

Udvalg for Molekylær Patologi - UMP

Referat af ordinært møde 9. maj 2019, Kl. 10:00 – 12:00, Patologiafdelingen
Rigshospitalet

Lokale: Lille konference 1. sal

Tilstede: David Scheie, Dorte Ørnskov, Estrid Høgdall, Louise Laurberg Klarskov, Martin
Wirefeldt Nielsen

Dagsorden.

1. Referent

Martin Wirefeldt Nielsen

2. Godkendelse af referat fra sidste møde 21. februar 2019 (vedlagt)

Referatet er godkendt

3. Opfølgning på skrivelse vedrørende rapportering af genanalyser mhp. henvendelse til Danske Regioner i samarbejde mellem DPAS og DSMG ang. udbygning af patientsamtykke. Noget nyt?

Skrivelsen vedr. patientsamtykke ved rapportering af genanalyser skal integreres i den primære patientinformation ved diagnose og behandling i sundhedsvæsenet. Den patientinformation skal synkroniseres med teksten i samtykket til Nationalt Genom Center, men i en reduceret version.

Teksten til det nye primære patientsamtykke er klart snarest, og i denne tekst skal informationen om rapportering af genanalyser integreres.

4. Svarafgivelse på molekylærsvær er ret forskellig fra sted til sted – skal vi lave en retningslinje for det? Gennemgang af dokumentet "Anbefalinger for molekylærpatologiske analyser" (vedlagt).

Dokumentet "Anbefalinger for molekylærpatologiske analyser" er en vejledning for, hvilke analyser der kan udføres i en given sammenhæng.

I det dokument er det fordelagtigt, at der indgår et punkt omkring, hvad svarafgivelsen bør indeholde, som en skabelon for svarafgivelsen.

Ved kodning af svarene kan det overvejes at inkludere en evt. prompt i patologisystemet, der gør opmærksom på, hvorvidt man er sikker på f.eks. at en negativ/positiv kode er korrekt.

Anbefalingen skal indeholde en formulering, der gør opmærksom på, at rådata skal opbevares i en given periode efter analysen er udført.

David retter dokumentet til.

5. Liste over anbefalede kvalitetsprogrammer. Gennemgang.

Listen over tilgængelige kvalitetsprogrammer skal opdateres uden at UMP tager stilling til, hvorvidt de enkelte kvalitetsprogrammer er

anbefalelsesværdige.

Listen over internationale kvalitetssikringsprogrammer skal være tilgængelig på DPAS' hjemmeside.

Dorte opdaterer listen.

6. Arbejdsgrupper – anbefalinger – hvor langt er vi kommet?

Listen for arbejdsgrupperne laves om så analyserne deles op efter organsystemer, og der laves et udkast til en arbejdsfordeling i UMP.

David lægger for med nervesystemet, resten afventer dette.

7. SNOMED-kodning – noget nyt?

Koden "DNA-analyse inkonklusiv" er en meget bred kode, og kan give anledning til forvirring. "Inkonklusiv analyse" efterfulgt af en fritekst med specifikation af den inkonklusive analyse vil være den foretrukne kodning. Koderne "...genstatus normal" bør fjernes fra kodebiblioteket. I stedet skal koderne "...mutation ikke påvist" anvendes.

Louise retter henvendelse til Informatik udvalget.

8. Fremtidige møder

Næste møde reserveres til enten 28. august eller 5. september.

9. Eventuelt

Dorte foreslår om hun kan være med på videokonference i udvalgte tilfælde. Mulighederne herfor undersøges.

Ved næste møde kan Estrid og David evt. give et resume fra den kommende workshop i Nationalt Genom Center.

Lene Buhl Riis kan tage henvendelse til Ministeriet og spørge, hvorvidt DPAS kan forvente et svar på vores hørings svar omkring Nationalt Genom Center.

Martin