

Kunngjøringer

Meritt for arbeid i kontrollkommisjon/abortnemnd

I tråd med Legeforeningens anbefaling har Nasjonalt råd for spesialistutdanning av leger og legefördeling vedtatt følgende:

Under valgfrie poeng i videre- og etterutdanningen i spesialiteten allmennmedisin tilføyes: «Arbeid i kontrollkommisjon/abortnemnd godkjennes med 1 poeng/time (60 min) inntil 60 poeng.»

Endring i godkjenningsstatus

Indre Sogn psykiatrisenter

I tråd med Legeforeningens anbefaling har Nasjonalt råd for spesialistutdanning av leger og legefördeling vedtatt at Indre Sogn psykiatrisenter godkjennes som utdanningsinstitusjon tellende for inntil to år av spesialistutdanningen i relasjon til spesialistreglene i psykiatri.

Det gis fortsatt anledning til å fravike kravet om ukentlig psykoterapiveiledning, mot at det gis to timer veiledning annenhver uke. Det forutsettes at Indre Sogn psykiatrisenter arbeider aktivt for å skaffe psykoterapiveiledning ukentlig, i tråd med kravet i spesialistreglene.

Godkjenningen gis for tjenesteområdet allmennpsykiatrisk poliklinikk og erfaringsområdene langtidsoppfølging av kronisk syke, alderspsykiatri, konsultasjons-/liaison-tjeneste og tilsyn med psykiatriske sykehjem/bo- og rehabiliteringssentre.

Vedtaket gjelder fra 25.2. 2004.

Endret sjekklister

Medisinsk mikrobiologi

I tråd med Legeforeningens anbefaling har Nasjonalt råd for spesialistutdanning av leger og legefördeling bestemt at sjekklister i medisinsk mikrobiologi endres. Sjekklister er et krav til spesialiteten og skal vedlegges søknad om spesialistgodkjenning i medisinsk mikrobiologi.

De nye kravene gjøres gjeldende fra 1.1. 2005, men det er anledning til å benytte det nye skjemaet allerede nå.

Informasjoner om at sjekklister i medisinsk mikrobiologi er endret, er sendt til alle godkjente utdanningsinstitusjoner i faget, og er lagt ut på Internett i tilknytning til spesialistreglene. Skjemaet kan også fås ved henvendelse til Legeforeningens sekretariat v/Elisabeth Smith, tlf. 23 10 91 24 eller e-post: elisabeth.smith@legeforeningen.no

Påstander om effekt må være dokumentert

Medisinske påstander skal være forbeholdt godkjente legemidler. Påstander om helseeffekt kan tillates for andre produkter enn legemidler, men kun dersom de kan dokumenteres.



Påstander om medisinsk effekt skal være forbeholdt legemidler, mener Legeforeningen. Illustrasjon Øystein Førre

Dette fremgår av Legeforeningens hørings-svar på en rapport fra Helsedepartementet. Legeforeningen slutter seg i det store og hele til anbefalingen om at medisinske påstander skal være forbeholdt legemidler. Foreningen mener det kan fremsettes helsepåstander om næringsmidler, forutsatt at påstanden kan dokumenteres – definert som «lovlig helsepåstand». Det må også settes en nedre grense for påstander som ikke er entydige, meningsfylte eller etterprøvbare – og som derfor under ingen omstendigheter kan tillates anvendt om næringsmidler – dvs. «ulovlig helsepåstand».

Farlige misforståelser

Forslaget om å tillate lovlig helsepåstander om næringsmidler er avhengig av at det eksisterer et effektivt overvåkings- og kontrollsystem, understreker Legeforeningen.

– Et slikt system er en forutsetning for å kunne tillate at det fremsettes slike påstander. Det må fastholdes som en absolutt og ufravikelig regel at medisinske påstander utelukkende er tillatt for egentlige legemidler. Noe annet vil, etter Legeforeningens oppfatning, kunne føre til poten-

sielt farlige misforståelser blant forbrukerne, skriver foreningen i hørings-svaret.

Legeforeningen støtter forslaget fra utvalget som har vurdert hvilke påstander knyttet til legemiddelprodukter som kan eller vil føre til at produktet blir et legemiddel. Der anbefaler man at det må opereres med to separate grenser, den ene mellom medisinske påstander og helsepåstander, den andre mellom lovlig og ulovlig helsepåstander.

Streng dokumentasjonskrav

Legeforeningen mener at en avgjørende forutsetning for at lovlig helsepåstander kan aksepteres anvendt om næringsmidler, er at det stilles krav om dokumentasjon for påstanden. Når det gjelder næringsmidler med legemiddelform – piller, tabletter, pulver, dråper, miksturer o.l. – tilsier hensynet til å sikre forbrukerne best mulig produktinformasjon, samt forsvarlig og trygg bruk, at det stilles særlig strenge dokumentasjonskrav. Kravene bør være tilnærmet like de som i dag stilles til dokumentasjon for medisinsk effekt av legemidler, påpeker Legeforeningen. Eksempelvis vil dokumentasjon for tradisjonell bruk over lang tid – hvilket er det dokumentasjonskrav som i praksis stilles til legemiddelnære produkter – være utilstrekkelig i forbindelse med dokumentasjon for påstand om at et næringsmiddel i legemiddelform har helseeffekter. Her bør det, som ved legemidler, stilles krav om vitenskapelig dokumentasjon av den påståtte effekt.

Les hele høringsuttalelsen: www.legeforeningen.no/index.gan?id=41075&subid=0

Lise B. Johannessen

lise.berit.johannessen@legeforeningen.no
Avdeling for informasjon og helsepolitikk

Lanserer retningslinjer for smertebehandling

På et seminar i Oslo 11. mai presenterer Legeforeningen sine nye retningslinjer for smertebehandling.

Retningslinjene er utarbeidet av en ekspertgruppe med representanter for et titall spesialforeninger og som har vært ledet av anestesilog Rae Frances Bell ved Haukeland Universitetssykehus.

Retningslinjene bygger blant annet på tidli-

gere anbefalinger fra Norsk anestesilogisk forening. Målet er å sikre ulike pasientgrupper riktig diagnostikk og behandling, uavhengig av ressurser og geografi.

Andre temaer i retningslinjene er hvordan behandlingstilbudet bør organiseres og samordnes og hvilke tiltak som må til for å heve kompetansen på området.

Tom Sundar

tom.sundar@legeforeningen.no
Medisinsk fagavdeling