

Υπουργικό σχέδιο του Ομοσπονδιακού Υπουργείου Τροφίμων και Γεωργίας

Σχέδιο νόμου για την τροποποίηση του νόμου περί κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων και του νόμου περί φαρμακείων^{1), 2)}

Της [ημερομηνία]

Η Γερμανική Ομοσπονδιακή Βουλή, με την έγκριση του Γερμανικού Ομοσπονδιακού Συμβουλίου, ψήφισε τον ακόλουθο νόμο:

Άρθρο 1

Τροποποίηση του νόμου περί κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων

Ο νόμος περί κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων της 27ης Σεπτεμβρίου 2021 [Εφημερίδα της Κυβερνήσεως της ΟΔΓ (BGBl) I σ. 4530], όπως τροποποιήθηκε τελευταία με το άρθρο 1 του διατάγματος της 14ης Μαρτίου 2024 [Εφημερίδα της Κυβερνήσεως της ΟΔΓ (BGBl) 2024 I αριθ. 97], τροποποιείται ως εξής:

1. Ο πίνακας περιεχομένων τροποποιείται ως εξής:

1) Μετά την καταχώριση που αφορά το άρθρο 44, προστίθεται η ακόλουθη καταχώριση σχετικά με το άρθρο 44α:

«Άρθρο 44α Αποστολή κτηνιατρικών φαρμάκων για τα οποία απαιτείται κτηνιατρική συνταγή».

2) Μετά την καταχώριση που αφορά το άρθρο 61, παρεμβάλλονται οι ακόλουθες καταχωρίσεις σχετικά με το υποτήμημα 6:

«Υποτήμημα 6

Διατάξεις για τις κτηνιατρικές κοινοποιήσεις σχετικά με τη χρήση αντιμικροβιακών φαρμακευτικών προϊόντων σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2021/578

Άρθρο 61α Κτηνιατρικές κοινοποιήσεις σχετικά με τη χρήση αντιμικροβιακών φαρμακευτικών προϊόντων σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2021/578

Άρθρο 61β Επεξεργασία και διαβίβαση δεδομένων που συλλέγονται σύμφωνα με το άρθρο 61α».

¹⁾ Σκοπός του παρόντος νόμου είναι η εφαρμογή του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2021/578 της Επιτροπής, της 29ης Ιανουαρίου 2021, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2019/6 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις απαιτήσεις συλλογής δεδομένων σχετικά με τον όγκο των πωλήσεων και τη χρήση αντιμικροβιακών φαρμάκων στα ζώα (ΕΕ L 123 της 9.4.2021, σ. 7) και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2022/209 της Επιτροπής, της 16ης Φεβρουαρίου 2022, για τον καθορισμό του μορφότυπου των δεδομένων που πρέπει να συλλέγονται και να υποβάλλονται για τον προσδιορισμό του όγκου των πωλήσεων και της χρήσης αντιμικροβιακών φαρμάκων στα ζώα σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2019/6 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 35 της 17.2.2022, σ. 7· L 125 της 28.4.2022, σ. 4).

²⁾ Κοινοποιήθηκε σύμφωνα με την οδηγία (ΕΕ) 2015/1535 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 9ης Σεπτεμβρίου 2015, για την καθιέρωση μιας διαδικασίας πληροφόρησης στον τομέα των τεχνικών προδιαγραφών και των κανόνων σχετικά με τις υπηρεσίες της κοινωνίας των πληροφοριών (ΕΕ L 241 της 17.9.2015, σ. 1).

- 3) Οι καταχωρίσεις σχετικά με το τρέχον τμήμα 4, υποτμήματα 6 έως 11 γίνονται οι καταχωρίσεις που αφορούν το τμήμα 4, υποτμήματα 7 έως 12.
- 4) Οι λέξεις «και την τροποποίηση περαιτέρω διατάξεων» προστίθενται στην καταχώριση που αφορά το άρθρο 94.
- 5) Η καταχώριση που αφορά το άρθρο 95 αντικαθίσταται από τις ακόλουθες καταχωρίσεις που αφορούν τα άρθρα 95 και 96:

«Άρθρο 95 Μεταβατική διάταξη με την ευκαιρία του νόμου για την τροποποίηση του νόμου περί κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων και του νόμου περί φαρμακείων

Άρθρο 96 Αξιολόγηση».

