



Guide om medicinsk behandling av hästar





Innehållsförteckning

GUIDEN OM MEDICINSK BEHANDLING AV HÄSTAR	3
1. VARJE HÄST SKA ANMÄLAS TILL EN DATABAS	3
2. DÅ HÄSTEN INSJUKNAR	4
3. ANSKAFFNING OCH ANVÄNDNING AV LÄKEMEDEL	4
Läkemedel får inte importeras eller beställas från utlandet	5
Läkemedel ska användas så att de främjar djurets hälsa och välbefinnande	5
Val av läkemedel eller kaskadbestämmelser	6
Överlåtelse av vacciner	7
Rapportera misstankar om biverkningar	7
4. MEDICINSK BEHANDLING I HÄSTPASS – SLAKTFÖRBUD OCH ANVÄNDNING AV LÄKEMEDEL I ENLIGHET MED EU:S FÖRTECKNING ÖVER HÄSTLÄKEMEDEL	8
Slaktförbud i passet.....	8
Trots slaktförbudet är användning av vissa läkemedel förbjudet	9
Veterinären antecknar användningen av läkemedel som finns upptagna i EU:s förteckning över läkemedel för hästar i passet, om inget slaktförbud antecknats i passet	10
5. LÄKEMEDEL FÖR HÄSTAR VARS SLAKTNING ÄR TILLÅTEN	10
Hästar som inte har passet med sig.....	10
Karenstid före slakt	11
Meddelandeplikt när du säljer eller överlåter hästen	12
6. BOKFÖRING AV MEDICINSK BEHANDLING AV HÄSTAR	12
Hästar vars slaktning är tillåten	12
En häst som hålls som produktionsdjur och som har en anteckning om slaktförbud:	13
7. SLAKT AV HÄST	13
Godkännande av häst för slakt	13
8. Dopningskarens	14
9. Bortskaffande av hästar	14
10. ÖVERVAKNING AV MEDICINSK BEHANDLING AV DJUR	15
11. LAGSTIFTNING	16
12. ANVISNINGAR OCH FÖRTECKNINGAR	16
Bilaga 1. Minneslista för den som ansvarar för skötseln av hästen	17
Bilaga 2: Veterinärens minneslista.....	18

Livsmedelsverkets anvisning 15509/04

Tas i bruk 3.5.2019

Enheten för djurens hälsa och medicinering

Godkänd av Sirpa Kiviruusu

Föredragande Liisa Kaartinen



GUIDEN OM MEDICINSK BEHANDLING AV HÄSTAR

Guiden om medicinsk behandling av hästar är avsedd för såväl hästägare, innehavare som veterinärer. Förutom medicinska ärenden behandlar guiden medicineringens effekter på slaktningen av hästen för att bli livsmedel och bortskaffningsmetoder av en avliden häst. I Finland har på senare år slaktats 1100 - 1800 hästar/år.

Denna guideversion 15509/04 ersätter den tidigare guiden som utgavs 2016 av Evira. Med hästar avses i denna anvisning alla hästdjur och om den officiella identitetshandlingen för hästar används benämningen hästpass.

Guidens bindande verkan

En myndighets verksamhet ska bygga på den befogethet som föreskrivs i lag och myndigheten ska efterfölja kraven i lagstiftningen i sin verksamhet. Myndighetens anvisningar är till sin rättsliga natur inte bindande för andra myndigheter eller aktörer. Frågor som gäller tillämpning av lagstiftningen avgörs i sista hand i domstol.

I denna anvisning ingår både direkta citat ur lagstiftningen och tolkningar av hur lagstiftningen ska tillämpas. Direkta citat ur lagstiftningen finns i textutor. Tolkningarna i anvisningen är Livsmedelssäkerhetsverkets syn på hur lagstiftningen bör tillämpas.

1. VARJE HÄST SKA ANMÄLAS TILL EN DATABAS

EU:s hästpassförordning [2015/262](#) förutsätter att alla hästdjur som befinner sig bestående i Finland ska vara registrerade i en databas. Denna skyldighet gäller också alla hästdjur som införts till Finland från en annan EU-medlemsstat eller utanför EU för en period på över 90 dagar samt häst som fötts i Finland och som beviljats hästpass eller identitetshandling i ett annat medlemsland. Anmälan ska göras inom 30 dagar från det att djuret förts in i landet eller när det har beviljats hästpass i en annan medlemsstat. Skyldigheten gäller inte avelshingstar som förts in endast för reproduktionsperioden.

Anmälan av registrerade häst görs till [stambokförande sammanslutning](#)¹ över respektive ras, eller om en sådan saknas, till Finlands Hippos. Anmälan av icke-registrerade häst görs till Finlands Hippos. Läs mer om [Ruokavirasto.fi/se](#)-websidan².

