

## ÚPRAVA METODIKY KONTROLY ZDRAVÍ ZVÍŘAT A NAŘÍZENÉ VAKCINACE NA ROK 2014

V souladu §44 odst.1 písm. d) zákona č.166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů (veterinární zákon), ve znění pozdějších předpisů, stanovuje Ministerstvo zemědělství povinné preventivní a diagnostické úkony k předcházení vzniku a šíření nálezů a nemocí přenosných ze zvířat na člověka, jakož i k jejich zdolávání, které se provádějí v příslušném kalendářním roce, a určuje, které z nich a v jakém rozsahu se hradí z prostředků státního rozpočtu.

Dne 19. 11. 2013 byla schválena pod. č.j.: 71808/2013-MZE-17212 „METODIKA KONTROLY ZDRAVÍ ZVÍŘAT A NAŘÍZENÉ VAKCINACE NA ROK 2014“, která byla následně v prosinci 2013 zveřejněna ve Věstníku Ministerstva zemědělství České republiky (pozn.: konkrétně v částce 3 – PROSINEC 2013).

Dne 7. 7. 2014 byly schváleny následující úpravy:

**1. V části I. – Povinné úkony hrazené ze státního rozpočtu, oddíl B. Kontrola zdraví, kapitola 14. Lovná spárkatá zvěř**

Kód EpJ200 nově zní:

„**EpJ200 LOVNÁ ZVĚŘ SPÁRKATÁ (VYJMA DIVOKÝCH PRASAT) – PARAZITOLOGICKÉ VYŠETŘENÍ** VyLa (PV)  
„Uživatel honitby, případně jiná jím pověřená osoba, zajistí odběr vzorku. Vzorky jsou odebírány pouze od ulovené nebo uhynulé spárkaté zvěře (vyjma prasat divokých), kdy se odebere vzorek trusu z konečníku (30 – 50g). V honitbě budou odebrány vzorky tak, aby jeden vzorek byl odebrán z jednoho katastrálního území. Pokud je jedno katastrální území součástí dvou, případně více sousedících honiteb, vzorek bude odebrán každým uživatelem honitby.“

**2. V části II. – Povinné úkony hrazené chovatelem, oddíl B. Kontrola zdraví, kapitola 18. Včely**

Text u kódu **E xM340 VARROÁZA – O** (podzimní preventivní ošetření) nově zní:

„Preventivní ošetření všech včelstev na všech stanovištích, evidovaných v Ústřední evidenci zvířat

- přípravkem Varidol 125 mg/ml – roztok k léčebnému ošetření včel 3× v období od 10. října 2014 do 31. prosince 2014 v intervalu 14 – 21 dnů v souladu s příbalovou informací k jeho použití nebo
- jiným VLP pro ošetření včel v souladu s příbalovou informací k jeho použití nebo
- jiným přípravkem, určeným pro ošetření včel, v souladu s podmínkami jeho použití pro klinické testování.“

**3. V části VII. – PŘÍLOHY, Příloha č. 2 – Národní ozdravovací program od infekční rinotracheitidy skotu v ČR, kterým se stanovují zásady a povinnosti spojené s ozdravováním od infekční rinotracheitidy skotu (dále jen „NOP od IBR“).**

Čl. 17 – Řízené ozdravování v závěru NOP od IBR včetně příloh č. 5 a 6. nově zní:

### „ Čl. 17

#### Řízené ozdravování v závěru NOP od IBR

Pro dokončení ozdravování od IBR se stanovují následující zásady:

- Chovatelé, kteří mají KVS schválený ozdravovací program s termínem ukončení do 31. 12. 2012, ozdravování v tomto termínu ukončí.
- Chovatelům, kteří nestihnou ukončit ozdravování do 31. 12. 2012 se stanovuje:
  - připouštět (inseminovat) sérologicky pozitivní skot nejdéle do 30. 9. 2012,

