVO-Nr. (Registriernummer des tierhaltenden Betriebs)		Ja

Was? – *Nutzungsarten Rind*

Nutzungsart	Erläuterungen
Milchkühe*	Rinder, die der Milcherzeugung dienen, ab der ersten Abkalbung
Kälber, Zukauf*	nicht auf dem Tierhaltungsbetrieb geborene Kälber ab der Einstellung im aufnehmenden Betrieb bis zu einem Alter von 12 Monaten
Mastrinder	zur Mast gehaltene Rinder ab einem Alter von 12 Monaten
sonstige Rinder	Rinder ab einem Alter von 12 Monaten, die weder Milchkühe noch Mastrinder sind
Kälber, eigene Aufzucht	auf dem Tierhaltungsbetrieb geborene Kälber bis zu einem Alter von 12 Monaten (seit der Geburt auf dem gleichen Betrieb verblieben)
Rinder im Transit	Rinder, die durch Besitzer- oder Standortwechsel nur wenige Stunden bis zu einer Woche gehalten werden

!Neu! -> ab > 25 Milchkühe

!NEU! Mastkälber bis 8 Monate

ab > 25 nicht auf dem Betrieb geborene Kälber

!NEU! Mastrinder über 8 Monate



©BVL

**Nutzungsarten, bei denen die Arzneimittelverwendungen für die Ermittlung der Therapiehäufigkeiten verwendet werden, sofern festgelegte Bestandsgrößen überschritten worden sind.*

Was? – Nutzungsarten Schwein

Nutzungsart	Erläuterungen
Saugferkel*	nicht abgesetzte Saugferkel ab der Geburt bis zu dem Zeitpunkt, an dem das jeweilige Tier vom Muttertier abgesetzt wird
Ferkel unter 30 kg*	Ferkel ab dem Zeitpunkt, ab dem das jeweilige Tier vom Muttertier abgesetzt wird bis zum Erreichen eines Gewichts von 30 kg
Mastschweine*	zur Mast bestimmte Schweine ab einem Gewicht von mehr als 30 kg
Zuchtschweine*	zur Zucht gehaltene Sauen und Eber ab der Einstallung zur Ferkelerzeugung
sonstige Schweine	nicht zur Mast bestimmte Schweine ab einem Gewicht von 30 kg
Schweine im Transit	Schweine, die durch Besitzer- oder Standortwechsel nur wenige Stunden bis zu einer Woche gehalten werden

→ !Neu! -> ab > 85 Zuchtsauen und -eber

→ !Neu! -> nicht nur Mastferkel; ab 250 Ferkel

→ !Neu! ab > 85 Zuchtsauen und -eber



**Nutzungsarten, bei denen die Arzneimittelverwendungen für die Ermittlung der Therapiehäufigkeiten verwendet werden, sofern festgelegte Bestandsgrößen überschritten worden sind.*

Was? – Nutzungsarten Geflügel

Nutzungsart	Erläuterungen
Hühner	
Masthühner*	zur Gewinnung von Fleisch bestimmte Hühner ab dem Zeitpunkt des Schlüpfens des jeweiligen Tieres
Legehennen*	zur Gewinnung von Konsumeiern bestimmte Hühner ab der Aufstallung im Legebetrieb
Junghennen*	zur Gewinnung von Konsumeiern bestimmte Hühner ab dem Zeitpunkt des Schlüpfens des jeweiligen Tieres bis zur Aufstallung im Legebetrieb
Hühner-Eintagsküken	Hühner-Eintagsküken in Brütereien und beim Transport
sonstige Hühner	Hühner, die weder Masthühner, Legehennen, Junghennen noch Eintagsküken sind
Puten	
Mastputen*	zur Gewinnung von Fleisch bestimmte Puten ab dem Zeitpunkt des Schlüpfens des jeweiligen Tieres
Puten-Eintagsküken	Puten-Eintagsküken in Brütereien und beim Transport
sonstige Puten	Puten, die weder Mastputen noch Eintagsküken sind



→ !Neu! -> ab > 4.000 Legehennen

→ !Neu! -> ab > 1.000 Junghennen



**Nutzungsarten, bei denen die Arzneimittelverwendungen für die Ermittlung der Therapiehäufigkeiten verwendet werden, sofern festgelegte Bestandsgrößen überschritten worden sind.*

Wie können die Daten zurzeit erfasst werden?

