

LEGEMIDDELNYTT

Ikke bruk Milbemax® tabletter formulert til katt mot nesemidd hos hund

VETLIS har tidligere informert om at Milbemax® tabletter/tyggetabletter kan brukes som et alternativ til Interceptor® tabletter ved behandling mot nesemidd hos hund (Norsk Veterinærtidsskrift nr. 1, 2014, s 41). Bakgrunnen for dette er problemer med produksjonen av Interceptor®, men preparatet vil ifølge produsenten være på markedet igjen i løpet av 2015. Det finnes ingen andre preparater enn Interceptor® på markedet som har indikasjonen behandling mot nesemidd.

Midlertidig anbefaling

Milbemax® inneholder i tillegg til milbemycin oksim også prazikvantel. Det er i utgangspunktet ikke en ønsket situasjon å bruke et kombinasjonspreparat hvor det ene innholdsstoffet ikke er nødvendig for behandlingen, men i og med at Interceptor® snart vil være tilbake på markedet, er dette akseptabelt.

Avvikende styrke

Det viser seg nå at en del veterinærer utsteder resept på Milbemax® tabletter 16 mg/40 mg til katt til behandling mot nesemidd hos hund. Denne formuleringen har et annet forhold mellom milbemycin oksim og prazikvantel (16/40) enn preparatene som er markedsført til hund (12,5/125). Prazikvantelinnholdet i hundepreparatene er altså mye høyere i forhold til mengden milbemycin oksim. Ved bruk av kattepreparatet til hund vil en få en underdosering av prazikvantel, noe som er uheldig med tanke på resistensutvikling hos eventuell bendelorm hos hundene. Det anses som veldig viktig å unngå utvikling av resistens mot prazikvantel, som er et viktig middel mot bendelorm. Veterinærer oppfordres derfor til å benytte formuleringer av Milbemax® som er markedsførte til hund.

Dosering

Milbemax® doseres basert på innhold av milbemycin oksim i doseringen 0,5 – 1 mg/kg tre ganger med en ukes mellomrom. Tablettene kan deles for å oppnå en nøyaktig dosering. Tyggetablettene skal ikke deles (ujevn fordeling av virkestoffet i tyggetabletten). www.vetlis.no.

Vurderer du å bruke autogenvaksine?

En autogenvaksine kan være et alternativ dersom det ikke finnes en egnet vaksine med markedsførings-tillatelse i Norge eller andre EØS-land. Du må søke om spesielt godkjenningfritak for autogenvaksine. Søknaden må være godt begrunnet og skal bl.a. inneholde relevant sykdomshistorie og vaksinasjonshistorie. Det tar tid å vurdere alle forhold rundt en ny autogenvaksine, så beregn god tid på prosessen. Du må selv følge opp at Legemiddelverket får nødvendig dokumentasjon, også fra vaksineprodusenten.

Vær også klar over følgende

- Vi tillater ikke virusvaksiner
- Vi tillater ikke levende vaksiner
- Det aktuelle isolatet må være tilstrekkelig karakterisert
- Vaksinen må produseres av en godkjent produsent
- Legemiddelverket må vurdere dokumentasjon for den enkelte vaksinen
- Du må avklare at Mattilsynet aksepterer bruk av vaksinen

www.legemiddelverket.no.

Søknader om spesielt godkjenningfritak

Legemiddelverket ber om at alle som søker om spesielt godkjenningfritak for preparater uten markedsførings-tillatelse i Norge, går inn på legemiddelverket. no og gjøre seg kjent med gjeldende informasjon for utfylling av søknader.

Begrunnelse

God medisinsk begrunnelse er vesentlig, og Legemiddelverket tar utgangspunkt i «kaskaden» ved vurdering av søknader (forskrift om bruk av legemidler til dyr, §§ 4 og 5). Det er derfor ikke en tilstrekkelig begrunnelse at «tilsvarende preparat/virkestoff ikke er på markedet i Norge», dersom et annet preparat/virkestoff er godkjent til den angitte indikasjonen. Husk å fylle ut alle felter.

Telefon og fax

Søknad via faks eller epost aksepteres bare etter avtale og bare i reelle hastesituasjoner. Husk original underskrift (ikke kopi/skannede dokumenter). www.legemiddelverket.no.