- b) poslední sérologicky pozitivní zvíře eliminovat ze stáda tak, aby do 31. 12. 2014 bylo ukončeno ozdravování (postup viz čl. 8) a hospodářství mohlo být do uvedeného data prohlášeno za úředně prosté a zveřejněné na webových stránkách SVS.
  - c) v případě, že bude z důvodu vyššího počtu zbývajících sérologicky pozitivních plemenic nezbytné tyto připustit (inseminovat) i po termínu 30. 9. 2012 (resp. pokračovat v ozdravování i po termínu 31. 12. 2012), předat místně příslušné KVS žádost (formulář – viz příloha č. 5) o prodloužení termínu pro dokončení ozdravování. Součástí žádosti musí být aktualizovaný ozdravovací plán, ve kterém bude jasně uveden datum vyřazení posledního IBR pozitivního zvířete ze stáda a datum ukončení ozdravení. KVS žádost posoudí, a pokud ji shledá jako odůvodněnou, postoupí ji se svým stanoviskem k rozhodnutí ÚVS SVS. Posoudí-li KVS žádost jako neodůvodněnou, vrátí ji chovateli a bude s ním jednat o dalším postupu.
  - d) chovatelé, kterým bude žádost schválena, musí čtvrtletně na KVS předávat hlášení a to nejpozději do 15. dne následujícího měsíce (formulář – viz příloha č. 6).
3. KVS se ukládá:
- a) k datu 31. 12. 2013 poprvé vyhodnotit v rámci kraje procento zbývajících hospodářství, která dosud neukončila ozdravování. Vyhodnocení dále provádět v pololetních intervalech. Pokud počet hospodářství, v nichž aktuálně probíhá ozdravování, poklesne pod 1,5 % (počítáno z hospodářství aktuálně chovajících skot bez hospodářství se samostatným výkrmem skotu), ukončit v daném kraji NOP od IBR. Pro dokončení ozdravování ve zbývajících hospodářstvích stanovit individuálně mimořádná veterinární opatření (dále jen „MVO“).
  - b) provádět průběžné kontroly v hospodářstvích uvedených v bodu 2 písm. d), a to v hospodářstvích, v nichž dochází k problémům v ozdravování ve čtvrtletních intervalech, v ostatních hospodářstvích pololetně.
  - c) provádět průběžné kontroly v hospodářstvích, která budou ozdravovat v režimu MVO a to v hospodářstvích, v nichž dochází k problémům v ozdravování ve čtvrtletních intervalech, v ostatních hospodářstvích pololetně.
4. Chovatelům v případě hospodářství, která budou ozdravovat v režimu MVO, se ukládá:
- předávat čtvrtletně hlášení, nejpozději do 15. dne následujícího měsíce (formulář – viz příloha č. 6) na KVS.

**Vzor žádosti chovatele o prodloužení termínu pro dokončení ozdravování od IBR  
po datu 31. 12. 2013**

**A. ÚDAJE CHOVATELE:**

Chovatel (adresa): .....

Hospodářství: ..... reg. č: .....

Počet chovaného skotu celkem: ..... skot dojený: ..... /skot masný: .....

a) z toho krav:

b) z toho plemenných býků:

c) z toho výkrm skotu ks: ..... výkrm *je zahrnut<sup>x)</sup>*, *není zahrnut<sup>x)</sup>* do ozdravování

- Sérologické vyšetření bylo provedeno dne:
- Počet vyšetřeného skotu (od stáří 6 měsíců):
- Počet sérologicky pozitivních (infikovaných) zvířat (laboratorně zjištěných nebo úředně zařazených): .....
- Datum provedení první vakcinace .....
- Jsou průběžně prováděny revakcinace v intervalech 6 měsíců –
- Jsou ve stanovených intervalech prováděna namátková vyšetření –
- Počet vyřazených infikovaných zvířat od doby provedení vstupního sérologického vyšetření .....
- Přírůstek počtu infikovaných zvířat od doby provedení vstupního sérologického vyšetření (kódy NOP) .....
- Celkový počet infikovaných zvířat k datu podání této žádosti .....
- z toho počet infikovaných zvířat do stáří
 

