

LEGEMIDDELNYTT

Fipronil skal ikke brukes til matproduserende dyr

Mattilsynet og Legemiddelverket er gjort kjent med at noen veterinærer bruker legemidler med fipronil (for eksempel Frontline vet) til hobbyhøns. Fipronil er imidlertid bare tillatt å bruke til pryd- og hobbyfugler som ikke produserer egg eller kjøtt til konsum.

Ikke vurdert med hensyn på matsikkerhet

Fipronilholdige legemidler kan ikke brukes til matproduserende dyr fordi virkestoffet ikke er vurdert med hensyn til matsikkerhet og akseptable grenseverdier for restmengder (MRL). Da kan det heller ikke settes noen tilbakeholdelsestid. Ved bruk av fipronil må alle behandlede dyr tas ut av matkjeden.

Matproduserende dyr skal bare behandles med legemidler der virkestoffet er oppført i listen over tillatte stoffer i «Forskrift om grenseverdier for legemiddelrester i næringsmidler fra dyr». Disse virkestoffene har enten fått fastsatt MRL-verdier eller det er vurdert at det ikke er behov for en spesifikk grenseverdi. Fipronil står ikke på denne listen.

Sett deg inn i regelverket

Veterinærer som bare unntaksvis behandler matproduserende dyr oppfordres til å sette seg godt inn i regelverket som gjelder for bruk av legemidler til denne dyregruppen.

[Les mer på mattilsynet.no](http://www.mattilsynet.no)

Ny sikkerhetsvurdering av Bravecto tabletter til hund

Den seneste sikkerhetsvurdering viste at Bravecto tabletter i svært sjeldne tilfeller (færre enn 1 av 10.000 behandlinger) kan forårsake anfall og sløvhet. Det må derfor brukes med forsiktighet til hunder med kjent epilepsi. Bravecto tabletter ble godkjent i 2014 og har markedsføringstillatelse i hele EU/EØS-området. Tablettene brukes mot lopper og flått på hund.

Oppdatert sikkerhetsinformasjon

Europeiske legemiddelmyndigheter (EMA) konkluderte i juli i år at Bravecto tabletter fortsatt har en akseptabel sikkerhetsprofil, men at preparatomtalen må oppdateres med ny sikkerhetsinformasjon. Produsenten er pålagt å oppdatere preparatomtalen innen utgangen av 2017.

Fortsett å melde bivirkninger!

Som alle nye legemidler, blir Bravecto sikkerhetsvurdert hver sjette måned. Ytterligere informasjon om sikkerhetsprofilen kan medføre nye oppdateringer. Det er derfor viktig at uønskede hendelser utredes av veterinær, og at bivirkninger meldes til Legemiddelverket og/eller produsenten. Husk at meldingen må inneholde god informasjon om bruken av legemidlet og hendelsen, inkludert undersøkelser og resultater av disse.

Meld bivirkninger

legemiddelverket.no/veterinermedisin/bivirkningsmelding-for-legemidler-til-dyr (skjema).

Les mer:

ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/news_and_events/news/2017/08/news_detail_002798.jsp&mid=W-C0b01ac058004d5c1

Apomorfin vet. fra APL skal ikke lenger brukes

I Norge har Apomorfin vet. fra APL vært brukt for å fremkalle brekninger hos hund. Det er et apotekfremstilt legemiddel der legemiddelmyndighetene ikke har vurdert dokumentasjon på kvalitet, sikkerhet eller effekt.

Det finnes nå apomorfinpreparater med markedsføringstillatelse i EU for bruk på dyr. I henhold til kaskaden skal apotekfremstilte legemidler være sistevalg ved behandling av dyr.

Godkjenningsfritak

Ved søknader om spesielt godkjenningsfritak for utenlandske apotekfremstilte legemidler må veterinæren begrunne hvorfor ikke legemidler som har markedsføringstillatelse i EU/EØS kan brukes. Vi kan ikke se noen medisinsk begrunnelse for at ikke et av de godkjente apomorfinlegemidlene kan brukes. Søknader om utenlandske apotekfremstilte legemidler (for eksempel Apomorfin vet/APL) vil derfor ikke lenger bli innvilget.

Apoteket kan bistå med å finne tilgjengelige legemidler med markedsføringstillatelse.