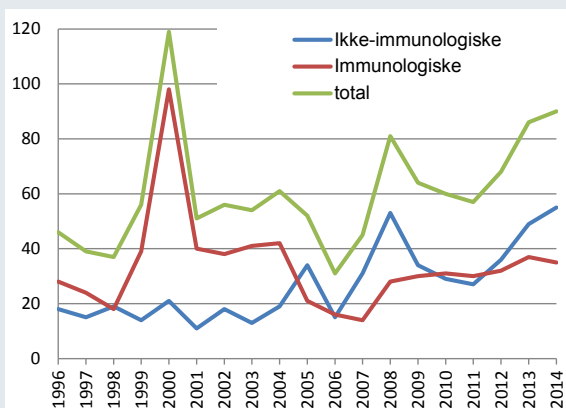


# LEGEMIDDELNYTT

## Bivirkningsmeldinger for legemidler brukt til dyr 1996–2014

Siden 1996 har Legemiddelverket hatt et eget skjema for veterinærer slik at de kan melde mistenkte bivirkninger. Etter innføringen av bivirkningsskjemaet oppfordret vi veterinærer (og etter hvert fiskehelsebiologer) til å bruke dette aktivt. Det årlige antallet meldinger Legemiddelverket mottar direkte fra forskrivere er relativt beskjedent, men trenden viser en jevn økning.



Figur 1: Antall meldinger om mistenkte bivirkninger sendt Legemiddelverket direkte fra veterinærer og fiskehelsebiologer.

I tillegg til det totale antallet bivirkningsmeldinger viser figur 1 fordelingen av meldingene mellom immunologiske og ikke-immunologiske produkter.

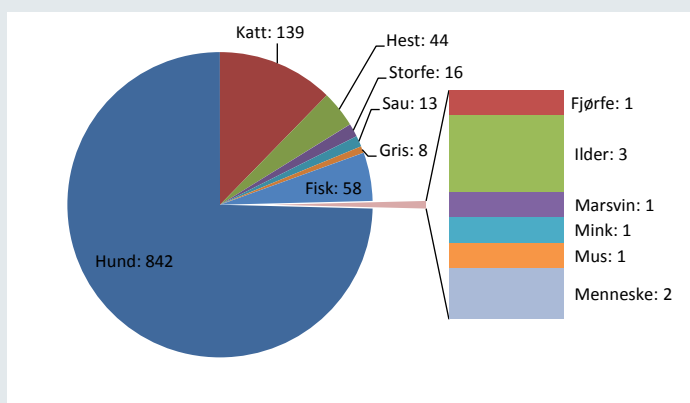
Per i dag er det ikke meldeplikt for veterinærer og fiskehelsebiologer. Uten bivirkningsmeldinger er det derimot vanskelig for Legemiddelverket og produsentene å utføre sin lovpålagte plikt og overvåke legemidler på det norske markedet.

### Underrapportering

Foruten det beskjedne totale antall meldinger ser vi i figur 2 at fordelingen av meldinger per art varierer stort. Selskapsdyr, spesielt hund, er representert med flest meldinger hvert år. Som ellers i Europa utgjør bivirkningsmeldinger etter bruk av legemidler til produksjonsdyr, spesielt flokkdyr, en lav andel sett i forhold til det antall dyr de representerer. Hver melding på flokkdyr representerer oftest et betydelig antall individer per hendelse.

Vi har inntrykk av at mistenkte bivirkninger av legemidler til produksjonsdyr i større grad meldes kun direkte til legemiddelprodusenten, spesielt når det er aktuelt med økonomisk kompensasjon. Legemiddelprodusentene er forpliktet til å videreformidle bivirkningsdataene de mottar til myndighetene.

Kakediagrammet under viser totale antall bivirkningsmeldinger (fordelt på arter) direkte fra veterinærer og fiskehelsebiologer i perioden 1996-2014.



Figur 2: Fordelingen av bivirkningsmeldinger per art