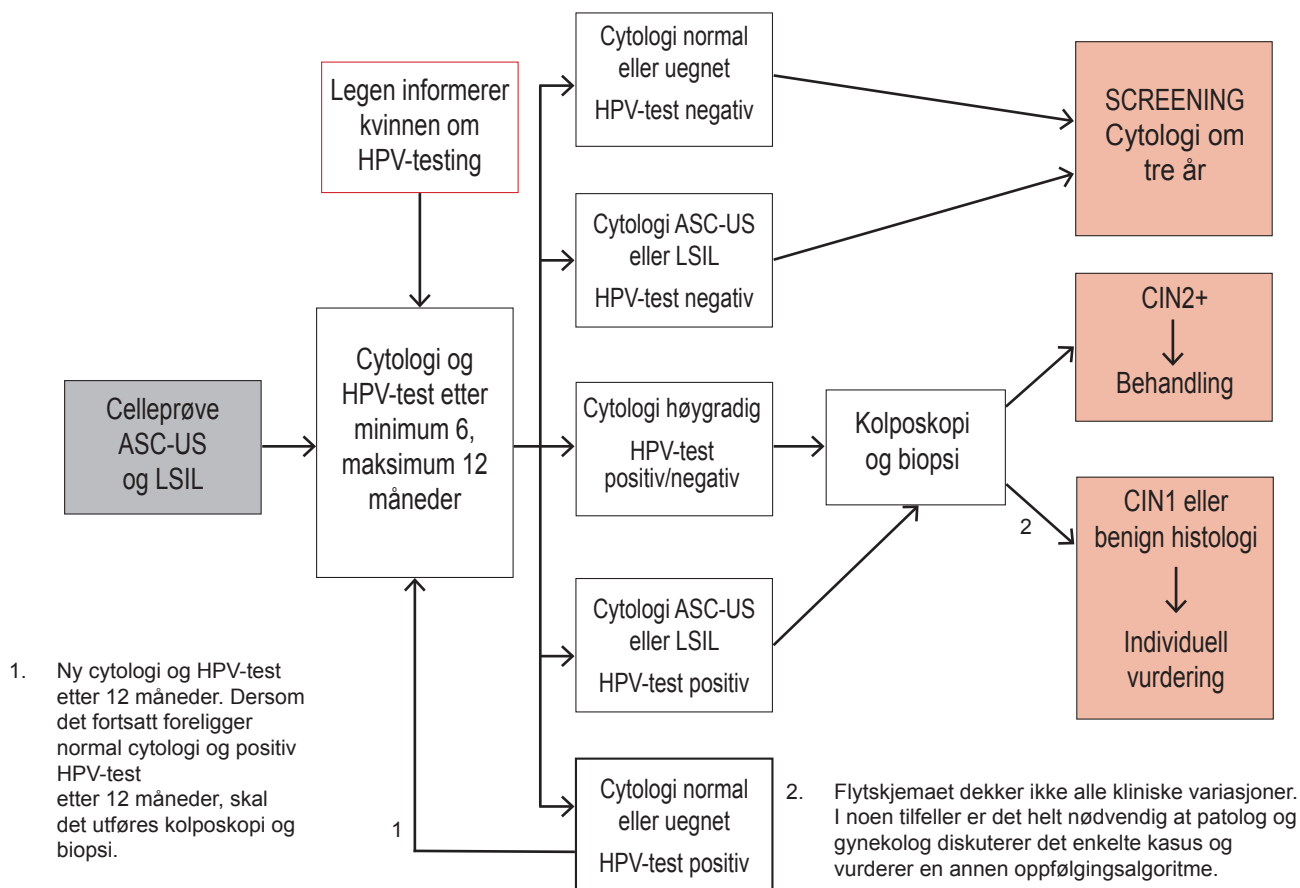


Masseundersøkelsen mot livmorhalskreft.

Flytdiagram for nasjonal algoritme for utredning av ASC-US/LSIL og bruk av HPV-test i sekundærskanning, kvinner 25-69 år.



Nytt fra 1.1.2012

HPV-test kan kreves minimum 6 og maksimum 12 måneder etter indeksprøve med cytologisk diagnose ASC-US eller LSIL, og 12 måneder etter triage der cytologisk diagnose er normal eller uegnet samtidig som HPV-test er positiv.

HPV-test kan bare kreves for kvinner i alderen 25 og 69 år. HPV-tester må være CE-merket, påvise minst 12 høyrisiko HPV-typer, være grundig validert i randomiserte kliniske studier og i henhold til internasjonale anbefalinger.

HPV-testen må ha:

- en sensitivitet som er minst like høy som Hybrid Capture II.
- en spesifisitet som er minst like høy som Hybrid Capture II.

Det er Helsedirektoratet, som etter forslag fra Rådgivningsgruppen og Styringsgruppen for Rådgivningsgruppen for Masseundersøkelsen mot livmorhalskreft og Nasjonalt referanselaboratorium for HPV, avgjør hvilke tester som tilfredsstillende disse kravene.

Se også merknad R1 til takst 701k i forskrift om godtgjørelse av utgifter til legehjelp som utføres poliklinisk ved statlige helseinstitusjoner og ved helseinstitusjoner som mottar drifttilskudd fra regionale helseforetak (poliklinikkforskriften), og merknad F7 til takst 871 i forskrift om stønad til dekning av utgifter til undersøkelse og behandling i private, medisinske laboratorie- og røntgenvirksomheter.