2. Στο άρθρο 26, πρώτη περίοδος, οι λέξεις «κτηνιατρικό» αντικαθίστανται από τις λέξεις «κτηνιατρικό τεχνολογικό».
3. Μετά το άρθρο 44 προστίθεται το ακόλουθο άρθρο 44α:

«Άρθρο 44α

Αποστολή κτηνιατρικών φαρμάκων για τα οποία απαιτείται κτηνιατρική συνταγή

(1) Η αποστολή κτηνιατρικών φαρμάκων και κτηνιατρικών τεχνολογικών προϊόντων για τα οποία απαιτείται κτηνιατρική συνταγή δεν επιτρέπεται, εκτός εάν προβλέπεται διαφορετικά στις παραγράφους 2 έως 5.

(2) Εντός του πεδίου εφαρμογής του παρόντος νόμου, τα φαρμακεία μπορούν να διαθέτουν στην αγορά, με αποστολή, κτηνιατρικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτείται κτηνιατρική συνταγή και, με επίσημη άδεια αποστολής, κτηνιατρικά φάρμακα για τα οποία απαιτείται κτηνιατρική συνταγή, τα οποία επιτρέπεται να χρησιμοποιούνται αποκλειστικά σε ζώα που δεν χρησιμοποιούνται για την παραγωγή τροφίμων· οι λεπτομερείς διατάξεις καθορίζονται από τον νόμο περί φαρμακείων.

(3) Στο πλαίσιο λειτουργίας κτηνιατρικού σταθμού, ο κτηνίατρος μπορεί, σε μεμονωμένες περιπτώσεις, να αποστέλλει κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα και κτηνιατρικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτείται κτηνιατρική συνταγή εντός του πεδίου εφαρμογής του παρόντος νόμου στον κάτοχο ζώων που υποβάλλονται σε θεραπεία από τον κτηνίατρο και δεν χρησιμοποιούνται για την παραγωγή τροφίμων, μέσω παρόχων υπηρεσιών μεταφοράς. Η αποστολή περιορίζεται στην ποσότητα που απαιτείται για βραχυπρόθεσμη περαιτέρω θεραπεία.

(4) Η κτηνιατρική συνταγή πρέπει να έχει εκδοθεί εκ των προτέρων από τον ίδιο τον κτηνίατρο που πραγματοποιεί την αποστολή. Το άρθρο 105 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2019/6 δεν θίγεται.

(5) Ο κτηνίατρος εξασφαλίζει ότι:

1. έχει επιλεχθεί κατάλληλος πάροχος υπηρεσιών μεταφορών·
2. η μεταφορά και η προμήθεια του κτηνιατρικού φαρμάκου πραγματοποιούνται όπως υποδεικνύεται από τον παρασκευαστή ή στην εξωτερική συσκευασία και υπό τους όρους που προβλέπονται για τον σκοπό αυτό στην άδεια κυκλοφορίας του κτηνιατρικού φαρμάκου·
3. το κτηνιατρικό φάρμακο συσκευάζεται, μεταφέρεται και διατίθεται κατά τρόπο ώστε να διατηρείται η ποιότητα και η αποτελεσματικότητά του, και ιδίως

εξασφαλίζεται ότι τηρούνται οι απαιτήσεις θερμοκρασίας που ισχύουν για το κτηνιατρικό φάρμακο κατά τη μεταφορά του έως ότου παραδοθεί στον παραλήπτη· στην περίπτωση κτηνιατρικών φαρμάκων που είναι ιδιαίτερα ευαίσθητα στη θερμοκρασία, η συμμόρφωση πρέπει να επαληθεύεται μέσω ελέγχων θερμοκρασίας που πραγματοποιεί ο πάροχος υπηρεσιών μεταφοράς· και

4. ο πάροχος υπηρεσιών μεταφορών συντηρεί σύστημα ιχνηλάτησης και εντοπισμού.».

