

Om VETLIS

VETLIS (Veterinærmedisinsk legemiddelinformasjonssenter) gir produsentnøytral informasjon angående bruk av legemidler til dyr. Tilbudet retter seg mot veterinærer og farmasøytter og er offentlig finansiert slik at det er gratis å henvende seg til VETLIS. VETLIS har telefonvakt mandag til fredag kl 0900-1500. Besøk vår hjemmeside for kontaktinformasjon og produsentnøytral informasjon om legemidler: <http://vetlis.no>

Mastipen® vet intramammariar – forkortet tilbakeholdelsestid for melk

Mastipen intramammariar har tidligere hatt tilbakeholdelsestid for melk på 5 døgn. Denne tilbakeholdelsestiden har nå blitt forkortet til 84 timer. For kyr som melkes 2 ganger daglig innebærer dette at melk kan leveres til konsum fra og med den 7. melkingen etter siste behandling. Slaktefristen er som før 6 døgn.

Caninsulin® inj markedsføres til hund og katt

For første gang er det blitt markedsført et insulinpreparat til hund og katt her i landet. Caninsulin® inj inneholder svineinsulin (identisk med hundeinsulin) med middels lang virketid. Preparatet skal administreres 1 – 2 ganger daglig til hund og 2 ganger daglig til katt. For mer detaljert informasjon, se den veterinære Felleskatalogen på nett (<http://www.felleskatalogen.no/medisin-vet>) eller SPC hos Statens legemiddelverk (<http://www.legemiddelverket.no> - Legemiddelsøk).

Forthyron® tabletter (levotyrosinnatrium) markedsføres til hund

Forthyron® tabletter med innhold av levotyrosinnatrium er nå markedsført til behandling av hypotyreose hos hund. Tidligere har det blitt benyttet humanmedisinske preparater ved denne indikasjonen.

Leveranseproblemer Interceptor® tabletter

Den siste tiden har det vært store leveranseproblemer for Interceptor® tabletter. Interceptor® inneholder virkestoffet milbemycin oksim og blir brukt ved behandling mot innvollsorm og forsøksvis mot nesemidd hos hund. I følge produsenten kommer produksjonen og distribusjonen til å normalisere seg i løpet av 2014. Milbemax® tabletter eller tyggetabletter, som inneholder en kombinasjon av milbemycin oksim og prazikvantel, kan brukes som et alternativ til Interceptor® ved behandling mot nesemidd. Milbemax® doseres da basert på innhold av milbemycin oksim i doseringen 0,5 – 1 mg/kg tre ganger med en ukes mellomrom.



Trilyme vaksine - Manglende informasjon i Fellekatalogteksten

For vaksinen Trilyme har vesentlig informasjon manglet i indikasjonsteksten som har ligget ute på Felleskatalogens (FK) nettsider fram til 09.12.13. Den mangelfulle informasjonen i FK-teksten har gitt et feil bilde av produktets egenskaper. Veterinærer oppfordres til å lese den fullstendige preparatomtalen på Legemiddelverkets hjemmesider.

Vaksinen Trilyme ble godkjent gjennom en europeisk fellesskapsprosedyre i mars 2013. Indikasjonsteksten til Trilyme er omfattende for å få fram de klare begrensningene som foreligger på vaksinens dokumenterte effekt. Legemiddelverket anser det derfor uheldig at denne informasjonen har vært utelatt fra FK.

Etter vaksinasjon med Trilyme er det i laboratorieforsøk vist at det dannes anti-Osp-A antistoffer mot *Borrelia* spp. i de vaksinerte hundene. Hvilket nivå av disse antistoffene som er nødvendig for å redusere overføring av *Borrelia* spp. fra flått, er imidlertid ikke fastslått. Reduksjon i overføring av *Borrelia* spp. er kun undersøkt under laboratoriebetingelser. Vaksinerte og uvaksinerte hunder ble eksponert for flått innsamlet fra en region i Tsjekia med forekomst av *Borrelia* spp. Mengden *Borrelia* de ulike hundene ble eksponert for er ikke kjent. Under disse betingelsene ble det 28 dager etter vaksinasjon ikke isolert *Borrelia* spp. fra huden til vaksinerte hunder (20 stk), mens *Borrelia* spp. ble isolert fra huden til 11 av de ikke-vaksinerte hundene (20 stk). *Borrelia* ble ikke påvist i andre vev (lokal lymfeknute, muskel eller synovialmembran) i noen av hundene. Ett år etter grunnvaksinasjon ble 10 vaksinerte hunder og 2 ikke-vaksinerte hunder utsatt for den samme type smitteforsøk. *Borrelia* spp. ble isolert fra huden til de to kontrollhundene, men ikke fra de vaksinerte hundene. Ingen av hundene i forsøkene, hverken vaksinerte eller uvaksinerte kontrolldyr, utviklet klinisk symptomer på borreliose. I et begrenset feltforsøk var antistoffer og klinisk sykdomsparameterne som ble vurdert i vaksinerte (20 stk) og uvaksinerte hunder (10 stk). I de vaksinerte hundene ble det påvist anti-Osp-A antistoffer i 1 år etter vaksinasjon. Ingen av hundene i forsøket viste tegn på borreliose. Det kan derfor ikke konkluderes om vaksinen evner å redusere eller forhindre klinisk sykdom forårsaket av *Borrelia* spp. Selv om det er påvist antistoffer 1 år etter grunnvaksinasjon, og årlig vaksinasjon er anbefalt, må veterinæren være klar over at revaksinasjon ikke er dokumentert for vaksinen. Ønskes ytterligere informasjon om vaksinen foreligger det også en monografi på det svenske Läkemedelsverkets hjemmesider: <http://www.lakemedelsverket.se>

I forbindelse med godkjenning av legemidler blir det utarbeidet preparatomtaler (SPC) som setter rammer for hva produsenten kan reklamere med ved markedsføring av produktet. Felleskatalogtekster, som regnes som reklame, inneholder normalt ikke all informasjon fra SPC. Men, enkelte punkter slik som indikasjonen skal være med i sin helhet. De fullstendige preparatomtalen for markedsførte produkter er å finne på Legemiddelverkets hjemmesider: www.legemiddelverket.no