

## Manglende effekt av et legemiddel? Meld bivirkning!

Et legemiddel får markedsføringstillatelse (MT) på bakgrunn av en positiv nytte/risikovurdering for produktet. Denne vurderingen baseres på søkers dokumentasjon av preparatets kvalitet, sikkerhet og effekt. Den dokumenterte nytteeffekten som kan forventes for produktet, vil komme til uttrykk i indikasjonen og annen informasjon i den godkjente preparatomtalen.

Det kan være mange årsaker til at et legemiddel ikke gir den forventede effekten. Den viktigste grunnen for manglende eller redusert effekt er feil bruk, for eksempel for lav dosering. Når produkter brukes riktig og det allikevel ikke oppnås forventet effekt, kan det være på grunn av for eksempel resistensutvikling som følge av utstrakt og langvarig bruk eller individuelle variasjoner som ikke har kommet fram under utprøving av produktene.

Uansett, når legemidlet på tross av riktig bruk ikke gir forventet effekt er det viktig at veterinærer og fiskehelsebiologer melder dette til Legemiddelverket og/eller legemiddelprodusenten. Bruk skjema for melding av bivirkning for legemidler til dyr som finnes på [www.legemiddelverket.no](http://www.legemiddelverket.no)

## Legemidler til dyr er ikke prisregulert

Apotekene kan selv bestemme utsalgsprisen for legemidler til dyr i Norge. Legemidler til dyr dekkes ikke av det offentlige, og er dermed ikke prisregulert. Legemiddelverket har ingen rolle i prisfastsetting av legemidler til dyr, og veterinærer og dyreeiere må kontakte apoteket dersom de har spørsmål om pris. Det kan være lurt å kontakte flere apotek siden det kan være til dels store prisforskjeller.

Reseptpliktige legemidler til menneske er derimot prisregulert ved at Legemiddelverket fastsetter den maksimale utsalgsprisen. En av grunnene til dette er at folketrygden refunderer en vesentlig del av pasientenes legemiddelutgifter. I tillegg er det et viktig legemiddelpolitisk mål, at pasienter skal ha tilgang til sikre og effektive legemidler uavhengig av betalingsevne. Legemidler skal ha lavest mulig pris, og lik utsalgspris over hele landet.



## Endret skrivemåte for konsentrasjonen av virkestoffet i Exspot vet. påflekkingsvæske

Preparatet har nå fått navnet **Exspot vet. 715 mg/ml** istedenfor Exspot vet. 744 mg/ml.

Endringen er gjort for å harmonisere skrivemåten i alle land. Det er ikke fysisk gjort noen endring av preparatet, slik at doseringen er den samme som før.

## Midler mot fluemark

Det er sesong for fluemarkangrep på sau. VETLIS har utarbeidet en oversikt over aktuelle preparater som kan brukes forebyggende og som behandling av dette problemet.

Se hjemmesiden: [www.vetlis.no](http://www.vetlis.no)



## Virkon S, forbudt å bruke på dyr

Virkon S er et desinfeksjonsmiddel som ikke skal brukes til behandling av dyr som kan havne i matkjeden. Det er flere grunner til dette. Virkon S er registrert som et desinfeksjonsmiddel (biocid) med et bruksområde som omfatter overflatedesinfeksjon av utstyr og innredning, til fotbad i smittesluser og så videre, og ikke som et legemiddel til behandling av sykdom hos dyr.

Det virksomme stoffet er heller ikke et stoff som kan benyttes selv om MRL-verdi ikke er fastsatt. Det kan derfor ikke brukes til behandling eller forebygging av sykdom på matproduserende dyr slik at virkestoffene kan ende opp i matkjeden.

Farmakologisk virksomme stoffer som ikke er listet opp i Tabell 1 i vedlegget til Forskrift om grenseverdier for legemiddelrester i næringsmidler fra dyr (<<http://lovdata.no/dokument/SF/forskrift/2012-05-30-512>>) er forbudt å bruke til matproduserende dyr.

Du kan lese mer om Grenseverdier for legemiddelrester (MRL) i næringsmidler fra dyr eller generelt om uønskede stoffer i mat på Mattilsynets hjemmesider [www.mattilsynet.no/](http://www.mattilsynet.no/)