¹ www.ruokavirasto.fi/sv > odlare > djurhållning > djuravelsverksamhet > stambokförande-sammanslutning

² www.ruokavirasto.fi/sv > odlare > djurhållning > Märkning och registrering av djur > Hästdjur



Hästpass som beviljats efter den 1 januari 2016 har fått ett enhetligt utseende inom EU-området. Hästpass som beviljats före det är fortfarande i kraft, om de till sitt innehåll motsvarar de nuvarande kraven.

Hästpasset ska alltid utan dröjsmål vara tillgängligt på den djurhållningsplats, där hästen hålls. Passet ska också åtfölja djuret under transport.

2. DÅ HÄSTEN INSJUKNAR

Då en häst insjuknar, behöver den få rätt slags behandling. Symtomen kan också vara tecken på [en djursjukdom som ska bekämpas](#)³. Därför är det viktigt att veterinären undersöker djuret snabbt efter att symtomen börjat.

En veterinär bestämmer om djurets läkemedelsbehandling i samförstånd med djurets ägare eller innehavare. Vården ska vara motiverad på veterinärmedicinska grunder eller med tanke på djurskyddet. (JSMf 17/2014, bilaga 2)

Djur som tagits om hand får inte lämnas utan skötsel eller överges. Djuren skall få tillräckligt med lämplig föda, dryck och annan behövlig skötsel. Djur som insjuknat skall få ändamålsenlig vård. Djurens välbefinnande och miljö skall kontrolleras tillräckligt ofta. (Djurskyddslagen 5 §)

Om hästens ägare, innehavare eller veterinär misstänker att hästen har drabbats av [en djursjukdom som ska bekämpas](#), ska hon eller han utan dröjsmål meddela saken till kommunalveterinären eller läsveterinären. (Lag om djursjukdomar 14 och 15 §)

Hästen ska inte på egen hand ges läkemedel som avsetts för människor. Det går inte att härleda den lämpliga dosen för en häst från den dos som används för en människa. Användning av läkemedel som är avsedda för människor kan också leda till förbud mot slakt.

Om sjukdomen orsakar djuret endast smärta och lidande och avlivning är det enda kvarvarande alternativet, ska hästen avlivas med [tillbörliga metoder](#)⁴.

3. ANSKAFFNING OCH ANVÄNDNING AV LÄKEMEDEL

Djurets ägare eller innehavare kan skaffa läkemedel för medicinering av djur från apoteket eller veterinären. Från apoteket kan man skaffa receptbelagda läkemedel

³ <https://www.ruokavirasto.fi/sv> > odlare > djurhållning > djurhälsa-och-sjukdomar > bekämpning-och-overvakning-av-djursjukdomar > klassificering-av-djursjukdomar

⁴ <https://www.ruokavirasto.fi/sv> > odlare > djurhållning > djurens-välfärd > djurskydd-vid-slakt-och-avlivning



med veterinärrecept eller köpa receptfria läkemedel som är godkända för behandling av produktionsdjur. Nästan alla läkemedel som godkänts för produktionsdjur är receptbelagda. Ett receptfritt humanläkemedel kan förutsätta en anteckning om slaktförbud eller en anteckning om en sex månader lång obligatorisk slaktkarenstid i passet.

Läkemedel får inte importeras eller beställas från utlandet

Privatpersoner får inte föra in läkemedel för hästar eller andra produktionsdjur till Finland. Förbudet att föra in läkemedel gäller också då det står i hästpassen att hästen inte får slaktas. Förbudet gäller både receptbelagda och receptfria läkemedel. Förbudet gäller också då hästen är med på en resa.

Läkemedel får inte heller införskaffas eller tas emot per post från utlandet, vilket innebär att det även är förbjudet att beställa läkemedel via internet.

Läkemedelsförfalskningar utgör en del av organiserad brottslighet. Det är viktigt att skaffa läkemedel endast från parter i enlighet med lagstiftningen. Förfalskningarna kan sakna den aktiva substansen eller så är halten en annan än den som meddelats. Den kan också innehålla någon helt annan aktiv substans.

Också veterinärens rätt att föra in läkemedel för sin veterinärpraktik när veterinären kommer från andra EU-länder till Finland har begränsats i lagstiftningen (läs mer om statsrådets förordning om personlig införsel av läkemedelspreparat till Finland [1088/2002](#)).

Läkemedel ska användas så att de främjar djurets hälsa och välbefinnande

Läkemedel och andra ämnen som är avsedda för behandling av djur ska användas så att de främjar djurets hälsa och välbefinnande. Ett läkemedel eller något annat ämne som är avsett för behandling av djur ska ges så att djuret orsakas så litet men som möjligt. Till produktionsdjur ska läkemedel eller andra ämnen som är avsedda för behandling av djur dessutom ges så att säkerheten hos eller kvaliteten på de animaliska livsmedlen inte försämras i onödan. Ett läkemedel eller något annat ämne som är avsett för behandling av djur får inte heller medföra betydande olägenheter för människor eller miljön.

Produkter och utrustning som används inom veterinärmedicinen ska användas så att de inte medför onödiga olägenheter eller onödig smärta eller plåga för djuret och så att säkerheten hos eller kvaliteten på de animaliska livsmedlen inte försämras i onödan.

