

LEGEMIDDELNYTT

Antibiotika forbeholdt mennesker

Restriktiv bruk av antibiotika har bidratt til at forekomsten av resistente bakterier i Norge er lav sammenlignet med mange andre land i og utenfor Europa. En bevisst og ansvarlig forskrivning av antibakterielle midler er viktig for å holde forekomsten av resistente bakterier på et så lavt nivå som mulig.

I arbeidet med å fremme forsvarlig forskrivning av antibakterielle midler til dyr har Legemiddelverket utvidet listen over virkestoff som er underlagt utleveringsbestemmelse. Rifampicin, som brukes for å behandle føllsjuke hos hest, er allerede på denne listen. Virkestoff som nå er lagt til anses som sistevalg i behandlingen av resistente bakterier hos mennesker, og er valgt på bakgrunn av anbefalinger i norske og europeiske retningslinjer for bruk av antibakterielle midler til dyr.

Utvidelse av listen over virkestoffer med utleveringsbestemmelse vil ikke få noen konsekvenser med tanke på å opprettholde god dyrevelferd. Utvidelsen gjelder fra 01.12.2018.

Følgende humane antibakterielle legemiddelklasser på 4. og 5. nivå i ATC-systemet får utleveringsbestemmelsen «**Skal kun utleveres til bruk på menneske**»:

- J01D D - Tredje generasjon cefalosporiner i kombinasjon med beta-laktamase inhibitor
- J01D E - Fjerde generasjon cefalosporiner
- J01D F - Monobaktamer
- J01D H - Karbapenemer
- J01D I - Andre cefalosporiner og penemer
- J01X A - Glykopeptidantibakterielle midler
- J01X B - Polymyxiner
- J01X X - Andre antibakterielle midler
- J01AA12- Tigecyklin (Tetrasyklin)

For mer informasjon se legemiddelverket.no

Deling av tablett

Som hovedregel er det kun tablett med delestrek som kan deles i to like halvdel, slik at man kan gi den halve dosen av en hel tablett. Hvis man deler opp tablett uten delestrek blir doseringen usikker. Dette gjelder også ytterligere oppdeling av tablett som allerede er delt etter en delestrek.

Dette gjelder for eksempel ved behandling mot revens dvergbandelorm. Droncit vet 50 mg har delestrek for ½ tablett og er godkjent med en dosering på ½ tablett til hunder <5 kg. Prazikvantel har stor sikkerhetsmargin. Det er derfor ikke nødvendig med ytterligere oppdeling til hunder som veier for eksempel 2,5 kg, fordi en høyere dose enn måldosen på 5 mg/kg for echinokokkbehandling utgjør ingen risiko. Dette understrekes av den høyere dosen på 40 mg/kg som er anbefalt til behandling av *Diphyllobotrium* sp.

Dietanolamin ikke lenger tillatt til matproduserende dyr

Europeiske legemiddelmyndigheter mener at en fullstendig MRL-vurdering av dietanolamin er nødvendig dersom dette hjelpestoffet fortsatt skal brukes i legemidler til matproduserende dyr.

Flunixin vet inj, Finadyne vet inj og Tribriksen vet inj skal derfor ikke lenger brukes, og vi ber veterinærer være nøye med å overholde denne innskrenkingen i behandling av matproduserende dyr.

Innskrenkingen trer i kraft fra 01.11.2018 og gjelder også bruk av legemidler som allerede er frigitt til apotek/utlevert til veterinær, uavhengig av om andre målarter og tilbakeholdesestider er oppgitt på pakningen.

Hester som behandles med legemidler med dietanolamin må tas permanent ut av matkjeden og deklarerer som «ikke næringsmiddelproduserende» i sine identitetsdokumenter (hestepass) i henhold til gjeldende regelverk.

Se info på legemiddelverket.no/veterinarmedisin/