

## Bilag 15: Optegnelser over medicinsk behandling

### Bekendtgørelseskrav:

Her gengives de dele af bekendtgørelse nr. 1646, § 16, som er relevante for minkfarmere:

Når den besætningsansvarlige anvender receptpligtige lægemidler, skal denne ved behandlingens indledning foretage læselige optegnelser over følgende:

- 1) Dato for behandlingens indledning og afslutning.
- 2) Hvilke og hvor mange dyr, der er behandlet (entydig identifikation eller, hvis dette ikke er muligt, antal, anslået vægt og stinummer eller staldafsnit eller tilsvarende opdeling).
- 3) Årsag til behandlingen.
- 4) Hvilket lægemiddel, der er anvendt.
- 5) Dosering af lægemidlet (anvendt mængde pr. indgift og antal behandlinger pr. dag), og hvordan dette er indgivet.

Stk. 2. Optegnelserne skal opbevares i besætningen, jf. dog stk. 3, nr. 1, i mindst 5 år efter indledning af behandlingen. Optegnelserne skal opbevares samlet, overskueligt og i datoorden og på forlangende forevises for eller udleveres til kontrolmyndigheden.

Stk. 5. Kravet om optegnelser, jf. stk. 1, gælder dog ikke for sera, vacciner og V-mærkede jern- og vitaminpræparater.

Bekendtgørelse nr. 707 § 6: Enhver, der holder dyr, skal føre optegnelser over al medicinsk behandling og over antallet af døde dyr, som måtte være konstateret i forbindelse med hvert enkelt tilsyn.

Stk. 2: Hvis de i stk. 1 nævnte oplysninger kræves optegnet i anden forbindelse, er en sådan optegnelse også tilstrækkelig til at opfylde bestemmelsen i stk. 1.

Stk. 3: Disse optegnelser skal opbevares i mindst 3 år og stilles til rådighed for en repræsentant fra Fødevarerdirektoratet i forbindelse med en inspektion eller efter anmodning.

### Branchekode

I tilfælde af brug af medicin – dog ikke sera, V-mærkede jern- og vitaminpræparater samt vacciner – føres læseligt notat i farmens medicinlogbog. Logbogen skal indeholde følgende:

1. Dato for behandlingens indledning og afslutning.
2. Hvilke og hvor mange dyr der er behandlet. Dette kan opfyldes ved at notere antal dyr, dyretype og farmafsnit.
3. Årsag til behandlingen.
4. Hvilket lægemiddel, der er anvendt.
5. Dosering af lægemidlet (mængde pr. dyr og antal behandlinger pr. dag) og hvordan midlet er indgivet.

Logbogen føres i perioder, hvor medicinen anvendes på farmen. Optegnelserne føres og opbevares samlet, overskueligt og i datoorden.

Optegnelserne føres pr. farmenhed, hvis disse er opdelt i flere CHR-numre. Har man flere farme og dermed også flere CHR-numre, skal der føres logbøger for hver enkelt farm.

Dansk Pelsdyravlerforenings standard medicinlogbog (vedlagt) opfylder ovenstående, hvis anvisningerne om udførelse af logbogen, som fremgår først i logbogen, følges.

Medarbejdere, der skal udføre medicinsk behandling, skal have gennemført et medicinkursus, inden de må behandle, jf. BEK. nr. 1646 § 9 – se evt. bilaget om personale.

## **Version 4. januar 2019**

Reglerne for anvendelse og opbevaring af medicin fremgår af bilaget om sundhed.

### **Overvågning og frekvens**

Medicinlogbogen anvendes af avleren, dyrlæger og andre rådgivere til løbende at vurdere sundhedsstatus på farmen.

### **Registrering og dokumentation**

Der skal altid foreligge optegnelser over medicinanvendelse de seneste 5 år fra indledt behandling.

Optegnelserne skal på forlangende forevises eller udleveres til den kontrollerende myndighed.

### **Korrigerende handlinger og rådgivning**

Opstår der tvivl omkring føring af medicinoptegnelserne kontaktes den praktiserende dyrlæge. Konstateres atypisk forbrug af medicin skal dette drøftes med den praktiserende dyrlæge.

## Noteringer i logbog over medicinforbrug

### Anvisninger om udførelse af medicinlogbogen

- 1) Skemaet med informationer om farmen og den fast tilknyttede dyrlæge udfyldes.
- 2) Ved anvendelse af **medicin dog ikke sera, vacciner og V-mærkede jern- og vitaminpræparater** foretages løbende registrering i det efterfølgende skema.
  - I feltet "Dato" **skal** datoer for indledning og afslutning af behandlingen angives.
  - I feltet "Sygdom" **skal** årsagen til behandlingen angives.
  - I feltet "Præparat" **skal** det anvendte lægemiddel angives.
  - I feltet "Dosis" **skal** doseringen af lægemidlet (f.eks. "1 ml/dyr"), og hvordan det er indgivet (f.eks. "inj" ved injektion eller "fod", hvis midlet er indgivet via foderet), angives.
  - I feltet "Antal dyr" **skal** angives hvor mange dyr, der er behandlet (f.eks. "7 tæver" ved behandling af enkelte dyr eller "alle 5.466" ved behandling af samtlige dyr eksempelvis ved vaccination eller indgivelse af medicin via foderet).
  - Feltet "Hal nummer" **skal** anvendes til at angive hvilke dyr, der er behandlet. De pågældende dyr **skal** kunne identificeres entydigt. I dette felt angives farmafsnittet, hvor de behandlede dyr indhuses (f.eks. "hal 3, 8 og 9" ved behandling af enkelte dyr). Under behandlingen skal avleren via angivelsen af halnummer altid kunne finde det pågældende dyr på farmen.
  - I feltet "Bemærkninger" **kan** angives supplerende oplysninger eller data, som der eventuelt ikke er plads til i de øvrige felter.
- 3) Medicinlogbogen **skal** opbevares samlet på farmen i mindst **5 år** fra indledning af en behandling.
- 4) På forlangende **skal** medicinlogbogen forevises eller udleveres til kontrolmyndigheden.

CHR-nr.: \_\_\_\_\_

Farm.nr.: \_\_\_\_\_

Ejer: \_\_\_\_\_

Adresse: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Dyrlæge: \_\_\_\_\_

Praksis-nr.: \_\_\_\_\_

