

LEGEMIDDELNYTT

Import av stamcelleprodukter

Legemiddelverket og Mattilsynet har fått flere henvendelser om import av autologe og allogene stamcelleprodukter fra utlandet. Stamcelleprodukter brukes per i dag som oftest til behandling av lidelser i bevegelsesapparatet og regnes som legemidler.

Veterinærer som ønsker å bruke slike produkter fra utlandet må søke Legemiddelverket om godkjenningss fritak. Ved import av slike produkter må det dokumenteres at produksjonen er lovlig i det aktuelle landet, derfor kreves en kopi av den aktuelle produsentens tillatelse til å produsere produktet. Den skal være utstedt av myndighetene i det aktuelle landet.

Produktene distribueres på vanlig måte via grossister og apotek.

Les mer om godkjenningss fritak på:
legemiddelverket.no/veterinarmedisin/

Lakselus - tilsyn med legemiddelbruk

Etter oppdrag fra Nærings- og fiskeridepartementet har Mattilsynet gjennomført en tilsynskampanje med legemiddelbruken mot lakselus. Tilsynet, som omfattet 30 fiskehelsepersonell, ni oppdrettere og legemiddelkontroll ved en rekke slakterier, ble gjort i tidsrommet 2015-2017.

Formålet med kampanjen var å bidra til forsvarlig legemiddelbruk.

I tilsynet så Mattilsynet på fiskehelsepersonells forskrivning og bruk av lakselusmidler, mattrygghetsrutinene hos oppdretter og legemiddelkontrollen ved slakteriene. Det var særlig fire hensyn som ble vektlagt: mattrygghet, fiskevelferd, miljø og resistensutvikling.

Sentrale funn er at:

- fiskehelsepersonells rutiner for å formidle tilbakeholdelsestid for medisinert fisk til oppdretter kan bli bedre.
- lakselusmidler ofte brukes i doser som ikke er dokumentert forsvarlig.

- det ikke tas nok miljøsyn ved foreskrivning av lakselusmidler.
- midlene i mange tilfeller brukes på svekket fisk, noe som går utover fiskevelferden.

Rapporten beskriver arbeidet med kampanjen og forventningene til næringen. Viktige problemstillinger diskuteres og det er lagt vekt på informasjon og veiledning til aktørene i næringen.

Les mer om sentrale funn fra tilsynskampanjen og foreslåtte tiltak for bedre legemiddelbruk på:
mattilsynet.no/legemiddelkampanjen

Rettelse til Legemiddelnytt nr. 4

Vi kom i skade for å skrive feil produsentnavn på Exzolt i Veterinærtidsskriftets utgave nr. 4/2018.

Riktig MT-innhaver er **Intervet International B. V.**

Exzolt, oppløsning til drikkevann
Virkestoff: Fluralaner

Indikasjon: Behandling av infestasjon med rød hønsemidd (*Dermanyssus gallinae*) infestasjoner hos unghøns, avlshøns og verpehøns.

App for legemiddelutregning

Å beregne riktig medisinmengde kan være livsviktig. Vi minner om at Helsebiblioteket og Legemiddelverket har laget appen «legemiddelutregning» for å hjelpe helsepersonell med dette.

