

noe annet enn det som er mest hensiktsmessig. Det kan godt hende det er sant, når det gjelder ham. Men hva med andre tannleger? Eller kanskje programmet i andre sammenhenger får motsatt effekt? Overinformasjon tjener ofte ingen salgshensikter.

Det gjelder å kunne bruke dette verktøyet riktig. Da kan det ha mye for seg og bidra til mye god og hensiktsmessig pasientinformasjon. Men det passer nok ikke for alle i dagens virkelighet. Verken tannleger eller pasienter.

Vi har likevel en tro på at dette programmet og eventuelle fremtidige konkurrenter, som så langt vi vet ikke finnes på det norske markedet ennå, vil være å finne i mange praksiser og klinikker i fremtiden.

Vår viktigste innvending til det vi har sett, vil dreie seg om oppdatering. Det er vel og bra med idealister og ildsjeler, men hvilken enkeltperson makter å påta seg årlige omfattende gjennomganger og oppdateringer slik ambisjonen er i dette tilfellet?

Dette er et omfattende, imponerende og ambisiøst program for pasientinformasjon. Det kan være verdt å sette seg nærmere inn i produktets muligheter. Svendsrud står gjerne til disposisjon i så måte. Han nåes ved å skrive en e-post til erik@eriksvendsrud.no eller et brev til Tannlege Erik Svendsrud, Vogts gate 46, 0477 Oslo.

Tekst og foto: Ellen Beate Dyvi

Amerikanske helsemyndigheter vil skjerpe kravene til amalgamprodukter

Den 20. februar i år sendte amerikanske Food and Drug Administration (FDA) ut et høringsutkast om skjerpede krav til amalgamalloy, amalgam i kapsler og dentalt kvikksølv. Dokumentet er omfattende og inneholder blant annet en gjennomgang av risiko- og helseaspekter ved dentalt amalgam.

Den formelle siden av saken handler om å reklassifisere dentalt kvikksølv og amalgamprodukter i kapsler fra nåværende «Class I» til «Class II». Det innebærer at det kan kreves såkalte særskilte kontrolltiltak («special controls») med hensyn til produktene. Amalgamalloy er allerede i «Class II»,

men det foreslås ytterligere kontrolltiltak. Blant annet vil det bli krevet at fabrikantene oppgir alle innholdsstoffer og at produktene skal oppfylle kravene i nasjonale eller internasjonale produktstandarder.

Det er spesielt interessant at det blir foreslått at alle ingredienser i amalgamprodukter skal angis, også bestanddeler som utgjør mindre enn 0,1 vektprosent. Grunnlaget for dette er at FDA mener at det er grunn til å tro at allergireaksjoner kan opptre også for komponenter i lave konsentrasjoner. I tillegg skal produktene merkes slik at klinikerne kan gjøres oppmerksom på alle substanser som han/hun plasserer i pasi-

entens munn, som det heter i høringsforslaget.

Det er ingen tvil om at høringsutkastet innebærer en mer vaksom holdning til amalgamprodukter fra amerikanske helsemyndigheter. Kanskje baner dette veien for en mer adekvat innholdsdeklarasjon av andre potensielt allergifremkallende dentale materialer?

Dokumentet finnes på internett-adressen: <http://www.fda.gov/OHRMS/DOCKETS/98fr/022002a.htm>

Nils Roar Gjerdet

Odontologisk institutt – biomaterialer, Universitetet i Bergen

Importør av tanntekniske arbeider av meget høy kvalitet. Sikker levering til avtalt tid.

InterDental as

Tannteknisk laboratorium i Oslo sentrum hvor vi har spesialisert oss på CADD-CAM baserte løsninger i dokumenterte vevsvennlige materialer, som aluminiumslyd, zirkonium og titan.

Inter Dental as, Nedre Vollgate 4, Postboks 6657, St. Olavs plass, 0129 OSLO Tel.: 22 42 41 42 Fax: 22 42 41 43

Se vår webside, www.interdental.no