



Tromsø 27/2-01

## **REFERAT REFERANSEGRUPPEMØTE 23. FEBRUAR-2001.**

Tilstede: Inger Sofie Samdal Vik, Asbjørn Digranes, Martin Steinbakk, Reidar Hjetland, Eirik Holten, Ernst Arne Høiby, Tore Jarl Gutteberg, Dag Seeger Halvorsen, Tharald Hetland (SHD), Jan Berg (SHD), Gunnar Skov Simonsen (ref.)

Sak 01/01: Godkjenning av innkalling og dagsorden

Sak 02/01: Oppsummering av resultater NORM 2000.  
Mesteparten av resultatene fra 2000 ble gjennomgått på NORM-dagen i november 2000, Martin gjennomgikk i tillegg resistensdata for pneumokokker og Haemophilus influenzae fra luftveger. Alt i alt var 2000 et vellykket år for NORM som første driftsår med til sammen 10 laboratorier.  
Møtevirksomheten med resistenskurs (AFA), Norm-dag og WHONET-kurs fikk god tilbakemelding og bør gjentaes.

Sak 03/01: Gjennomgang av opplegget for 2001.  
Til sammen 20 laboratorier deltar i NORM 2001 hvilket er de aller fleste av de aktuelle deltagerne på sikt. Innsamlingen av isolater har startet over hele landet. De etablerte NORM – laboratoriene deltar i tillegg i et lite prosjekt for å klarlegge tekniske forhold omkring medievalg ved E-testing av Haemophilus influenzae. Martin er i ferd med å få satt opp lokal programvare til registrering av resultatene hos de nye deltagere. Vi tar sikte på ny runde kursvirksomhet i løpet av høsten, se nedenfor. Videre vil hovedsatsingsområder for NORM i 2001 være å arbeide med rapportering av resultatene og utvikling av datanettverket (se nedenfor).

Sak 04/01: Datamodell – Datatilsynet.  
Gunnar informerte om arbeidet med datamodell og konsesjonssøknad. Programvaren til den sentrale NORM databasen er nå klar til begynnende utprøving, det vil løpet av kort tid bli satt ut såkalte routere på MICLIS og SIA slik at Gunnar og Martin i samarbeid med Yngve Rindal på MICLIS kan starte utprøvingen. Det er videre tegnet kontrakt med MICLIS om utvikling av lokal programvare som skal være klar til utprøving over sommeren 2001. Når det gjelder konsesjonssøknad til Datatilsynet ble denne innsendt før jul 2000, men den må revideres i forbindelse med overgang fra Personregisterlov til Personopplysningslov ved nyttår. Det forventes også svar på enkelte spørsmål fra IT-avdelingen ved RiTØ. For øvrig kan det på sikt bli aktuelt at NORM har konsesjon hjemlet i den nye Helseregisterloven som nå er i Stortinget, men dette vil uansett ligge noe frem i tiden.

Sak 05/01: Refusjon til deltagerlaboratoriene.  
Det har vært reist spørsmål om refusjonen til deltagerlaboratoriene bør relateres til hvor mange isolater i de definerte kvotene som blir innrapportert. Referansegruppa ser både fordeler og ulemper med en slik form for gradering. Det fremkommer enighet om at man på sikt bør vurdere muligheten, men at man foreløpig lar alle deltagerne komme godt i gang. Ved gradering er man videre enige om at den bør gjøres på en enkel måte ved for eksempel å skille mellom de som leverer mer eller mindre enn halvparten av kvotene.

Spørsmålet vil bli vurdert fortløpende.  
Når det gjelder størrelsen på deltagerlaboratoriernes refusjon bør denne i rimelig grad avspeile ekstraarbeidet ved innføringen av NORM. For tiden utbetales 14 000,- per halvår til alle deltagere. Det er mulig at denne summen bør justeres, det vil i så tilfelle skje etter noen form for registrering av det reelle merarbeidet ved ulike kategorier laboratorier.

Sak 06/01: Referansegruppa.  
Det er fra NORM – sentralen et sterkt ønske om at referansegruppas sammensetning, funksjonstid og arbeidsform blir nærmere presisert. Dette gjelder i særlig grad spørsmål omkring godkjenning av forskningsprosjekter, bruk av NORM-data, hvordan andre fagdisipliner kan trekkes inn i resistensbekjempelsen osv. Referansegruppa er enig i at dette er viktige aspekter ved NORM-arbeidet og påtar seg å arbeide videre med disse spørsmålene. Møteutgifter og lignende vil bli dekket via NORMs budsjettet.

