

LEGEMIDDELNYTT

Meldeplikt for flere antibiotika-resistente bakterier

Styrket overvåking og oversikt over resistente bakterier er viktige tiltak i regjeringens strategi mot antibiotikaresistens. Med endret forskrift om varsel og melding om sykdom, får veterinærer en viktig rolle i dette arbeidet.

Fra 1. juni ble MRSA og flere andre typer antibiotikaresistente bakterier meldepliktige. Veterinærer og laboratorier skal melde fra til Mattilsynet hvis de påviser en eller flere antibiotikaresistente bakterier hos dyr.

Bakterier som skal meldes

Laboratorier og dyrehelsepersonell skal varsle Mattilsynet hvis de påviser LA-MRSA hos storfe, småfe og svin.

I tillegg skal laboratorier og veterinærer melde fra om følgende resistensformer, uansett dyreart:

- Kolistinresistente Enterobacteriaceae - Colistin resistant Enterobacteriaceae
- ESBL/AmpC produserende Enterobacteriaceae - ESBL/AmpC-producing Enterobacteriaceae
- Fluorokinolonresistente Enterobacteriaceae – Fluoroquinolone-resistant Enterobacteriaceae
- Karbapenemaseproduserende / Karbapenemresistente Enterobacteriaceae – Carbapenemase-producing / Carbapenem-resistant Enterobacteriaceae
- Linezolidresistente Enterokokker - Linezolid-resistant Enterococcus faecium og E. faecalis
- MRSA - Methicillin-resistant Staphylococcus aureus (MRSA)
- MRSP - Methicillin-resistant Staphylococcus pseudintermedius (MRSP)
- VRE – Vancomycin-resistant Enterococcus faecium og E. faecalis

Funn meldes til resistens@mattilsynet.no

Se informasjon på mattilsynet.no for hvilke opplysninger som bør inkluderes i meldingen til Mattilsynet.

Optrekk og oppbevaring av legemidler i sprøyter

De regionale legemiddelinformasjonssentre (RELIS) får jevnlig henvendelser om optrekk og oppbevaring av legemidler i sprøyte. Dette gjelder både parenterale og perorale legemidler. Dette er også en aktuell problemstilling for legemidler til dyr.

RELIS har publisert en artikkel hvor de redegjør for faktorer som kan påvirke oppbevaring og holdbarhet av ferdig optrukket legemiddel i sprøyte.

Se publisert artikkel:

Norsk Farmaceutisk Tidsskrift nr. 4/2019
Artikkelen ligger ute på farmatid.no.

Er du lei av papirsøknadene om godkjenningsfritak?

Legemiddelverket har utviklet en elektronisk tjeneste for godkjenningsfritak. Vil du hjelpe oss å teste den ut?

Vi har det meste på plass, og er nå ute etter veterinærer som kan være med i en pilotgruppe for å bruke tjenesten før den lanseres for alle veterinærer. Pilotgruppen vil ta i bruk den elektroniske tjenesten til sine ordinære søknader om godkjenningsfritak.

Som deltaker i pilotgruppen har du mulighet til å påvirke arbeidet og få ekstra oppfølging i søkeprosessen. Vi ønsker oss veterinærer innen alle deler av praksis (du som søker ofte, og du som søker sjeldent).

Interesserte kan ta kontakt med:
Helene Seljenes Dahlum på Legemiddelverket
hsd@legemiddelverket.no.

Vi kontakter de som er aktuelle medio september.