4. Το άρθρο 45 τροποποιείται ως εξής:

1) Στην παράγραφο 8 προστίθεται η ακόλουθη περίοδος:

«Δεν απαιτούνται αποδεικτικά στοιχεία εμπειρογνωμοσύνης στην περίπτωση κτηνιατρικών φαρμάκων που εξαιρούνται δυνάμει του άρθρου 4.»

2) Οι παράγραφοι 10 και 11 καταργούνται.

5. Στο άρθρο 49 παράγραφος 7, η λέξη «σε» αντικαθίσταται από τη λέξη «από».

6. Στο άρθρο 53 παράγραφος 4, το εισαγωγικό μέρος της περιόδου έχει ως εξής:

«Το Ομοσπονδιακό Υπουργείο Τροφίμων και Γεωργίας εξουσιοδοτείται επίσης, με απόφαση του συμβουλίου, με τη σύμφωνη γνώμη του Γερμανικού Ομοσπονδιακού Συμβουλίου, να καθορίζει τα εξής:».

7. Μετά το άρθρο 61, παρεμβάλλεται το ακόλουθο υποτίμημα 6:

«Υποτίμημα 6

Διατάξεις για τις κτηνιατρικές κοινοποιήσεις σχετικά με τη χρήση αντιμικροβιακών φαρμακευτικών προϊόντων σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2021/578

Άρθρο 61α

Κτηνιατρικές κοινοποιήσεις σχετικά με τη χρήση αντιμικροβιακών φαρμάκων σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2021/578

(1) Κτηνίατροι που θεραπεύουν:

1. σκύλους και γάτες·

2. πάπιες, χήνες, πρόβατα, κασίκες, ψάρια του είδους σολομού του Ατλαντικού, ιριδίζουσες πέστροφες, τσιπούρες, λαβράκια και κυπρίνους, άλογα και κουνέλια που χρησιμοποιούνται για την παραγωγή τροφίμων· και

3. αλεπούδες και βιζόν που εκτρέφονται ως γουνοφόρα ζώα

με τα φάρμακα με αντιβιοτική δράση που αναφέρονται στο σημείο 3 και το σημείο 4 1) έως 5) και 10) του παραρτήματος του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2021/578, ενημερώνουν την αρμόδια ανώτερη ομοσπονδιακή αρχή σχετικά με τους σκοπούς που αναφέρονται στο άρθρο 57 του κανονισμού (ΕΕ) 2019/6, και στο άρθρο 61β παράγραφος 2 πρώτη περίοδος σύμφωνα με την παράγραφο 2.

(2) Πρέπει να κοινοποιούνται τα ακόλουθα:

1. οι πληροφορίες σχετικά με το συνταγογραφούμενο, χρησιμοποιούμενο ή χορηγούμενο φάρμακο που αναφέρεται στα σημεία 4 έως 6 και σημείο 9 του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) 2022/209.
2. το όνομα του θεράποντος κτηνιάτρου και η επαγγελματική διεύθυνση.
3. η συνολική ποσότητα των φαρμάκων που συνταγογραφούνται, χρησιμοποιούνται ή προμηθεύονται και
4. τα αντίστοιχα είδη ζώων που υποβλήθηκαν σε αγωγή.

Η ένδειξη της ονομασίας που αναφέρεται στο σημείο 2 της πρώτης περιόδου μπορεί να αντικατασταθεί από την ένδειξη της ονομασίας του ιατρού. Η κοινοποίηση που αναφέρεται στην παράγραφο 1 πραγματοποιείται για κάθε εξάμηνο έως την 14η Ιανουαρίου του επόμενου έτους.

(3) Η κοινοποίηση που αναφέρεται στην παράγραφο 1 γίνεται ηλεκτρονικά στην αρμόδια ανώτερη ομοσπονδιακή αρχή. Η προβλεπόμενη κοινοποίηση μπορεί να γίνει από τρίτα μέρη, υπό την προϋπόθεση ότι ο κτηνίατρος έχει ενημερώσει ηλεκτρονικά την αρμόδια ανώτερη ομοσπονδιακή αρχή, αναφέροντας το τρίτο μέρος.