Praxissoftware



AuA-Beleg

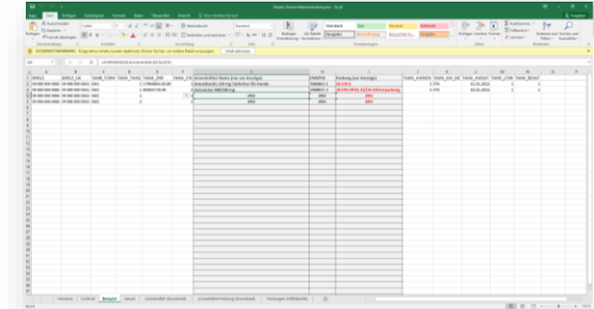
Tierärztlicher Anamnese-, Anwendungs- und Abgabebogen

Name und Anschrift des Tierbesitzers: _____ Nr.: _____
Krankheitsbeginn/Anfang des Tierleidens in vergangener Zeit: _____

Anzahl, Art und Menge der Tiere	Diagnose	Angewendete/angewendete Arzneimittel/Behandlungsmittel					Verpackung
		Anwendungsdauer	Chargen-Nummer	Anwendungsdauer pro Tier und Tag	Dauer der Anwendung	Verpackung	

Anmerkungen/Hinweise: _____ Unterschrift des Tierbesitzers oder seines Bevollmächtigten: _____
Dieser Beleg ist mindestens 5 Jahre aufzubewahren. Original Tierhalter

Dokumentationslisten



- um alle erforderlichen Daten nachhalten zu können, muss die Praxis-Software angepasst worden sein
- folgende Angaben müssen ergänzt werden, um die Packungs-ID ergänzen zu können
 - Packungsgröße mit Maßeinheit
 - Beschreibung Verpackung/Inhalt
- in diesen sind alle erforderlichen Angaben aufgeführt

Wie können die Daten zurzeit gemeldet werden?

Über Praxissoftware

- sollte perspektivisch der Regelfall sein
- hierfür muss die Praxissoftware entsprechend angepasst worden sein
 - für die Datenerfassung (entsprechende neue Datenfelder)
 - für die Datenübermittlung (entsprechende Schnittstelle mit HIT)
- Anpassung kann nur über Praxissoftwareanbieter erfolgen
- HIT stellt Schnittstellen zur Verfügung



Wie können die Daten zurzeit gemeldet werden?

Direkte Eingabe HIT

Betrieb Halter 01 000 000 0031 Betrieb Tierarzt/Dritter 09 000 000 0084, 2023 / I

<u>Nutzungsart</u> ?	<u>Anzahl behandelte Tiere</u>	<u>Arzneimittel</u> ? Suche <input checked="" type="checkbox"/> nur zur Tierart passend <input checked="" type="checkbox"/> nur aktuelle	<u>Packungs-Id</u> ? (Größe, Beschreibung)	<u>Gesamtmenge</u>	<u>Datum</u>	lfd. Nr.	<u>Behandlungs-tage</u>	<u>Wirkungs-tage</u> *1)	<u>Auswahl zum Storno</u> <input type="checkbox"/> alle aus/an
<input type="text" value="v"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text" value="v"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	
<input type="text" value="v"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text" value="v"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	
<input type="text" value="v"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text" value="v"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	
<input type="text" value="v"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text" value="v"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	
<input type="text" value="v"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text" value="v"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	

Wie können die Daten zurzeit gemeldet werden?

