

LEGEMIDDELNYTT

Gratis nettkurs om riktig antibiotika- bruk til dyr i Norge

Antibiotikaresistens er et raskt voksende problem og utgjør en alvorlig trussel mot global helse. Vi risikerer en fremtid uten effektive antibiotika, der infeksjoner som i dag regnes som ufarlige igjen kan få dødelig utfall. Selv om Norge har et lavt forbruk av antibiotika må vi fortsatt jobbe for å redusere forbruket og bruke antibiotika riktig.

e-læringskurs

Mattilsynet har laget et e-læringskurs om resistens og bruk av antibiotika til dyr. Hovedmålgruppen er veterinærstudenter, men også ferdig utdannede veterinærer kan ha nytte av kurset. En oppdatering på dette området bidrar til at veterinærenes plikt til å utøve faglig forsvarlig virksomhet følges.

Kurset er gratis og er ett av tiltakene i Landbruks- og matdepartementet sin handlingsplan mot antibiotikaresistens. Det er laget i samarbeid med Den norske veterinærforening, NMBU Veterinærhøgskolen, Legemiddelverket, Animalia og Veterinærinstituttet.

For å få midlertidig lisens etter forskrift om adgang for viderekomne veterinærstudenter til å utføre kortvarig assistenttjeneste, må søkeren ha fullført kurset og bestått testen.

Slik fungerer kurset

E-læringen består av fem moduler. De to første modulene tar for seg utviklingen i forekomsten av antibiotikaresistens og hvordan ting henger sammen lokalt og globalt. De tre siste er «caser» om antibiotikabehandling av ku, hund og hest.

Du kan ta kurset i flere etapper. For de som ønsker det, kan kurset avsluttes med en test som gir dokumentasjon på at det er gjennomført.

Les mer om kurset og påmelding på www.nmbu.no

Bruker du legemidler i klinisk forskning?

Det er ikke bare industrien som skal sende melding om kliniske studier til Legemiddelverket. Forskere uten tilknytning til et legemiddelfirma må også melde fra.

All klinisk forskning som involverer bruk av legemidler er omfattet av regelverket for klinisk utprøving.

Bruker du legemidler i din studie, bør du derfor undersøke om den skal meldes til Legemiddelverket:

- Laboratorieforsøk regnes normalt ikke som klinisk utprøving. Slike forsøk er likevel meldepliktig dersom behandlede dyr eller produkter fra dyrene skal benyttes til matproduksjon.
- Meldeplikt gjelder forsøk med både godkjente og ikke-godkjente legemidler.
- Studien kan ikke starte før Legemiddelverket har gitt deg et positivt svar og eventuelt fastsatt en tilbakeholdelsestid.
- Det er ikke gebyr på meldinger om utprøving som sendes fra academia.
- Kontakt oss gjerne for å avklare om studien du planlegger er meldepliktig og for å diskutere hvilke opplysninger du i så fall må sende.

Retningslinjene for klinisk utprøving er i utgangspunktet utarbeidet for forsøk i regi av legemiddelindustrien. Det er ikke sikkert at du trenger å sende inn like mye dokumentasjon for din studie.

Du finner mer informasjon på legemiddelverket.no/veterinarmedisin