(Lag om medicinsk behandling av djur 387/2014, 7 §)

När veterinären överlåter läkemedel till djurets ägare eller innehavare ska hon eller han förvissa sig om att djurets ägare eller innehavare kan använda och förvara läkemedlen riktigt.

(JSMf 17/2014, bilaga 3)

Veterinären ska säkerställa att ägaren eller innehavaren kan administrera läkemedlet på rätt sätt, om det blir deras uppgift att administrera läkemedelskuren. Det



rekommenderas att man ger hästen intramuskulära injektioner i musklerna vid mitten av halsen, i bröstmusklerna eller i bakbenets muskulatur.

Veterinären får ordinera eller överlämna läkemedel

- endast till hästens ägare eller innehavare och endast när hästen på basis av veterinärens undersökning behöver vård
- för behandling av hästens sjukdom endast om hen känner väl till hästens hälsotillstånd, hästarna i stallet i fråga eller hästarnas undersökningsresultat

Ordinering eller överlämning av vissa läkemedel till djurens ägare eller innehavare är helt förbjudet eller har begränsats. Sådana läkemedel är bl.a. vissa hormoner, kortisoninjektioner, läkemedel som påverkar i huvudsak det centrala nervsystemet (HCI), alkohol och droger.

- Veterinären får överlämna lugnande medel som ges oralt och en-staka doser av lugnande medel som används intramuskulärt för lindring av smärta hos hästar

En veterinär ska i samband med överlåtelse av läkemedel ge djurens ägare eller innehavare en skriftlig utredning om de läkemedel som han eller hon har behandlat djuren med eller de läkemedel som han eller hon har överlåtit för behandling av djuren.
(JSMf 17/2014, bilaga 5)

I händelse av sjukdomsfall får veterinären **inte överlämna eller ordinera** receptbelagda läkemedel med karenstid såsom mikrobläkemedel.

- Receptbelagt läkemedel med karenstid som ges djuret oralt eller för utvärtes bruk i syfte att bekämpa parasiter får dock överlåtas.

Val av läkemedel eller kaskadbestämmelser

I första hand ska läkemedelspreparat som är godkända för ändamålet i fråga ges till hästen. Veterinären kan välja den läkemedelssubstans, läkemedelsform och den styrka som bäst lämpar sig för behandlingen. Om ett läkemedelspreparat som har försäljningstillstånd för indikationen i fråga inte finns att tillgå för hästen, får den veterinär som ansvarar för djurets behandling på eget ansvar behandla hästen enligt kaskadbestämmelser:

- a) ett veterinärmedicinskt läkemedel som har godkänts för en annan djurart eller en annan indikation hos samma djurart.
- b) antingen ett veterinärmedicinskt läkemedel som godkänts för användning med ett av Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet beviljat specialtillstånd eller ett läkemedel som har godkänts för människor, om något läkemedel som avses i punkt a inte finns tillgängligt.



c) ett ex tempore-läkemedel som framställts på apotek enligt en veterinärs ordination, om sådana läkemedelspreparat som avses i punkterna a och b inte finns tillgängliga.

(JSMf 17/2014, bilaga 2)

Tilläggsinformation om läkemedelspreparat och -substanser finns i kapitel 4–5.

Överlåtelse av vacciner

Om det krävs veterinärintyg över vaccinationen av djuret får det veterinär-medicinska vaccinet i fråga inte överlåtas till djurets ägare eller innehavare, utan veterinären ska själv vaccinera djuret eller också ska djuret vaccineras under direkt uppsikt av veterinären. Veterinärmedicinska vaccin som innehåller levande virusstammar får inte överlåtas till den som äger eller innehar djur.

Veterinären får inte överlåta vaccin mot rabies till den som äger eller innehar djur.

(JSMf 17/2014, bilaga 3)

Veterinären får endast överlåta vaccin till hästägaren eller innehavaren för ny vaccination av enskilda djur efter den första vaccinationen. Veterinären ska då försäkra sig om att hästägaren eller innehavaren kan använda och förvara vaccinet rätt och att det inte i produktresumén begränsas till att utföras endast av veterinär.

Rapportera misstankar om biverkningar

Läkemedel som används för hästar kan ibland orsaka biverkningar även om de är ganska ovanliga. Veterinären eller djurägaren ska rapportera misstankar om biverkningar till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, som utvärderar fallen och för register över dem.

Tabell. Exempel på biverkningar.