(4) Η αρμόδια ανώτερη ομοσπονδιακή αρχή έχει την εξουσία να συλλέγει, να αποθηκεύει και να χρησιμοποιεί τα δεδομένα που αναφέρονται στην παράγραφο 2 για τους σκοπούς που αναφέρονται στην παράγραφο 1.

Άρθρο 61β

Επεξεργασία δεδομένων που συλλέγονται σύμφωνα με το άρθρο 61α

(1) Με την επιφύλαξη του άρθρου 57 του κανονισμού (ΕΕ) 2019/6, τα δεδομένα που συλλέγονται σύμφωνα με το άρθρο 61α μπορούν να υποβάλλονται σε επεξεργασία σύμφωνα με τις παραγράφους 2 και 3.

(2) Έως τις 15 Φεβρουαρίου του έτους που έπεται της περιόδου αναφοράς, η Ομοσπονδιακή υπηρεσία προστασίας του καταναλωτή και ασφάλειας των τροφίμων κοινοποιεί στο Ομοσπονδιακό Ίδρυμα Εκτίμησης της Επικινδυνότητας, σε ψευδωνυμοποιημένη μορφή, τα δεδομένα που συλλέγονται ετησίως και αναφέρονται στο σημείο 9 του παραρτήματος 2 για τους σκοπούς της αξιολόγησης κινδύνου στον τομέα της μικροβιακής αντοχής. Η Ομοσπονδιακή υπηρεσία προστασίας του καταναλωτή και ασφάλειας των τροφίμων καθορίζει τη διαδικασία προσδιορισμού του ψευδωνύμου. Η διαδικασία σχεδιάζεται κατά τρόπο ώστε το Ομοσπονδιακό Ίδρυμα Εκτίμησης της Επικινδυνότητας να μην μπορεί να αποκαταστήσει τις προσωπικές αναφορές στα δεδομένα που του υποβάλλονται. Βάσει των στοιχείων που του υποβάλλονται, το Ομοσπονδιακό Ίδρυμα Εκτίμησης της Επικινδυνότητας διενεργεί την εκτίμηση επικινδυνότητας. Το Ομοσπονδιακό Ίδρυμα Εκτίμησης της Επικινδυνότητας συντάσσει ετήσια μη προσωπική έκθεση σχετικά με τα αποτελέσματα της αξιολόγησης των κινδύνων σχετικά με τα δεδομένα του προηγούμενου έτους που αναφέρονται στην πρώτη περίοδο. Η περίοδος αναφοράς είναι ένα ημερολογιακό έτος. Το Ομοσπονδιακό Ίδρυμα Εκτίμησης της Επικινδυνότητας δημοσιεύει την έκθεση έως την 31η Αυγούστου του έτους που έπεται της περιόδου αναφοράς.

(3) Το Ομοσπονδιακό Ίδρυμα Εκτίμησης της Επικινδυνότητας εξουσιοδοτείται να συλλέγει, να αποθηκεύει και να χρησιμοποιεί τα δεδομένα που αναφέρονται στην

πρώτη περίοδο της παραγράφου 2 σε ψευδωνυμοποιημένη μορφή για τους σκοπούς που αναφέρονται στην τέταρτη περίοδο της παραγράφου 2. Τα δεδομένα μπορούν επίσης να χρησιμοποιηθούν για επιστημονικούς σκοπούς από το Ομοσπονδιακό Ίδρυμα Εκτίμησης της Επικινδυνότητας σε ψευδωνυμοποιημένη μορφή.».