Direkte Eingabe HIT

Betrieb Halter 01 000 000 0031 Betrieb Tierarzt/Dritter 09 000 000 0084, 2023 / I

<u>Nutzungsart</u> ?	<u>Anzahl behandelte Tiere</u>	<u>Arzneimittel</u> ? Suche <input checked="" type="checkbox"/> nur zur Tierart passend <input checked="" type="checkbox"/> nur aktuelle	<u>Packungs-Id</u> ? (Größe, Beschreibung)	<u>Gesamtmenge</u>	<u>Datum</u>	lfd. Nr.	<u>Behandl.-tage</u>	<u>Wirkungs-tage</u> *1)	<u>Auswahl zum Storno</u> <input type="checkbox"/> alle aus/an
53 - Legehennen ▾	<input type="text"/>	Bay	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	
<input type="text"/>	<input type="text"/>	BayCubis von Elanco GmbH (ZNR 401515.00.00, ENR 2401515)	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	
<input type="text"/>	<input type="text"/>	Baytril 10% von Elanco GmbH (ZNR 13113.02.02, ENR 2113112)	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	

Wie können die Daten zurzeit gemeldet werden?

Direkte Eingabe HIT

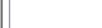
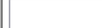
Betrieb Halter 01 000 000 0031 Betrieb Tierarzt/Dritter 09 000 000 0084, 2023 / I

<u>Nutzungsart</u> ?	<u>Anzahl behandelte Tiere</u>	<u>Arzneimittel</u> ? Suche <input checked="" type="checkbox"/> nur zur Tierart passend <input checked="" type="checkbox"/> nur aktuelle	<u>Packungs-Id</u> ? (Größe, Beschreibung)	<u>Gesamtmenge</u>	<u>Datum</u>	lfd. Nr.	<u>Behandl.-tage</u>	<u>Wirkungs-tage</u> *1)	<u>Auswahl zum Storno</u> <input type="checkbox"/> alle aus/an
53 - Legehennen ▾	<input type="text"/>	Baytril 10%	<input type="text"/> #1 - 1 Liter [l] (OP11, Flasche) #2 - 100 Milliliter [ml] (OP100ml, Flasche) #3 - 5 Liter [l] (OP51, Kanister)	<input type="text"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	
<input type="text"/> ▾	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	
<input type="text"/> ▾	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	
<input type="text"/> ▾	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	
<input type="text"/> ▾	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>		<input type="text"/>	<input type="text"/>	

Wie können die Daten zurzeit gemeldet werden?