För djur	<ul style="list-style-type: none">• symtom på överkänslighet till exempel till följd av vaccin• vävnadsirritation där läkemedlet injicerats• irritation i magen, diarré, trötthet till exempel på grund av mikrobläkemedelskur• mikrobernas eller parasiternas resistens mot läkemedel ökar• samverkan med andra läkemedel
För människor	<ul style="list-style-type: none">• symtom på överkänslighet hos människan som administrerar läkemedlet• läkemedelsrester i hästköttet som därigenom hamnar i livsmedel
Övriga effekter	<ul style="list-style-type: none">• bakteriernas resistens mot mikrobläkemedel ökar och då har läkemedlet inte längre någon verkan



4. MEDICINSK BEHANDLING I HÄSTPASS – SLAKTFÖRBUD OCH ANVÄNDNING AV LÄKEMEDEL I ENLIGHET MED EU:S FÖRTECKNING ÖVER HÄSTLÄKEMEDEL

Slaktförbud i passet

Ett slaktförbud som antecknats i hästpasset är oåterkalleligt och förblir i kraft hela hästens livstid. Ägaren kan enligt sitt eget omdöme göra en anteckning över slaktförbud i hästens pass, oberoende av läkemedel som administrerats hästen.

- Djurets innehavare ska meddela det utfärdande organet om ett livslångt slaktförbud inom 14 dagar från det att förbudet registrerats i passet genom att sända passet till utfärdande organ för uppdatering av uppgifter.

Innan hästen medicineras, ska veterinären säkerställa att hästens mikrochip och uppgifterna om chipet som meddelats i passet eller andra identifieringsuppgifter för hästar som identifierats innan 1.7.2009 motsvarar varandra. Dessutom är det veterinärens skyldighet att säkerställa innan administrationen av läkemedel som är förbjudet för produktionsdjur påbörjas att punkten som gäller slaktförbud är ifylld i passet. Om anteckningen saknas, ska veterinären och hästens ägare eller innehavare lägga till den i identitetshandlingen innan medicineringen påbörjas. Dessutom förklarar veterinären punkten där man antecknar medicinering i enlighet med hästlistan ogiltig.

- Efter att ha gjort anteckningen om slaktförbud på grund av behandling med läkemedel makulerar veterinären den punkt i passet, där behandlingar med läkemedel som finns upptagna i förteckningen över läkemedel för hästar antecknas.

Tabell. Exempel på läkemedel och preparatnamn som orsakar ett slaktförbud.

Cetirizin (Alzyl, Cetirizin, Heinix, Histec, Levazyr, Xyzal, Zyrtec)
Diklofenak (Arthorotec, Dicuno, Voltaren)
Klaritromycin (Clarithromycin, Clarium, Klacid)
Kloramfenikol (Chloromycetin, Oftan Akvakol, Oftan C-C, Oftan Chlora, Oftan Dexamfenikol)
Mefenamsyra (Ponstan Forte)
Metronidazoi (Flagyl, Metronidazol, Trikozol)
Naproxen (Naprometin, Naproxen, Pronaxen)
Pentosanpolysulfat (Cartrophen)
Pergolid (Prascend)
Piroxikam (Felden)



Endast en sådan häst, som i sitt pass har en anteckning om slaktförbud, får behandlas med läkemedel som inte får användas för produktionsdjur. Sådan är t.ex.

- vissa för produktionsdjur förbjudna läkemedel (JSMf om förbud mot eller begränsning av användningen av vissa läkemedelssubstanser för djur [1054/2014](#), 4-6 §)
- läkemedel som är godkända för sällskapsdjur eller för människor

Trots slaktförbudet är användning av vissa läkemedel förbjudet

Inte ens för hästar med slaktförbud får användas tillväxt- eller prestationsfrämjande hormoner eller andra förbjudna läkemedel:

Läkemedel får inte användas för att artificiellt höja, sänka eller upprätthålla djurets prestationsförmåga. (JSMf 17/2014, bilaga 2)

Veterinären får dock använda vissa ämnen med hormonell verkan, det vill säga östrogen eller gestagenverkan för behandling av enskilda hästar med reproduktionsstörningar, avbrytande av dräktighet samt behandling som hänför sig till reproduktionen.

En veterinär får ge hästar veterinärmedicinska läkemedelspreparat som innehåller beta-agonister som injektion vid förlossningshjälp. Läkemedelspreparat som innehåller beta-agonister och som administreras oralt får ges åt hästar vid behandling av sjukdomar i andningsorganen, strålbenshälta och fång samt för profylax av abort. Veterinären får inte överlåta till hästägaren eller häst innehavaren beta-agonister som ska injiceras, men om de ges oralt kan veterinären både överlåta och ordinera dem.

Användningen av följande mikrobläkemedel är förbjuden för alla djurarter:

- 1) avoparcin, vankomycin och teikoplanin
- 2) virginiamycin
- 3) tredje och fjärde generationens cefalosporiner
- 4) rifampicin och rifabutin
- 5) moxifloxacin, ofloxacin, levofloxacin och gatifloxacin med undantag av lokal behandling av ögoninflammation hos hästar
- 6) tigecyklin
- 7) mupirocin
- 8) telitromycin
- 9) daptomycin
- 10) linezolid
- 11) kinupristin-dalfopristin
- 12) karbapenemer
- 13) monobaktamer
- 14) temocillin
- 15) lipoglykopeptider (telavancin) och neoglykosid

(Statsrådets förordning 1054/2014, 11 §)



Läkemedelspreparat som innehåller ovan nämnda läkemedelssubstanser får ändå ges till djur då det aktuella läkemedelspreparatet har ett för veterinärmedicinskt läkemedel i Finland giltigt försäljningstillstånd eller ett annat tillstånd för överlåtelse för förbrukning, dock endast för de djurarter och för de indikationer som fastställs i tillståndet. Rifampicin får därtill användas tillsammans med erytromycin, azitromycin eller clarithromycin för behandling av infektioner orsakade av *Rhodococcus equi* hos små föl.

