



Til: Lægemiddelstyrelsen

4. februar 2022
km/22-00613

Den Danske Dyrlægeforening og Danmarks Apotekerforening modtager rigtig mange henvendelser om den nye veterinærforordning.

En af de helt store praktiske udfordringer er, at Lægemiddelstyrelsen har tilkendegivet, at de nye regler ikke kun gælder for recepter udstedt efter forordningens ikrafttræden. Lægemiddelstyrelsen har således tilkendegivet, at recepter udstedt før 28. januar 2022 er ugyldige, hvis de ikke opfylder kravene i forordningen.

Det indebærer, at apotekerne må afvise at ekspedere recepter udstedt inden for de sidste to år, alene fordi recepterne ikke indeholder oplysninger om aktivt indholdsstof. Det bringer mange kunder i en meget vanskelig situation, idet de dermed er henvist til at tilvejebringe en ny recept med både forsinkelse i behandlingen og fordyrelse til følge.

Mange apoteker opbevarer dyrlægerecepter (flergangsrecepter) på kundernes vegne med henblik på, at recepterne opbevares forsvarligt til brug for fremtidige ekspeditioner. Som konsekvens af reglens virkning for "gamle" recepter kan apotekerne nu se frem til at skulle erklære samtlige disse recepter for ugyldige.

Det skaber meget stor utilfredshed hos kunderne, som har meget vanskeligt ved at acceptere, at det forhold, at nogle formelle krav kan indebære, at en recept, der var gyldig den 27. januar 2022, ikke er gyldig dagen efter.

Den Danske Dyrlægeforening og Danmarks Apotekerforening finder, at der er behov for en tilgang på dette område, som ikke stiller kunderne i en urimelig situation.

Uhensigtsmæssighederne vil kunne afhjælpes ved en tilgang, hvor apotekerne accepterer at ekspedere flergangsrecepter udstedt før 28. januar 2022 én gang, hvorefter den skal fornyes, mens engangsrecepter udstedt fx op til 14 dage forinden 28. januar ligeledes bør kunne ekspederes. Kravet om at angive det virksomme stof på recepten skal, ifølge Lægemiddelstyrelsen, sikre mod forveksling af lægemidler, når recepter kan indløses i andre EU-lande. Vi mener ikke, at der så kort tid efter forordningens implementering, er en reel risiko for forveksling ved at lade dyreejere i Danmark indløse recepter efter ovenstående principper.

En anden udfordring er, at der ifølge Fødevarestyrelsen og Lægemiddelstyrelsen skal søges om udleveringstilladelse, hvis dyrlægen anvender kaskadereglen, og der findes et veterinært produkt i anden EU-stat. Her er der behov for at se på, hvordan en sådan procedure gøres smidig både for dyrlægen og lægemiddelstyrelsen – fx via ansøgning om generel udleveringstilladelse, forud udfyldte ansøgninger og tilfælde, hvor dette led kan fraviges. Eksempelvis hvis de er tale om et akut behov for behandling, der fordrer at dyrlægen ikke kan afvente en udleveringstilladelse.

Vi ser frem til at samarbejde om løsninger, der kan afhjælpe de ovennævnte uhensigtsmæssige konsekvenser af forordningens bestemmelser.

På vegne af Danmarks Apotekerforening og Den Danske Dyrlægeforening

Venlig hilsen
Karin Melsen,
Fagpolitisk konsulent DDD, Dyrlæge