12. měsíců	.....
4. měsíců	.....
48. měsíců	.....
72. měsíců	.....
staršího 72. měsíců	.....
- Důvody proč se nepodařilo vyřadit všechna infikovaná zvířata ve schváleném termínu  
.....
- V případě schválení žádosti se chovatel zavazuje:
  - d) Nejpozději do 31. 12. 2012 aktualizovat ozdravovací plán a předložit jej ke schválení KVS a pokračovat v ozdravování podle nově schváleného ozdravovacího plánu
  - e) Vyřadit poslední infikované zvíře ze stáda do data: .....
  - f) Provést první (měsíc/rok) ..... a druhé závěrečné vyšetření (měsíc/rok) .....  
a neprodleně dohodnout s KVS prohlášení hospodářství za úředně prosté IBR

Poučení: Chovatel si je vědom, že veškeré náklady spojené s ozdravováním bude hradit pouze z vlastních finančních prostředků.

V ..... dne .....

<sup>x)</sup> nehodící se škrtněte

Chovatel (razítko, podpis)

**B. STANOVISKO KVS SVS:**

.....

.....

.....

**Vzor čtvrtletního hlášení chovatele o průběhu ozdravování od IBR  
za I. II. III. IV. čtvrtletí<sup>x)</sup> 20.....**

**(týká se chovatelů, kteří mají SVS povoleno pokračovat v ozdravování od IBR po datu 31. 12. 2013  
a chovatelů, kteří dokončují ozdravování formou MVO)**

Chovatel (adresa): .....

Hospodářství: ..... reg. č: .....

Počet chovaného skotu celkem: ..... skot dojený: ..... /skot masný: .....

a) z toho krav:

b) z toho plemenných býků:

c) z toho výkrm skotu ks: ..... výkrm *je zahrnut<sup>x)</sup>*, *není zahrnut<sup>x)</sup>* do ozdravování

- Datum schválení aktualizovaného ozdravovacího plánu .....
- Datum provedení předchozích dvou vakcinací den, měsíc, rok ..... / ..... / .....
- Vyřazeno sérologicky pozitivních (infikovaných) zvířat v daném čtvrtletí .....
- Zbývající počet infikovaných zvířat .....
- z toho krav starších pěti let .....
- z toho krav mladších pěti let .....
- z toho prvotelek .....
- z toho mladého skotu staršího 6 měsíců a jalovic do otelení .....

- Datum provedení předchozích dvou namátkových vyšetření měsíc/rok: ..... / .....
- Zjištěno nových infikovaných zvířat u prvotelek ..... / ostatních krav .....
- Bylo provedeno vyšetření kódem IBR106 .....
- V případě zjištění nových infikovaných zvířat řešení situace a přijatá opatření (protokol v příloze)
- Předpoklad vyřazení posledního infikovaného zvířete .....
- Předpoklad prohlášení hospodářství za úředně prosté IBR (datum) .....
- Další důležité informace o průběhu ozdravování:

<sup>x)</sup> nehodící se škrtněte

**Poučení:** Požadované údaje uvede chovatel k poslednímu dni čtvrtletí.

Údaje o počtech zvířat uvede v prvním hlášení a v následujících hlášeních v případě, že došlo ke změnám.

Hlášení chovatel zasílá na KVS SVS v měsíci následujícím po ukončení čtvrtletí.

V ..... dne .....

Chovatel (razítko, podpis)“.