Veterinären antecknar användningen av läkemedel som finns upptagna i EU:s förteckning över läkemedel för hästar i passet, om inget slaktförbud antecknats i passet

Om passet försetts med en anteckning om slaktförbud, ska veterinären anteckna datumet då det senaste läkemedlet som finns upptaget i förteckningen över läkemedel för hästar getts och det använda läkemedlets eller den använda läkemedelssubstansens namn i den punkt i hästpasset som reserverats för behandlingar med läkemedel. Substanserna som finns upptagna i förteckningen över läkemedel för hästar finner du i [kommissionens förordning](#)⁵.

- Om förbud mot slakt har införts i hästens identitetshandling, behöver inte läkemedel som finns på hästlistan införas i passet.
- Användning av läkemedel som godkänts för produktionsdjur antecknas inte i hästpasset, men också ägaren eller innehavaren ska föra läkemedelsbok över användningen av dem. Kraven på läkemedelsbokföringen framgår av kapitel 6.

5. LÄKEMEDEL FÖR HÄSTAR VARS SLAKTNING ÄR TILLÅTEN

Hästar som inte har passet med sig

Passet ska alltid medfölja hästen då djuret transporteras och den ska även i övrigt finnas på nära håll och vara lätt att tillgå. Om hästens pass av någon orsak inte finns att tillgå då hästen medicineras får endast läkemedel som är godkända för produktionsdjur användas för medicinering av hästen.

- I en nödsituation ska man dock i första hand se till att hästens liv räddas och att hästen får rätt behandling ur djurskyddssynpunkt. Också då ska man klargöra om ägaren vill bevara hästens slaktmöjlighet. Efter att djuret har behandlats i en nödsituation ska den behandlande veterinären göra de nödvändiga anteckningarna om medicineringen i passet.

⁵ kommissionens förordning (EU) nr [122/2013](#)



Om det inte är förbjudet att slakta hästen får man administrera läkemedelspreparat som är godkända för produktionsdjur. En förteckning över läkemedelspreparat som är godkända för produktionsdjur finns på [Livsmedelsverkets websidan](#)⁶. Utöver preparaten som beviljats försäljningstillstånd kan också följande preparat användas:

- för hästar godkända specialtillståndspreparat som inte förutsätter någon anteckning om slaktförbud
- ämnen som innehåller för hästar godkända tidsbegränsade specialtillståndspreparat och "Vissa läkemedelssubstanser och humanpreparat som finns upptagna i en förteckning som Fimea publicerat och som på vissa villkor får användas för produktionsdjur" och som är avsedda för hästar. Förteckningarna över specialtillståndspreparat och tidsbegränsade specialtillståndspreparat finner du på Fimeas webbplats: https://www.fimea.fi/web/sv/veterinar/specialtillstand/forteckningar_över_veterinarmedicinska_preparat
- Förteckning över substanser och droger, vilka får expedieras utan recept från apotek för läkande av djur: Läkemedelsverkets förteckning nr. nro [216/01/2002](#)
- När hästpasset finns till veterinärens förfogande i en behandlingssituation och passet inte innehåller ett slaktförbud, kan man använda förutom läkemedel som är godkända för produktionsdjur också läkemedel i EU:s förteckning över hästläkemedel. Förteckningen finns till exempel på [Livsmedelsverkets websidan](#)⁷. När veterinären ger hästen läkemedel som finns på hästlistan, ska veterinären införa de läkemedel som administrerats eller ordinerats, medicineringsdatum, slutdatum för karenstid samt de egna uppgifterna i identitetshandlingen.

Karenstid före slakt

Med karenstid avses den tid inom vilken ett medicinerat djur inte får sändas till slakt. Efter karenstiden försvinner läkemedlet ur djurets kropp. Karenstidens längd beror på läkemedelspreparatet och djurarten. Den kan också vara specificerad i lagstiftningen. Läkemedelspreparatets karenstid för djurarten i fråga specificeras på produktens försäljningstillstånd och anges på läkemedelsförpackningen. Veterinären kan förordna en längre karenstid till exempel om djuret har fått större läkemedelsdoser än som anvisats. Då ska karenstiden som veterinären förordnat alltid följas.

- Om ett läkemedelspreparat som är avsett för ett annat produktionsdjur än hästar ges åt en häst ska karenstiden bestämmas enligt den s.k.