8. Τα τρέχοντα υποτιμήματα 6 έως 11 μετατρέπονται σε υποτιμήματα 7 έως 12.
9. Το άρθρο 68 παράγραφος 4 δεύτερη και τρίτη περίοδος διατυπώνονται ως εξής:

«Επιπλέον, σύμφωνα με το άρθρο 104 του κανονισμού (ΕΕ) 2019/6, η ανώτατη ομοσπονδιακή αρχή παρέχει πληροφορίες σχετικά με τη λιανική πώληση κτηνιατρικών φαρμάκων εξ αποστάσεως μέσω διαδικτυακής πύλης προσβάσιμης στο κοινό. Η εν λόγω διαδικτυακή πύλη συνδέεται με τη διαδικτυακή πύλη που διαχειρίζεται ο Ευρωπαϊκός Οργανισμός Φαρμάκων, η οποία περιέχει πληροφορίες σχετικά με τη λιανική πώληση κτηνιατρικών φαρμάκων εξ αποστάσεως και με τον κοινό λογότυπο που αναφέρεται στο άρθρο 104 παράγραφος 9 του κανονισμού (ΕΕ) 2019/6.».
10. Το άρθρο 69 τροποποιείται ως εξής:
 - 1) Η παράγραφος 3 καταργείται.
 - 2) Οι παράγραφοι 4 έως 8 γίνονται παράγραφοι 3 έως 7.
 - 3) Στη νέα παράγραφο 7, η αναφορά «Παράγραφος 7» αντικαθίσταται από την αναφορά «Παράγραφος 6».
11. Στο άρθρο 76 παράγραφος 1 τρίτη περίοδος και παράγραφος 2, η αναφορά «131» αντικαθίσταται από την αναφορά «134».
12. Στο άρθρο 88 το σημείο 4 διατυπώνεται ως εξής:
 1. « σε αντίθεση με το άρθρο 38 παράγραφος 1 σημείο 2 ή παράγραφος 3, παρασκευάζει ή διαθέτει στην αγορά κτηνιατρικό φάρμακο, δραστική ουσία ή κτηνιατρικό τεχνολογικό προϊόν, ή».
13. Άρθρο 89 Η παράγραφος 2 τροποποιείται ως εξής:
 - 1) Μετά το σημείο 7, προστίθεται το ακόλουθο σημείο 8:
 1. « σε αντίθεση με το άρθρο 44α παράγραφος 1, αποστέλλει κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή κτηνιατρικό τεχνολογικό προϊόν,».
 - 2) Τα τρέχοντα σημεία 8 έως 10 γίνονται σημεία 9 έως 11.
 - 3) Το τρέχον σημείο 11 γίνεται σημείο 12 και η πρόταση «άρθρο 56 παράγραφος 1, πρώτη περίοδος, παραλείπει να κοινοποιήσει, παραλείπει να κοινοποιήσει ορθά, πλήρως» αντικαθίσταται από τις λέξεις «άρθρο 56 παράγραφος 1, πρώτη περίοδος ή άρθρο 61α παράγραφος 1 πρώτη περίοδος, παραλείπει να κοινοποιήσει, παραλείπει να κοινοποιήσει ορθά, πλήρως ή με τον προβλεπόμενο τρόπο».
 - 4) Τα τρέχοντα σημεία 12 έως 17 γίνονται σημεία 13 έως 18.
14. Οι λέξεις «και την τροποποίηση περαιτέρω διατάξεων» προστίθεται στην καταχώριση που αφορά το άρθρο 94.
15. Μετά το άρθρο 94, προστίθεται το ακόλουθο άρθρο 95:

§ 1«

Μεταβατική διάταξη με την ευκαιρία του νόμου για την τροποποίηση του νόμου περί κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων και του νόμου περί φαρμακείων

Κατά παρέκκλιση από το άρθρο 61α παράγραφος 2 τρίτη περίοδος, η πρώτη κοινοποίηση πραγματοποιείται για

