

**Statens jordbruksverks föreskrifter om val av läkemedel
vid behandling av djur;**

SJVFS 2001:116

Saknr C 22

Utkom från trycket
den 21 december 2001

beslutade den 19 december 2001

Statens jordbruksverk föreskriver¹, med stöd av 4 § första stycket 2 förordningen (1971:810) med allmän veterinärinstruktion, följande.

1 § I det fall det inte finns något godkänt veterinärmedicinskt läkemedel för ett sjukdomstillstånd får veterinär i undantagsfall, för att undvika att de berörda djuren vållas otillbörligt lidande, till ett djur eller till ett litet antal djur i en bestämd besättning förskriva och tillhandahålla

1. annat veterinärmedicinskt läkemedel som är godkänt att användas för en annan djurart eller för ett annat tillstånd hos samma djurart, eller
2. ett godkänt humanmedicinskt läkemedel i det fall när det inte finns något medel av det slag som avses i punkten 1, eller
3. ett veterinärmedicinskt läkemedel som har beretts för tillfället (extempore) av en person som är behörig att göra detta i enlighet med de villkor som gäller för ett veterinärrecept, när det inte finns något medel av det slag som avses i punkten 2.

Bestämmelser om licenspreparat finns i Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd om tillstånd för försäljning av icke godkänt läkemedel (licensföreskrifter), (LVFS 1995:7).

2 § Läkemedel som anges ovan får förskrivas till livsmedelsproducerande djur under förutsättning att den aktiva substansen återfinns i bilaga I-III i rådets förordning (EEG) nr 2377/90 av den 26 juni 1990 om inrättandet av ett gemenskapsförfarande för att fastställa gränsvärden för högsta tillåtna restmängder av veterinärmedicinska läkemedel i livsmedel med animaliskt ursprung² och att Statens jordbruksverks föreskrifter (SJVFS 1999:118) om villkor för användande av vissa läkemedel vid behandling av hästar som inte skall användas för livsmedelsproduktion följs. Karenstid anges i enlighet med bestämmelserna i Statens livsmedelsverkets föreskrifter (SLVFS 1999:34) med karenstider vid hantering av livsmedel från djur som behandlats med läkemedel.

¹Jfr rådets direktiv 81/851/EEG av den 28 september 1981 om tillnärmning av medlemsstaternas lagstiftning om veterinärmedicinska läkemedel (EGT L 317, 6.11.1981, s. 1, Celex 31981L0851) senast ändrat genom kommissionens direktiv 2000/37/EG (EGT L 139, 10.6.2000, s. 25, Celex 32000L0037).

²EGT L 224, 18.8.1990 s. 1, (Celex 31990R2377).

3 § Om det finns särskilda skäl kan Jordbruksverket medge undantag från bestämmelserna i dessa föreskrifter.

Denna författning träder i kraft den 1 januari 2002.

MATS PERSSON

Kinfe Girma
(Djurmiljöenheten)