## „Monitoring parazitóz u spárkaté zvěře

### Metodika odběru trusu:

Metodika vychází z ustanovení § 19 odst. 5 zákona č. 166/1999 Sb., o veterinární péči a o změně některých souvisejících zákonů (veterinární zákon), ve znění pozdějších předpisů. Státní veterinární správa může za účelem ochrany zdraví lidí před rezidui látek s farmakologickým účinkem v tělech ulovené volně žijící zvěře a ve zvěřině stanovit mimořádným veterinárním opatřením podle § 17b veterinárního zákona, termín použití léčivých přípravků u volně žijící zvěře. Uživatel honitby je povinen zabezpečit provádění povinných preventivních a diagnostických úkonů v rámci veterinární kontroly zdraví volně žijící zvěře, a to v rozsahu stanoveném ministerstvem podle § 44 odst. 1 písm. d) veterinárního zákona. Uchovávat údaje o použití léčivých přípravků u volně žijící zvěře po dobu nejméně jednoho roku a na požádání je předkládat úřednímu veterinárnímu lékaři. Údaje o použití léčivých přípravků u volně žijící zvěře zahrnují druh a počty zvěře, pro kterou byl léčivý přípravek použit, území, na němž byl léčivý přípravek použit, název a množství použitého léčivého přípravku, datum použití léčivého přípravku a ochrannou lhůtu léčivého přípravku.

Na základě této zákonné povinnosti uživatel honitby, případně jiná jím pověřená osoba, zajistí odběr vzorku. V honitbě budou odebrány vzorky tak, aby jeden vzorek byl odebrán z jednoho katastrálního území. Pokud je jedno katastrální území součástí dvou, případně více sousedících honiteb, vzorek bude odebrán každým uživatelem honitby.

Vzorky jsou odebírány od ulovené nebo uhynulé spárkaté zvěře, kdy se odebere vzorek trusu z konečníku (30–50 g).

Vzorkovnice s odebraným trusem musí být označeny a doprovázeny řádně vyplněnou objednávkou laboratorního vyšetření uvedenou jako vzor č. 13 a odeslány do SVÚ.

Správně označené vzorky, pokud nemohou být předány k vyšetření neprodleně, je třeba uložit v chladu a nejpozději druhý den předat k vyšetření.

Za odevzdání odebraného vzorku a správné vyplnění objednávky náleží uživateli honitby vzorkovné ve výši 50,- Kč za jeden vzorek.

### Metodika použití antiparazitik:

Byl-li Státní veterinární správou podle § 19 odst. 5 stanoven mimořádným veterinárním opatřením termín použití léčivých přípravků u volně žijící zvěře, je vhodné, aby se uživatel honitby, který v takto stanoveném termínu rozhodne o použití léčivých přípravků u volně žijící zvěře, řídil následujícími pokyny/doporučeními: Pokud budou antiparazitika předložena v krmivu, na které zvěř není navyklá, je bezpodmínečně nutné, aby uživatel honitby zajistil přípravné (návykové) období, ve kterém se postupně navyšuje předkládání tohoto krmiva až do dávky, odpovídající dávce medikovaného krmiva. Stavům zvěře v honitbě (katastrálním území) musí odpovídat počty krmných zařízení. Uživatel honitby zajistí v honitbách s divokými prasaty, předkládání krmiva pro jiné druhy spárkaté zvěře tak, aby nebylo zkonsumováno divokými prasaty. Dalším doporučením je, aby uživatel honitby společně se soukromým veterinárním lékařem připravil časový harmonogram podávání návykového i medikovaného krmiva, na základě skutečných počtů zvěře v honitbě (katastrálním území), druhového a věkového složení zvěře a aktuální spotřeby krmiva. K antiparazitárnímu ošetření může být použit medikovaný premix nebo medikované krmivo v souladu se zákonem č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách a doplnění některých souvisejících zákonů. (zejména § 9 výše uvedeného zákona).

Uživatelé honiteb provádějících léčbu, i honiteb sousedních, zajistí dodržení zákazu lovu po provedené medikaci, po celou dobu stanovené ochranné lhůty a to u všech druhů zvěře, které jsou zdrojem zvěřiny a mohly přijmout medikovanou krmnou směs.

