



Sundheds- og Ældreministeriet  
Holbergsgade 6  
1057 København K

Att: lkr@sum.dk

17. november 2017  
mec/15-00683

*Den Danske Dyrlægeforenings høringssvar over udkast til samlenotat over Forslag til Europa-Parlamentets og Rådets forordning om veterinære lægemidler, KOM (2014) 558:*

Den danske dyrlægeforening (DDD) vil gerne præcisere vigtigheden af forslaget om, at personer, der er beføjet til at ordinere veterinærlægemidler, kun må sælge/ordinere/udlevere antimikrobielle lægemidler til dyr i en mængde begrænset til det, der er nødvendigt for den pågældende behandling eller terapi. Foreningen mener dog, at reglerne burde omfatte alle receptpligtige veterinærlægemidler. Dette vil dog kræve brydning af pakninger, hvilket der samtidig bør gives mulighed for. Hermed elimineres også grundlaget for at dyreejere gemmer eller videreformidler overskudsmedicin, med risiko for at det anvendes under ukontrollerede og ukorrekte forhold. En evt. tilpasset behandling efter pakningers størrelse kan desuden betyde utilstrækkelig behandling og for antimikrobielle lægemidler også øget risiko for udvikling af resistens.

Praktiserende dyrlæger skal således undtages fra reglen om fremstillingstilladelse, og ordlyden i Artikel 91 – stk. 2 – afsnit 1 a foreslås som tidligere: ”Der kræves heller ikke en fremstillingstilladelse til tilberedning, påfyldning eller ændringer af indpakning eller præsentation, for så vidt disse processer udelukkende udføres med henblik på udlevering ved farmaceuter på et apotek eller ved dyrlæger i en dyrlægepraksis”

Har I yderligere spørgsmål, er I velkomne til at kontakte undertegnede på e-mail [mec@ddd.dk](mailto:mec@ddd.dk)

Med venlig hilsen

Mette Christoffersen

[fLogoOvertekst]