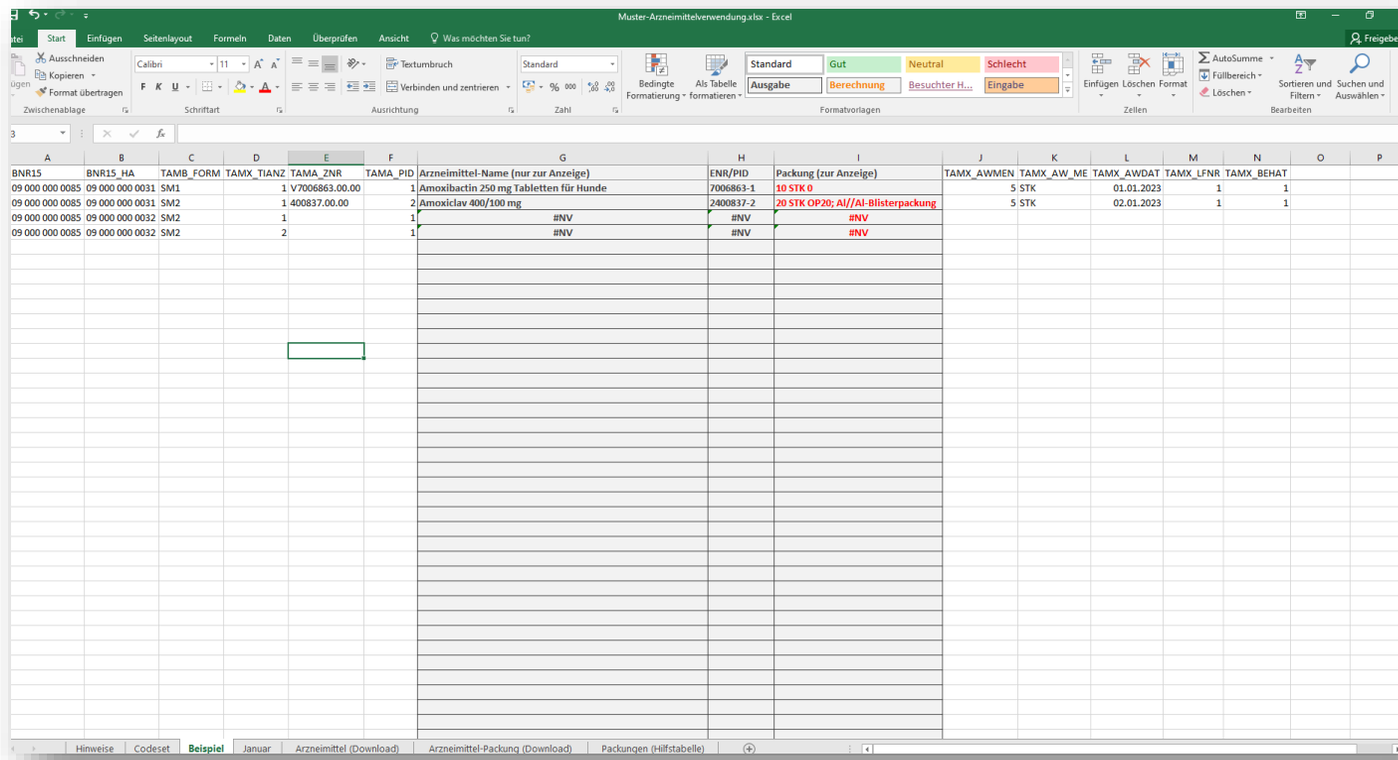
Direkte Eingabe HIT

Betrieb Halter 01 000 000 0031 Betrieb Tierarzt/Dritter 09 000 000 0084, 2023 / I

<u>Nutzungsart</u> 	<u>Anzahl behandelte Tiere</u>	<u>Arzneimittel</u>  Suche <input checked="" type="checkbox"/> nur zur Tierart passend <input checked="" type="checkbox"/> nur aktuelle	<u>Packungs-Id</u>  <small>(Größe, Beschreibung)</small>	<u>Gesamtmenge</u>	<u>Datum</u>	lfd. Nr	<u>Behand.-tage</u>	<u>Wirkungs-tage</u> ^(*)	<u>Auswahl zum Storno</u> <input type="checkbox"/> alle aus/an
53 - Legehennen 	5	Baytril 10% 	#1 - 1 Liter [l] 	2,5 ml 	03.07.2023 		5		
									
									
									
									

Wie können die Daten zurzeit gemeldet werden?

Sammelmeldung über CSV-Datei



The screenshot shows an Excel spreadsheet titled 'Muster-Arzneimittelverwendung.xlsx'. The spreadsheet contains a table with columns for various data points related to drug usage. The columns are labeled A through P. The data rows include columns for BNR15, BNR15_HA, TAMB_FORM, TAMX_TIANZ, TAMA_ZNR, TAMA_PID, Arzneimittel-Name, ENR/PID, Packung, TAMX_AWMEN, TAMX_AW_ME, TAMX_AWDAT, TAMX_LFNR, and TAMX_BEHAT. The data is organized into rows, with some cells containing numerical values and others containing text or error messages like '#NV'.