1. σκύλους και γάτες έως τις 28 Ιανουαρίου 2026·
 2. πάπιες, χήνες, πρόβατα, κασίκες, ψάρια του είδους σολομού του Ατλαντικού, ιριδίζουσες πέστροφες, τσιπούρες, λαβράκια και κυπρίνους, άλογα και κουνέλια που χρησιμοποιούνται για την παραγωγή τροφίμων έως τις 14 Ιανουαρίου 2027· και
 3. αλεπούδες και βιζόν που εκτρέφονται ως γουνοφόρα ζώα έως τις 14 Ιανουαρίου 2030.».·
16. Το τρέχον άρθρο 95 γίνεται άρθρο 96.
17. Το παράρτημα 2 τροποποιείται ως εξής:
- 1) Στο σημείο 8, η τελεία στο τέλος αντικαθίσταται από κόμμα.
 - 2) Προστίθεται το ακόλουθο σημείο 9:
 1. « Πληροφορίες σύμφωνα με το άρθρο 61α παράγραφος 2 πρώτη και δεύτερη περίοδος:
 - 1) οι πληροφορίες σχετικά με το συνταγογραφούμενο, χρησιμοποιούμενο ή χορηγούμενο φάρμακο που αναφέρεται στα σημεία 4 έως 6 και σημείο 9 του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) 2022/209·
 - 2) ψευδωνυμοποιημένη ένδειξη του ονόματος του θεράποντος κτηνιάτρου ή της ονομασίας του ιατρού και της διεύθυνσης του ιατρού·
 - 3) η ημερομηνία συνταγογράφησης ή πρώτης χρήσης ή η ημερομηνία χορήγησης του φαρμάκου·
 - 4) η συνολική ποσότητα των φαρμάκων που συνταγογραφούνται, χρησιμοποιούνται ή προμηθεύονται·
 - 5) τα αντίστοιχα είδη ζώων που υποβλήθηκαν σε αγωγή·
 - 6) ο αριθμός των ζώων που υποβλήθηκαν σε αγωγή· και
 - 7) ο αριθμός των ημερών θεραπείας.».·

Άρθρο 2

Τροποποίηση του νόμου περί φαρμακείων

Ο νόμος περί φαρμακείων, όπως δημοσιεύθηκε στις 15 Οκτωβρίου 1980 [Εφημερίδα της Κυβερνήσεως της ΟΔΓ (BGBl) I σ. 1993], όπως τροποποιήθηκε τελευταία με το άρθρο 3 του νόμου της 19ης Ιουλίου 2023 [Εφημερίδα της Κυβερνήσεως της ΟΔΓ (BGBl) 2023 I αριθ. 197] τροποποιείται ως εξής:

1. Το άρθρο 11α τροποποιείται ως εξής:

- 1) Στην πρώτη περίοδο, οι λέξεις στο τμήμα της πρότασης πριν από το σημείο 1 «άρθρο 43 παράγραφος 1 πρώτη περίοδος του νόμου περί φαρμάκων» αντικαθίστανται από τις λέξεις «άρθρο 43 παράγραφος 1 πρώτη περίοδος του νόμου περί φαρμάκων και σύμφωνα με τα άρθρα 43 και 44α παράγραφος 2 του νόμου περί κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων».
- 2) Στη δεύτερη περίοδο, οι λέξεις «φαρμακευτικά προϊόντα που μπορούν να αποκτηθούν μόνο από φαρμακεία» αντικαθίστανται από τις λέξεις «φαρμακευτικά προϊόντα που μπορούν να αποκτηθούν μόνο από φαρμακεία προοριζόμενα για ανθρώπινη χρήση, καθώς και μη συνταγογραφούμενα κτηνιατρικά φάρμακα».

2. Το άρθρο 28α τροποποιείται ως εξής:

«Άρθρο 28α

Άδεια που εκδόθηκε κατά την περίοδο από τις 28 Ιανουαρίου 2022 έως τις 31 Δεκεμβρίου 2025 για την αποστολή φαρμάκων που μπορούν να αποκτηθούν μόνο σε φαρμακεία σύμφωνα με το άρθρο 43 παράγραφος 1 πρώτη περίοδος του νόμου περί φαρμάκων θεωρείται επίσης άδεια αποστολής κτηνιατρικών φαρμάκων που μπορούν να αποκτηθούν μόνο σε φαρμακεία σύμφωνα με τα άρθρα 43 και 44α παράγραφος 2 του νόμου περί κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων.».

Άρθρο 3

Έναρξη ισχύος

Ο παρών νόμος τίθεται σε ισχύ την 1η Ιανουαρίου 2026.