Sak 07/01: Forskningsprosjekter.  
Det er et sterkt behov for formalisering av fremgangsmåten for godkjenning av forskningsprosjekter i NORM. Referansegruppa arbeider videre med dette spørsmålet som angitt under sak 06/01.

Sak 08/01: Presentasjon av data.  
Det er avgjørende at resultatene fra NORM raskest mulig blir formidlet tilbake til deltagerlaboratoriene, andre som arbeider med resistensbekjempelse, og allmennheten for øvrig. Man vil forsøke å få til årlige publikasjoner tilsvarende rapporteringen fra DANMAP eller liknende, tilsvarende bør elektroniske medier taes aktivt i bruk. For 2000 vil imidlertid et slikt prosjekt ikke kunne realiseres før langt ute i 2. halvår, det er derfor ønskelig at resultatene fra 2000 formidles til deltagerlaboratoriene og andre på en enklere måte i første omgang. Det er viktig at deltagerlaboratoriene får informasjonen først. Det må arbeides videre med hvordan data fra eksisterende eksterne deler av resistensovervåkingen (HIV, TB) kan inkluderes i rapporteringen.

Sak 09/01: Internasjonalt samarbeid – EARSS  
Samarbeidet i EU – prosjektet EARSS inkluderer nå også Norge, i første omgang med MRSA og PRP. Det er imidlertid signalisert at det er ønske om utvidelser av datainnsamlingen slik at det i en del henseender vil nærme seg et løpende overvåkingssystem for antibiotikaresistens. I referansegruppen er det stor usikkerhet omkring kvaliteten i de underliggende data i EARSS –

samarbeidet og i hvor stor grad man skal bruke ressurser på denne aksen. Arne fremholdt at det foreløpig bør være adekvat med en deltagelse som ikke involverer store ekstrainsatser i laboratoriene. Det kan på et senere tidspunkt være aktuelt å få til et samarbeidsmøte omkring EARSS som inkluderer NORM, EARSS samt de nåværende norske representantene for EARSS (Arne og Preben Aavitsland).

- Sak 10/01: Økonomi 2000 – 2001.  
nye Gunnar ga en kort redegjørelse for økonomien i NORM. I 2000 var det store utgifter til møtevirksomhet, dataprogrammering og innkjøp av utstyr for de deltagerne i NORM. I 2001 vil utgiftene fortsatt omfatte programmering og møter, samtidig vil de totale driftsutgiftene på deltagerlaboratoriene øke med økende antall deltagere. NORM – prosjektet har en sunn økonomi, men det er usikkert hvor mye budsjettet på sikt kan reduseres hvis man vil opprettholde det nåværende ambisjonsnivået.
- Sak 11/01: Pasientbro til utlandet.  
Pasientbroen til utlandet har skapt stor uro i både fagmiljøet og det politiske miljø. NORM har i denne sammenheng engasjert seg i hvordan man på beste måte kan overvåke resistensforhold og forebygge innførsel av antibiotikaresistens ved denne pasientbroen. Dag presenterte prosjektet som er utviklet i samarbeid mellom NORM, Rikstrykdeverket og det sykehushygieniske miljø. Inger Sofie ga uttrykk for at informasjonen omkring dette prosjektet nok kunne ha vært bedre, det var imidlertid forståelse for at det har vært lagt ned betydelig innsats i informasjonsarbeidet og at ting har gått fort på grunn av tidspress i prosjektet. Referansegruppa finner det ikke urimelig at NORM engasjerer seg i problemstillingen ut fra de betydelige konsekvenser man kan frykte for resistenssituasjonen i Norge.
- Sak 12/01: Eventuelt.  
Følgende datoer ble satt opp under eventuelt:  
Neste møte NORM referansegruppe: Onsdag 6. juni  
Sannsynlig AFA – kurs: Onsdag 14. nov / Torsdag 15. nov.  
Sannsynlig NORM-dag: Fredag 16. nov.

Med vennlig hilsen

Gunnar Skov Simonsen  
Leder NORM