⁶ www.ruokavirasto.fi > Odlare > Djurhållning > Medicinering av djur > Ansvarig användning av läkemedel > Förteckningar över läkemedel

⁷ www.ruokavirasto.fi > Odlare > Djurhållning > Medicinering av djur > Ansvarig användning av läkemedel > Förteckningar över läkemedel (Mer information: [Kommissionens förordning \(EU\) N:o 122/2013](#))



kaskadprincipen. Före slakt av hästar är den minst 28 dygn. Om läkemedelspreparatets egentliga karenstid för andra djurarter är längre än 28 dygn ska veterinären förlänga karenstiden för hästen. Karenstiden ska då vara minst lika lång som den egentliga karenstiden.

- Karenstiden för användning av läkemedel på hästlistan är 6 månader före slakt. Veterinären inför läkemedlet i hästens pass, om hästen inte har en notering om slaktförbud i passet.
- Karenstiden för s.k. ex tempore preparat för utvärtes bruk är 0 dygn om de inte innehåller DMSO (dimetylsulfoxid), vars karenstid är 28 dygn.

Ex tempore-preparat som är avsedda för behandling av hästar och vars läkemedelssubstanser inte är godkända för produktionsdjur leder till förbud mot slakt och för substanser som finns förtecknade på hästlistan leder dessa till en karenstid på sex månader i enlighet med ovannämnd lagstiftning.

Meddelandeplikt när du säljer eller överlåter hästen

Hästägaren eller innehavaren ska meddela djurets köpare eller nya innehavare om hästens medicinering ifall hästen säljs eller på annat sätt överlåts innan karenstiden har gått ut.

6. BOKFÖRING AV MEDICINSK BEHANDLING AV HÄSTAR

Hästar vars slaktning är tillåten

Ägaren eller innehavaren ska föra bok över behandlingarna av hästar med läkemedel på det sätt som lagen om behandling med läkemedel förutsätter i sådana fall, då hästpasset inte försetts med en anteckning om slaktförbud. *Livsmedelsverket rekommenderar att det för varje häst finns en egen mapp eller ett eget häfte i vilken/vilket den läkemedelsbehandlingsinformation som lagstiftningen förutsätter antecknas och att denna/detta åtföljer hästen då denna byter stall.*

Bokföringen ska ange:

- identifieringsuppgifter för häst som har medicinerats
- datum för den medicinska behandlingen
- den som påbörjat medicineringen (veterinären, djurets ägare eller innehavare eller person som de befullmäktigat)
- läkemedlets indikation
- läkemedlets namn
- läkemedlets mängd
- läkemedlets karenstid
- vem som sålde läkemedlet (veterinär eller apotek)



Veterinären ska alltid utan dröjsmål ge djurets ägare eller innehavare en skriftlig utredning över läkemedlen som han/hon använt och överlåtitt och dessas slaktkarenstider. Om veterinärens utredningar om medicinsk behandling och recept sparas i en pärm räcker det också som läkemedelsbokföring, om man lägger till de uppgifter som saknas. Bokföringen ska sparas i minst **fem** (5) år, även om djuret slaktas före det.

Informationen om receptbelagda läkemedel som ordinerats till apotek eller receptfria veterinärmedicinska läkemedel som skaffats på apotek finner du i det läkemedelsrecept som veterinären skrivit eller på läkemedelsförpackningarna.

En häst som hålls som produktionsdjur och som har en anteckning om slaktförbud:

Djurskyddslagen förutsätter skötselbokföring över alla hästar som hålls som produktionsdjur (såsom skogsarbetshästar), också över hästar med slaktförbud. Bokföringen ska då sparas i minst **tre** (3) år.

7. SLAKT AV HÄST

Kravet på kedjeinformation vid slakt av hästar innebär bland annat att hästägaren eller innehavaren utöver den övriga kedjeinformationen ska förse slakteriet med uppgifter om läkemedel med karenstid som har getts åt hästarna. Uppgifterna ska vara slakteriet tillhanda senast 24 timmar innan hästen anländer till slakteriet för att slaktas eller kedjeinformation sändas till slakteriet först med hästen.

Vid sidan om läkemedelsinformationen sänds som en del av kedjeinformationen även andra uppgifter om hästen och djurhållningsplatsen till slakteriet. Mera detaljerade anvisningar finns på Livsmedelsverkets webbsidor ([anvisning 16005/5](#) Lämnandet av information från livsmedelskedjan och tillsynen över detta). Slakteriet har en blankett som du ska använda för vidarebefordran av kedjeinformation till slakteriet. Om en sådan inte finns, hittar du också på Hippos webbsidor en blankett som kan användas för vidarebefordran av kedjeinformation⁸.

Livsmedelsverket rekommenderar att hästar som införts från ett tredje land till EU inte sänds till slakt förrän efter sex månader.

Godkännande av häst för slakt

Slakterierna tar endast emot hästar som åtföljs av ett **pass i original**. En kopia av passet accepteras inte. Uppgifterna som anges i passet ersätter inte de uppgifter som

⁸ http://www.hippos.fi/files/1328/Alkuperäetialta_teurastamoon.pdf (på finska)



sänds in som en del av kedjeinformationen, utan både passet och kedjeinformationen ska sändas till slakteriet.

