

Hvordan rapportere bivirkninger?

Som **veterinær eller annet dyrehelsepersonell** har du en nøkkelrolle for å rapportere mistenkte bivirkninger.



HVA SKAL RAPPORTERES?

- a. Alle mistenkte bivirkninger hos dyr, også
 - når et legemiddel eller vaksine ikke har hatt forventet effekt
 - ved legemiddelbruk utenfor godkjent indikasjon («off-label»)
 - bivirkninger som allerede er nevnt i produktinformasjonen
- b. Alle mistenkte bivirkninger hos mennesker som har vært eksponert for legemidler til dyr eller behandlede dyr.
- c. Alle mistenkte bivirkninger hos dyr etter bruk av legemidler beregnet på mennesker.

Veterinærer bør også rapportere miljøhendelser, høye restkonsentrasjoner av legemidler i matvarer, samt mistenkt overføring av smittestoffer.

HVORDAN SKAL DU RAPPORTERE?

Bruk meldeskjema på dmp.no/bivirkningsmelding-vet

Du kan også melde mistenkte bivirkninger til leverandøren av legemiddelet.

Veterinærer og fiskehelsebiologer har meldeplikt, jf. forskrift om legemidler til dyr § 10-1.

Hver bivirkningsmelding teller i overvåkingen av data og bidrar til tryggere legemidler til dyr. Hvis nye risikoer oppdages, kan tiltak iverksettes, som for eksempel at nye advarsler legges til i produktinformasjonen. I svært sjeldne tilfeller blir veterinærlegemidler suspendert eller trukket fra markedet.



Tryggere legemidler, friske dyr

Meld bivirkninger!

#VetMedSafetyDay