

Näringsdepartementet
103 33 Stockholm
n.remissvar@regeringskansliet.se
anna.bradenmark@regeringskansliet.se

D.nr N2021/01749

2021-10-21

Remissyttrande över SOU 2021:45, En EU-anpassad djurläkemedelslagstiftning

Evidensias synpunkter

Evidensia har tagit del av betänkandet SOU 2021:45, En EU-anpassad djurläkemedelslagstiftning. Betänkandet är en mycket lång och omfattande handling som, inom ramen av ordinarie tjänster med adekvat kompetens, varit svår att överblicka och i sin helhet kunna bedöma utan konkreta frågeställningar. Vi *kan* därför ha missat viktiga frågeställningar som kommer att påverka verksamheten, men önskar framföra följande två huvudpunkter:

1. En omfattande förändring av lagstiftning kräver stöd från relevanta myndigheter i form av vägledning och utbildning i de faktiska applikationerna och konsekvenserna av de förändrade föreskrifterna, för den enskilde veterinären samt branschföretagen.
2. I betänkandet upprepas rapporteringskrav kring läkemedelsanvändning på flera olika nivåer. Vi vill poängtera att dagens system för rapportering till myndigheter inte är kompatibla med de på marknaden vanligast förekommande journalsystemen, vilket kräver stora investeringar och omfattande manuell hantering. Ett ökat krav på rapportering behöver föranledas av förenklade och anpassade moderna system som möjliggör automatiserade processer. Innan dylika system finns på plats måste dispens kunna ges och ett kriminaliseringsförfarande eller vitesföreläggande, som diskuteras i betänkandet, kan inte anses rimligt såvida inte rapporteringen förenklas.

Med vänliga hälsningar

Marlene Areskog, DVM, PhD
Country Medical Director, Evidensia Sverige
Mobil: +46 (0)76-9467668
marlene.areskog@evidensia.se