Hästpasset ska alltid innehålla avsnittet om medicinsk behandling. Om denna del inte finns med i passet kan slakteriet inte ta emot hästen för slakt. Om medicineringsdekalen saknas i det gamla registreringsbeviset eller hästpasset, kan slakteriet inte ta emot hästen för slakt.

Mera information om godkännande av häst för slakt finns i Livsmedelsverkets anvisning [16014/1](#) Kontroll av identitetshandlingen för ett hästdjur till slakt (på finska).

8. Dopningskarens

Föreningar som anordnar hästtävlingar (t.ex. Finlands Hippos r.f. och Finlands Ryttarförbund r.f.) har dessutom föreskrivit en karenstid för flera läkemedel med tanke på dopning, under vilken hästen inte får delta i tävlingar. Antidopningskommittén för djurtävlingar och organisationerna inom hästbranschen kontrollerar att karenstiderna följs i enlighet med tävlingsreglerna för dopning. Dopningskarenstidens längd behöver inte vara densamma som karenstiden före slakt. Dessutom kan det finnas skillnader i olika organisationers regler för dopning. De internationella centralorganisationerna inom hästsporten kontrollerar att dopningsreglerna efterföljs då hästar deltar i internationella tävlingar.

9. Bortskaffande av hästar

En häst som inte slaktas för att användas som livsmedel ska bortskaffas på annat sätt efter att den har dött. Hästen kan under vissa förutsättningar bortskaffas genom att den grävs ner i marken eller förs till en avstjälningsplats. Hästens kropp kan också bortskaffas genom förbränning i en godkänd förbränningsanläggning eller skickas till en bearbetningsanläggning för kategori 1-material eller kategori 2-material i enlighet med biproduktsförordningen. Ytterligare information om hur hästar bortskaffas finns på [Livsmedelsverkets websidan](#)⁹.

Inom 30 dagar efter hästens död ska hästägaren eller innehavaren sända hästens pass till det organ som utfärdade handlingen. Pass som utfärdats av finska organ ska sändas tillbaka till dem.

⁹ www.ruokavirasto.fi/sv > odlare > djurhållning > döda djur > produktionsdjur > hästar



Om ett organ som godkänts i en annan medlemsstat i EU beviljat hästens pass, levererar hästens ägare eller innehavare passet enligt de anvisningar som du finner på [Livsmedelsverkets webbplats](#)¹⁰.

10. ÖVERVAKNING AV MEDICINSK BEHANDLING AV DJUR

Livsmedelsverket och regionförvaltningsverken kontrollerar att lagstiftningen om medicinsk behandling av djur efterföljs. Kontrollmyndigheten har rätt att få uppgifter, inspektera och ta prover. Djurets ägare, innehavare och veterinären ska ge kontrollmyndigheten den hjälp som behövs för att kunna utföra övervakning och inspektioner. Om det konstateras att hästen har medicinerats på ett olagligt sätt, ansvarar hästägaren eller innehavaren för de kostnader som utredningen av fallet orsakar. Kontrollmyndigheten kan omhänderta foder, läkemedel eller andra ämnen avsedda för behandling av djur som djurets ägare eller innehavare förfogar över om det finns skäl att misstänka att dessa innehåller förbjudna läkemedel eller läkemedelssubstanser vars användning är begränsad.

Om det inte anges i hästens identitetshandling att den inte får sändas till slakt, och den har getts ett förbjudet läkemedel eller läkemedel vars användning är begränsad, kan regionförvaltningsverket förbjuda försäljning av hästen och slakt för att bli livsmedel. Regionförvaltningsverket kan också besluta att hästen ska avlivas och dess kropp bortskaffas.

¹⁰ www.ruokavirasto.fi/sv > Odlare > Djurhållning > Märkning och registrering av djur > Hästdjur



11. LAGSTIFTNING

Lag om djursjukdomar [2013/441](#)

Djurskyddslag [247/1996](#)

Kommissionens förordning (EU) Nr [122/2013](#) om ändring av förordning (EG) nr 1950/2006 om upprättande av en förteckning över substanser som är väsentliga för behandling av hästdjur, i enlighet med Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/82/EG om upprättande av gemenskapsregler för veterinärmedicinska läkemedel (hästlistan)

Kommissionens förordning (EG) [2015/262](#), om tillämpning av rådets direktiv 90/426/EEG och 2009/156/EG avseende metoder för identifiering av hästdjur (förordning om hästpass)

Lag om djuravelsverksamhet ([319/2014](#))

Lag om medicinsk behandling av djur ([387/2014](#))

Jord- och skogsbruksministeriets förordning om livsmedelshygienen vid primärproduktion av livsmedel (1368/2011, ändring [84/2017](#))

Jord- och skogsbruksministeriets förordning om förskrivning av läkemedel och läkemedelsfoder för behandling av djur (7/VLA/2008).