A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N	O	P
BNR15	BNR15_HA	TAMB_FORM	TAMX_TIANZ	TAMA_ZNR	TAMA_PID	Arzneimittel-Name (nur zur Anzeige)	ENR/PID	Packung (zur Anzeige)	TAMX_AWMEN	TAMX_AW_ME	TAMX_AWDAT	TAMX_LFNR	TAMX_BEHAT		
09 000 000 0085	09 000 000 0031	SM1		1 V7006863.00.00	1	Amoxicillin 250 mg Tabletten für Hunde	7006863-1	10 STK 0		5 STK	01.01.2023	1	1		
09 000 000 0085	09 000 000 0031	SM2		1 400837.00.00	2	Amoxiclav 400/100 mg	2400837-2	20 STK OP20; AI//AI-Blisterverpackung		5 STK	02.01.2023	1	1		
09 000 000 0085	09 000 000 0032	SM2		1	1	#NV	#NV	#NV							
09 000 000 0085	09 000 000 0032	SM2		2	1	#NV	#NV	#NV							

Wie können die Daten zurzeit gemeldet werden?

Meldung über Dritte

- die Meldung kann an Dritte delegiert werden
- für diese Mitteilungsvariante muss eine „Tierarztterklärung“ in HI-Tier ausgefüllt und hinterlegt werden (gleichnamige Meldemaske).
- weitere Details zur Umsetzung durch den Dritten und mögliche Dateninhalte sind mit dem Dienstleister zu klären

Tierarzneimittel/Antibiotika-Datenbank für Tierärzte - ab 2023 gemäß Mitteilungspflicht für Tierärzte

Tierärzte sehen zwei Menü-Blöcke. Dieser 1. Menü-Block 'für Tierärzte' ist zu nutzen für die neuen Meldeverpflichtungen bezüglich Antibiotika-Mitteilungen des Tierarztes ab Halbjahr 2023/I.

TAM - Meldung der Erklärung Dritter (damit andere als Dritte/Dienstleister für den Tierarzt agieren können)



TAM - Dokumentation Tierarzneimittel - ab 2023 für alle Tierärzte (keine Erklärung erforderlich)

- Eingabe [Verwendung antibakteriell wirksamer Substanzen](#) (Pflichtmeldung nach TAMG, Version 2023)
- [Meldungsübersicht Verwendung antibakteriell wirksamer Substanzen](#)
- [Massenmeldungen von Arzneimittelverwendung per Datei](#)
- Liste der [Arzneimittel](#) mit Zulassungsnummer, Name, Wirktage und Packungsinformationen ...
- Hinweise zur [Nullmeldung](#) (kein Antibiotikaeinsatz im Halbjahr)

Konkrete Unklarheiten?

Hilfestellungen

Bitte nehmen Sie Ihre Datenmeldung für das erste Halbjahr (2023-I) bis zum 14. Juli 2023 vor.

- ▼ [Hilfestellungen für die Verbrauchsmengenerfassung](#)
- ▼ [Neuigkeiten zur Verbrauchsmengenerfassung](#)
- ▼ [Hintergrund und Rechtsgrundlagen](#)
- ▼ [Datenerfassung](#)
- ▼ [Datenaufbereitung und -übermittlung an die EMA](#)

Hilfestellungen für die Verbrauchsmengenerfassung

↓ [Hier](#) finden Sie Antworten auf spezielle Fragen und User-Feedback zur Verbrauchsmengenerfassung antimikrobieller Arzneimittel.

↓ [Hier](#) finden Sie einen Leitfaden in Form eines Fragen- und Antwortenkatalog zur Verbrauchsmengenerfassung antimikrobieller Arzneimittel.

Unter [Dateibereich/Muster-Arzneimittelverwendung.xlsx](#) finden Sie ein Beispiel einer kompletten Excel-Datei mit verschiedenen Blättern die als Vorlage für eine Offline-Erfassung per Excel dienen kann.

[Hier](#) finden Sie technische Informationen bzw. eine Anleitung für das Hochladen von Ihren Daten in Form einer CSV-Datei (Massenmeldung von Arzneimittel-Verwendungen per CSV-Datei) in die HI-Tier.

[Hier](#) finden Sie ein Video von HI-Tier zur Eingabe in die Meldemaske der HI-Tier Datenbank.