### Seznam použitelných antiparazitárních přípravků pro spárkatou zvěř:

Přípravky se širokým spektrem účinnosti proti střechkovitosti, motolichnatosti i oblym červům zažívadela a plíc.

**Cermix premix** – určený pro výrobu medikovaného krmiva u schváleného výrobce medikovaných krmiv.

**Cermix pulvis** – určený pro individuální aplikaci do krmiva – léčbu veterinárním lékařem.

Přípravky obsahují účinnou látku **ivermektin** se širokospektrálními antiparazitárními účinky proti dospělým i larválním stádiím nejdůležitějších endoparazitů a ectoparazitů. Působí proti oblym červům zažívadela a plíc, proti podkožní a nosohltanové střechkovitosti, zákožkám svrabovým a vším.

### Způsob podání a dávkování:

Aplikaci přípravku musí předcházet přípravná fáze, tj. krmení sypkým krmivem bez léčiva. Přípravek se podává rozmíchaný v sypkém krmivu v poměru 1:9 (5 kg přípravku smísíme s 45 kg jaderného krmiva).

**Spárkaté přežvýkavé zvěři** se připravené krmivo podává dva po sobě následující dny jako jediné krmivo v množství závislém na početním stavu zvěře u jednotlivých krmelců (dávkování jsou uvedeny v příbalové informaci). **Jeden kg přípravku postačí při 2 aplikacích k ošetření 20–25 ks srnčí zvěře nebo 5 ks jelení, 8 ks daňčí, 12 ks mufloní nebo 15 ks kamzičí zvěře.**

### Ochranná lhůta:

28 dnů maso a orgány jelení, daňčí, srnčí, mufloní a kamzičí zvěře

14 dnů maso a orgány divokých prasat (v případě, že nelze zabezpečit podání medikovaného krmiva pouze spárkaté přežvýkavé zvěři)

**Rafendazol premix** – určený pro výrobu medikovaného krmiva u schváleného výrobce medikovaných krmiv.

**Rafendazol pulvis** – určený pro individuální aplikaci do krmiva – léčbu veterinárním lékařem.

Přípravky obsahují účinné látky **rafoxanid** a **mebendazol**, které mají širokospektrální účinek proti oblým červům zažívacího traktu a plíc, proti motolicím a nosohltanové střevkovitosti.

**Způsob podání a dávkování:** Přípravky se podávají zvěři rozmíchané v jaderném krmivu v poměru 1:9, obvykle dva po sobě následující dny, nejvýše 4 dny, jako jediné krmivo podle početního stavu zvěře u krmelců. Jeden kg přípravku postačí při 2 aplikacích na odčervení 25 kusů srnčí zvěře nebo 5 kusů jelení, 8 kusů daňčí, 12 kusů mufloní nebo 15 kusů kamzičí zvěře.

### Ochranná lhůta:

28 dnů maso a orgány u srnčí, daňčí a jelení zvěře

60 dnů maso a orgány u mufloní a kamzičí zvěře

Všechny uvedené přípravky jsou vázány na předpis veterinárního lékaře, který odpovídá za jejich aplikaci.

V lokalitách, kde se vyskytuje motolichnatost i podkožní střevkovitost, mohou být použity k léčbě přípravky **CERMIX** i **RAFENDAZOL**, je však třeba dodržet interval nejméně 28 dní mezi jejich aplikacemi.

**RAFENDAZOL** je určen především pro oblasti s výskytem motolichnatosti, **CERMIX** zejména pro lokality s výskytem střevkovitosti, zvláště u srnčí zvěře.

**Ivermix** – probíhá registrační řízení. Účinná látka je ivermektin, který, je účinnou látkou i v Cermixu. Použití Ivermixu bude obdobné jako u cermixu .“

**Ing. Marian Jurečka, v. r.**  
ministr zemědělství