



YTTRANDE

Datum
2021-10-14

Diarienummer
5.6.17-12099/2021

Näringsdepartementet
Regeringskansliet
103 33 Stockholm

En EU-anpassad djurläkemedelslagstiftning (SOU 2021:45)

(Ert diarienummer N2021/01749.)

Jordbruksverket har fått möjlighet att yttra sig över ovan nämnda slutbetänkande.

Jordbruksverket tillstyrker förslagen i betänkandet utom vad gäller förslaget om reglering av veterinärers rapportering av läkemedelsanvändning, se nedan.

Jordbruksverkets synpunkter

Veterinärers rapportering av läkemedelsanvändning (kapitel 1 och kapitel 18)

Jordbruksverket behöver få in uppgifter om förskrivning av läkemedel av två skäl:

1. För att kunna rapportera användningen av antimikrobiella läkemedel till EU-kommissionen. För denna rapportering krävs information om mängd antimikrobiella läkemedel uppdelat på djurslag.
2. För att kunna sammanställa djursjukdata. För denna rapportering krävs information om mängd läkemedel uppdelat på djurslag och för vilken diagnos läkemedlet har använts.

En veterinär kan förse en djurhållare med läkemedel på tre sätt:

1. Genom receptförskrivning.
2. Genom rekvisition.
3. Genom att förskriva läkemedel för inblandning i foder.

Jordbruksverket behöver få in uppgifter om alla dessa tre förskrivningstyper för att kunna rapportera korrekta uppgifter både till EU-kommissionen och till djursjukdata.

Utredningen har valt att föreslå följande bemyndiganden:

2 kap. 1 a § lagen (2009:302) om verksamhet inom djurens hälso- och sjukvård:

En veterinär ska till Jordbruksverket rapportera uppgifter om användning av antimikrobiella läkemedel vid behandling av djur.

Regeringen eller den myndighet som regeringen bestämmer meddelar föreskrifter om vilka uppgifter som ska rapporteras och inom vilken tid.

2 kap. 1 a § förordningen (2009:1386) om verksamhet inom djurens hälso- och sjukvård:

En veterinär ska till Jordbruksverket rapportera uppgifter om användning av sådana antimikrobiella läkemedel som har

1. lämnats ut av den som har tillstånd till detaljhandel med läkemedel till konsument enligt 2 kap. 1 § lagen (2009:366) om handel med läkemedel efter rekvisition, och
2. enligt veterinärens förskrivning ska ges i form av foder som innehåller läkemedel när blandningen av fodret utförs av en annan foderföretagare än en hemmablandare.

Jordbruksverket får meddela ytterligare föreskrifter om vilka uppgifter som ska rapporteras och inom vilken tid.

Nämnda paragrafer gäller endast rapporteringen av antimikrobiella läkemedel medan rapportering av djursjukdata inte berörs. De uppgifter Jordbruksverket kan hämta från E-hälsomyndigheten om veterinärers förskrivning via recept (mängd läkemedel uppdelat på djurslag) är tillräckliga för att kunna rapportera till EU-kommissionen. För att få en fungerande djursjukdata krävs dock att även uppgifter om diagnos vilket i dagsläget inte är möjligt att få från E-hälsomyndigheten. Därför behöver veterinärer åtminstone några år framöver fortsätta att rapportera in även läkemedel som de har förskrivit via recept till Jordbruksverket.

Om utredningens förslag går igenom kommer det dessutom att bli en obalans när det gäller bestämmelserna om rapportering av läkemedel. Kravet på att veterinärer ska rapportera in antimikrobiella läkemedel kommer att finnas på förordningsnivå med ett specifikt bemyndigande i lag medan kravet på att de ska rapportera övriga läkemedel kommer att ligga på föreskriftsnivå med väldigt generella bemyndiganden i lag och förordning.

Jordbruksverket föreslår därför att bestämmelserna i 2 kap. 1 a § lagen (2009:302) om verksamhet inom djurens hälso- och sjukvård ändras på så sätt att de omfattar även andra läkemedel än antimikrobiella läkemedel. Vidare föreslår vi att bestämmelserna i 2 kap. 1 a § förordningen (2009:1386) om verksamhet inom djurens hälso- och sjukvård ändras på så sätt att den dels omfattar samtliga läkemedel, dels inkluderar rapportering av läkemedel via recept.

Karenstider (kapitel 15)

Jordbruksverket vill även framföra att vi hade önskat att utredningen hade klarlagt vilken myndighet som har ansvar för att ge information om karenstider vid användning av läkemedel enligt kaskadprincipen (kap. 15.3.4). Eftersom något sådant klarläggande inte finns i utredningen anser Jordbruksverket att det är väldigt viktigt att denna fråga övervägs ytterligare i samband med det fortsatta lagstiftningsarbetet såsom utredningen föreslår.

I detta ärende har ställföreträdande generaldirektören Jan Cedervärn beslutat. Gerd Sundström har varit föredragande. I den slutliga handläggningen har också ställföreträdande chefsjuristen Ida Lindblad Hammar, Annett Kjellberg, Anna Wretling Clarin, Kinfe Girma, Inger Nilsson och Eva Kjell deltagit.

Jan Cedervärn

Gerd Sundström

Yttrandet har signerats digitalt och saknar därför namnunderskrifter.