

## **FAQ zum EU-Tierarzneimittelrecht**

Bitte beachten Sie, dass die bereitgestellten Informationen keinen Anspruch auf Vollständigkeit erheben! Außerdem unterliegen sie aus den oben genannten Gründen aktuell einem steten und schnellen Wandel. Wir halten die aufgeführten Informationen bestmöglich auf dem aktuellen Stand, dennoch beachten Sie bitte das angegebene Datum der Information.

### **Wo finde ich Informationen zur geänderten Rechtssystematik?**

→ [Erläuterungen zur geänderten Rechtssystematik, Umwidnungskaskade und Festlegung der Mindestwartezeit](#) (DTBl. 1/2022)

*Stand der Information: 10.03.2022*

### **Was ist die EU-Produktdatenbank und wo finde ich Sie?**

→ Die am 28.01.2022 in Betrieb genommene europäische Produktdatenbank (UPD) ist eine offizielle Quelle für aktuelle Informationen über Arzneimittel, die zur Anwendung bei Tieren in der EU/im EWR zugelassen sind. Sie enthält Informationen über zugelassene Tierarzneimittel, registrierte homöopathische Tierarzneimittel sowie Tierarzneimittel, die durch Großhändler von einem EU-/EWR-Land in ein anderes verbracht werden.

Sie ist zu erreichen unter: <https://www.medicinesinfo.eu/de>

Anmerkung: Da die UPD bislang nur mit einer Basisfunktionalität zur Verfügung steht, ist die Anzeige des Rechercheergebnisses am vollständigsten bei Verwendung der englischen Sprachversion unter <https://www.medicinesinfo.eu/en>

Weitere Hinweise des PEI: [Microsoft Word - 220131-TAMG-Fachtext-UPD \(pei.de\)](#)

*Stand der Information: 10.03.2022*