

LEGEMIDDELNYTT

Presisering om bruk av lidokain til matproduserende dyr

I Norsk Veterinærtidsskrift nr. 3 2017 informerte vi om at lidokain ikke lenger skal brukes til matproduserende dyr med unntak av hest. Etter dette har vi fått mange tilbakemeldinger fra praktiserende veterinærer om at Procamidor ikke er et fullverdig alternativ ved enkelte typer lokalanestesi, spesielt til ledningsanestesi.

Legemidlet Lidokel-Adrenalin som inneholder lidokain, er tilsatt adrenalin. Procamidor er ikke tilsatt adrenalin. I tillegg har Malleva vet. nylig blitt markedsført (prokain med adrenalin). Indikasjonen er lokalanestesi med en langvarig anestetisk effekt, infiltrasjonsanestesi og ledningsanestesi.

Vi presiserer derfor følgende:

- Procamidor har ikke indikasjonen ledningsanestesi til produksjonsdyr. Derfor kan både Procamidor og Lidokel-Adrenalin brukes etter kaskaden ved behov for ledningsanestesi til matproduserende dyr.
- Procamidor skal i utgangspunktet benyttes ved infiltrasjonsanestesi og epiduralanestesi hos storfe, sau og svin, fordi dette legemidlet er markedsført med disse indikasjonene til de nevnte dyreartene.
- Lidokel-Adrenalin kan fortsatt benyttes dersom veterinæren vurderer at Procamidor ikke har nødvendige egenskaper eller tilfredsstillende effekt ved enkelte typer lokalanestesi.

Tilbakeholdelsestid:

Mattilsynet har foreslått at tilbakeholdelsestiden for bruk av lidokain til matproduserende dyr endres til 28 dager for kjøtt og 15 dager for melk. Årsaken til dette er at rester av lidokain i melk eller kjøtt kan, i følge europeiske legemiddelmyndigheter (EMA), være helseskadelig.

Endringer i tilbakeholdelsestiden krever en forskriftsendring. Denne er nå på høring. Inntil dette arbeidet er ferdig gjelder fortsatt følgende tilbakeholdelsestid:

- ikke kortere enn 0 døgn for melk og 1 døgn for kjøtt fra storfe, svin, sau og geit, herunder fett og slakteavfall

Les mer om høringen på mattilsynet.no/dyr_og_dyrehold/dyrehelse/Legemidler_til_dyr/

Humanlegemidler til dyr

Effekt og sikkerhet hos dyr er ikke vurdert for legemidler som bare er godkjent til mennesker. Dette gjelder både reseptbelagte og reseptfrie legemidler. Reseptfritak er derfor kun basert på det godkjente bruksområdet hos menneske.

Sikkerhets- og effektprofil til legemiddelsubstanser er ikke nødvendigvis lik hos dyr og mennesker. Trygg bruk av humanlegemidler til dyr krever derfor en særskilt vurdering av veterinær med hensyn til bruksområde og dosering.

Råd til veterinærer:

- Velg alltid først veterinære legemidler som er godkjent til aktuell dyreart og aktuell indikasjon.
- Skriv alltid resept med konkret doseringsanvisning ved bruk av humanlegemidler til dyr.
- Ikke overfør doseringer fra mennesker til dyr eller mellom dyrearter.

Les mer på legemiddelverket.no/veterinarmedisin/humanlegemidler-til-dyr

Medisinbytte i apotek gjelder ikke for dyr

Ordningen med medisinbytte (generisk bytte) i apotek omfatter ikke legemidler til dyr. Dette gjelder også når det er forskrevet humane legemidler.

Bytte i apotek kan bare skje etter avtale med veterinæren. Dersom apoteket ikke har det aktuelle legemidlet, må veterinæren kontaktes før utlevering av et generisk legemiddel.

Les mer om legemidler til dyr på legemiddelverket.no/veterinarmedisin