Jord- och skogsbruksministeriets förordning om användning och överlåtelse av läkemedel för behandling av djur ([17/2014](#))

Jord- och skogsbruksministeriets förordning om journalföring av medicinering av produktionsdjur ([21/2014](#))

Jord- och skogsbruksministeriets förordning om identifiering av hästdjur ([222/2017](#))

Statsrådets förordning [1054/2014](#) om förbud mot användningen av vissa läkemedelssubstanser för djur, Statsrådets förordning [22/2015](#) om ändring av 11 § 2 mom.

Statsrådets förordning om personlig införsel av läkemedelspreparat till Finland ([1088/2002](#))

12. ANVISNINGAR OCH FÖRTECKNINGAR

Livsmedelsverkets anvisning [16005/5](#): Lämnandet av information från livsmedelskedjan och tillsynen över detta

Livsmedelsverkets anvisning [15438/2](#): Teurastettavan hevonseläimen tunnistusasiakirjan tarkastaminen (Kontroll av identitetshandling för hästdjur som ska slaktas) (på finska)

Fimeas anvisning [1/2014](#): Anmälan om biverkningar av läkemedelspreparat som administrerats till djur)

Förteckning över läkemedelspreparat och -substanser som godkänts för djur:
<https://www.ruokavirasto.fi/sv/odlare/djurhallning/medicinering-av-djur/beharskad-anvandning-av-lakemedel/forteckningar-over-lakemedel/>



Bilaga 1. Minneslista för den som ansvarar för skötseln av hästen

- Förvaring av hästpasset (identitetshandlingen) och läkemedelsbehandlingar

Hästpasset ska alltid vara tillgängligt på den djurhållningsplats, där hästen hålls. Identitetshandlingen ska åtfölja hästdjuret även under transport. Pass av den gamla modellen och andra officiella identitetshandlingar är fortfarande i kraft. I varje identitetshandling ska ändå finnas en punkt, där behandlingar av hästen med läkemedel och ett eventuellt slaktförbud kan antecknas.

Säkerställ att din häst finns i hästdatabasen, om den aldrig registrerats. Varje hästs identitetshandlingar ska levereras till databasen senast 31.12.2016.

Håll hästens identitetshandling **med** hästen, då veterinären vårdar din häst.

Be veterinären säkerställa att din hästs chips fungerar, om du inte själv har någon chipsläsare. Ägaren eller innehavaren svarar för att chipset är läsbart.

Om du inte är ägare till hästen ska du **säkerställa** vilken inställning hästens ägare har till att hästen behandlas med andra läkemedel än läkemedel som godkänts för produktionsdjur.

En anteckning i hästens identitetshandling som förbjuder att hästen slaktas för att användas som livsmedel är slutlig.

Då en anteckning om slaktförbud görs, ska ägaren eller innehavaren leverera **information om slaktförbudet till den som beviljat identitetshandlingen inom 14 dygn.**

För bok över hästens medicinering. Bokföringen ska ange:

Identifieringsuppgifter för hästen

Datum(en) för den medicinska behandlingen

Den som påbörjat medicineringen (veterinär, djurägare eller innehavare eller en person som befullmäktigats av dessa)

Läkemedlets indikation

Läkemedlets namn

Läkemedlets mängd

Läkemedlets karenstid (eller uppgift om att hästen har ett slaktförbud i passet)

Vem som sålt läkemedlet (veterinär eller apotek)

Bokföringen ska sparas för en livsmedelsproduktionshäst i 5 år och för andra produktionshästar, som har ett slaktförbud antecknat i passet, i 3 år.

Ta med hästenspass i original när hästen förs till slakteriet.

Observera att om medicineringsdekalen saknas i det gamla registreringsbeviset eller hästpasset, kan slakteriet inte ta emot hästen för slakt



Bilaga 2: Veterinärens minneslista

Påminn att hästens identitetshandling ska tas med när hästen behandlas.

Kontrollera med chipläsare att hästen och identitetshandlingen motsvarar varandra.

Kontrollera om det finns en anteckning om slaktförbud i hästens pass.

- **Anteckna** i hästens pass uppgifter om medicinering, om du använder eller ordinerar hästen läkemedelssubstanser från hästläkemedellistan
- Om du använder läkemedel som kräver ett slaktförbud och det inte finns något slaktförbud i passet måste ägaren eller innehavaren av hästen acceptera sådan medicinering.
Gör anteckning om slaktförbud i hästpasset och underteckna det.
Påminn om att ägaren eller innehavaren ska meddela utfärdaren av identitetshandlingen om slaktförbudet inom 14 dagar. Om det rör sig om en häst som finns i Hippos databas, kan den som håller hästen och veterinären överenskomma att veterinären antecknar informationen om slaktförbudet via systemet Heppa.

Ge alltid, utan dröjsmål, djurets ägare eller innehavare en skriftlig utredning över läkemedlen som har använts och överlåtits.

Säkerställ att ägaren eller innehavaren kan ge läkemedlen riktigt och följer dina anvisningar.

Påminn om ägarens eller innehavarens skyldighet att hålla bokföring över medicinering.