[↑ nach oben](#)

➔ u.a. Informationen zu

- Testzugang
- Accounterstellung
- Arzneimittellisten
- Erläuterung Meldung Einheit „Stück“
- nicht eindeutige oder identische Packungsbeschreibungen
- (noch) keine VVVO-Nr. für Betrieb vorhanden
- Meldung von abgegebenen, angewendeten oder verschriebenen Mengen; Teil oder Restmengen

Was IST NOCH NEU ?



VO (EU) 2019/06

Artikel 37 – Beschlüsse über die Ablehnung von Zulassungen

...

(5) Die Kommission bestimmt mittels Durchführungsrechtsakten antimikrobielle Wirkstoffe oder Gruppen derselben, die für die Behandlung bestimmter Infektionen beim Menschen vorbehalten bleiben. Diese Durchführungsrechtsakte werden gemäß dem in Artikel 145 Absatz 2 genannten Prüfverfahren erlassen.

...

EURACTIV Newsletters Europa Kompakt

Außenpolitik Energie & Umwelt Finanzen & Wirtschaft Gesundheit Innenpolitik Innovation & Digitales Landwirtschaft

Home / Nachrichten / Gesundheit / Antimikrobielle Resistenz / EU-Maßnahmen für weniger Antibiotika in der Tierhaltung „unzureichend“

EU-Maßnahmen für weniger Antibiotika in der Tierhaltung „unzureichend“

Von: Julia Dahm | EURACTIV.com | übersetzt von Helena Borst

9. Mai 2022



„Wir halten die politischen Maßnahmen der EU zur Verringerung des Antibiotikaeinsatzes in der Tierhaltung für sehr ehrgeizig“, sagte Roxane Feller, Generalsekretärin von AnimalhealthEurope, einer Organisation, die die Tiermedizinindustrie vertritt, gegenüber EURACTIV.

Sprachen: English | Français

Kommentare Drucken

ZEIT ONLINE

Politik Gesellschaft Wirtschaft Kultur • Wissen Gesundheit • Digital Campus • Sinn Arbeit Sport ZEITmagazin • mehr •

Suche



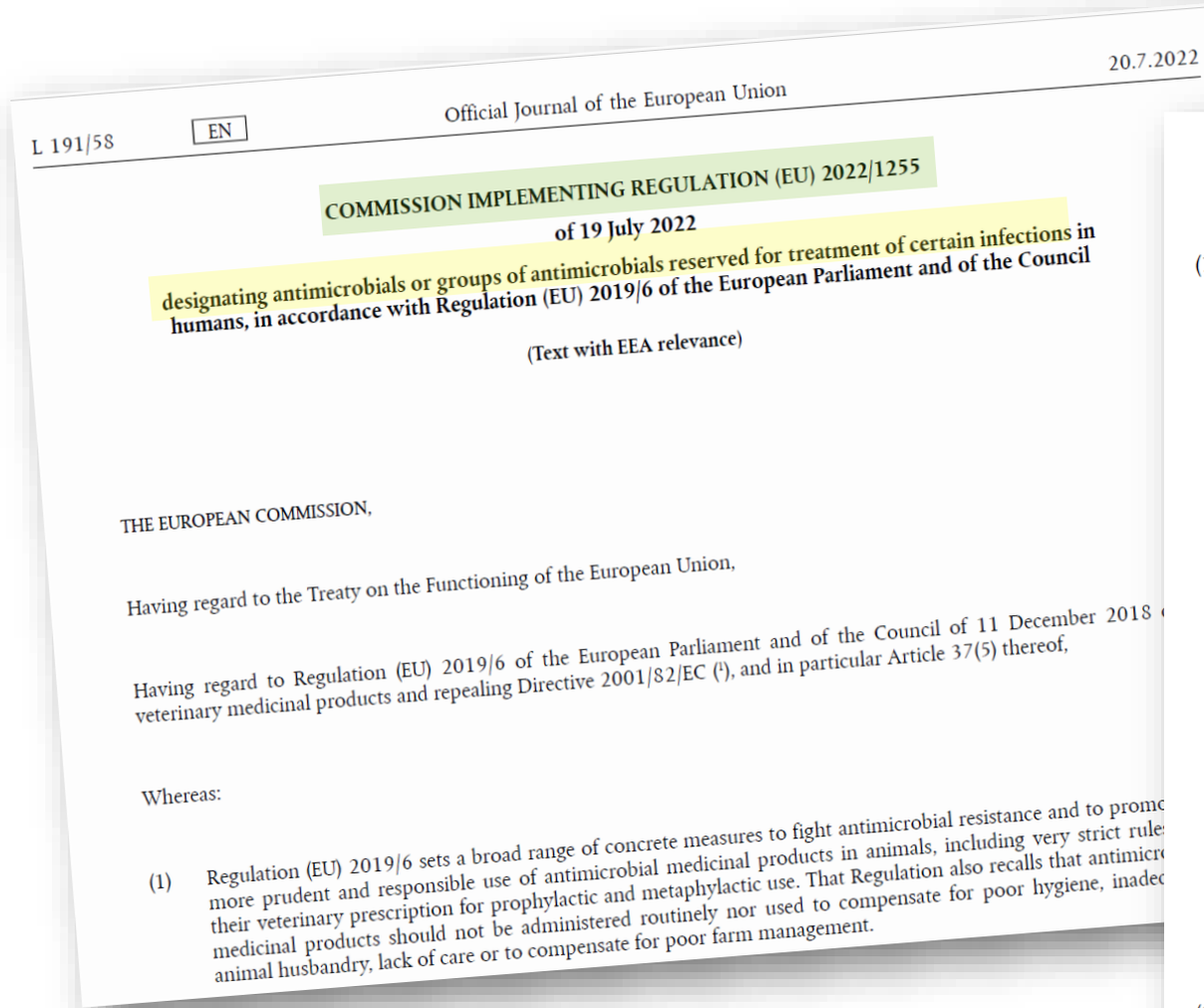
Tiermedizin

Neue Antibiotika-Regeln geplant: Sind Haustiere in Gefahr?

23. August 2021, 7:45 Uhr / Quelle: dpa / 

 ZEIT ONLINE hat diese Meldung redaktionell nicht bearbeitet. Sie wurde automatisch von der Deutschen Presse-Agentur (dpa) übernommen.

Brüssel (dpa) - Müssen Hoppel, Bello, Simba und Mautzi bald sterben, weil EU-Parlamentarier strengere Regeln für den Antibiotikaeinsatz bei Tieren durchsetzen wollen? Das suggeriert zumindest eine Kampagne des Bundesverbands praktizierender Tierärzte, der Unterschriften gegen die Pläne sammelt.



ANNEX

Antimicrobials or groups of antimicrobials reserved for treatment of certain infections in humans

- (1) Antibiotics
 - (a) Carboxypenicillins
 - (b) Ureidopenicillins
 - (c) Ceftobiprole
 - (d) Ceftaroline
 - (e) Combinations of cephalosporins with beta-lactamase inhibitors
 - (f) Siderophore cephalosporins
 - (g) **Carbapenems**
 - (h) Penems
 - (i) Monobactams
 - (j) Phosphonic acid derivatives
 - (k) Glycopeptides
 - (l) Lipopeptides
 - (m) Oxazolidinones
 - (n) Fidaxomicin
 - (o) Plazomicin
 - (p) Glycylcyclines
 - (q) Eravacycline
 - (r) Omadacycline
- (2) Antivirals
 - (a) Amantadine

keine zugelassenen Tierarzneimittel betroffen

Allerdings z.B. Verbot des Einsatzes von Carbapenemen

Vielen Dank für Ihre Aufmerksamkeit

Kontakt:

PD Dr. Svenja E. Sander
Bundesamt für Verbraucherschutz
und Lebensmittelsicherheit
Abt. 3, Tierarzneimittel
Ref. 323, Arzneimittelresistenzen
D-10832 Berlin



... für Rückfragen
stehe ich gerne zur Verfügung