

Referat fra ekstraordinært møte i Faglig Rådgivningsgruppe for  
Livmorhalsprogrammet (RG)

**Tid:** 19.01.2020, kl. 09.30-11

**Sted:** Skypemøte

**Tilstede:**

<p><b>Rådgivningsgruppen</b> Anne Wittersø AF Ane Cecilie Munk ACM Gunn Fallås Dahl GFD Ranja Christiansen RC Signe Opdahl SO Christine M. Jonassen CMJ (Leder) Øyvind Rolland ØR Hans-Johnny Schjelderup Nilsen HJSN Emilius Adrianus Maria Janssen EAMJ Agnes Kathrine Lie AKL Kari Løvendal Mogstad KLM Pavla Sustova PS Irene Kraus Christiansen IKC</p>	<p><b>Sekretariat</b> Ameli Trope AT Gry Baadstrand Skare GBS Birgit Engesæter BIEG Linn Fenna Groeneveld LIEG Kjersti Marie Lyche KMLY <b>Kreftregisteret</b> - <b>Observatør</b>  <b>Fravær</b></p>
--	---

**Forkortelser:**

**Orientering:** Markeres med (O) i referatet. Dette er saker det ble informert om på møtet, men som ikke ble diskutert.

**Diskusjon:** Markeres med (D) i referatet. Dette er saker som ble diskutert, men ikke nødvendigvis avgjort på møtet.

**Vedtak:** Markeres med (V) i referatet. Dette er saker som ble vedtatt på møtet.

**Rådgivningsgruppen:** Heretter referert til som RG



## Referat

Møteleder Christine M. Jonassen ønsker velkommen til Rådgivningsgruppemøte over Skype

*Sak 1/2021* — **Oppdrag fra Helsedirektoratet til RG: kvalitetssikring av programmet – gruppeinndeling (D)**

Oppdraget fra Helsedirektoratet vises fram. Fristen for tilbakemelding om forventet tidsbruk til arbeidet er satt til 1 februar 2021. Det diskuteres hva oppdraget skal begrenses til da temaet er svært omfattende. Da representantene i RG er fulltidsansatte i sine respektive stillinger, og ikke er frikjøpte for oppdraget, antas det at det kommer til å ta lang tid å få fullført det. Tidsbruk for oppdraget blir derfor estimert til tidligst innen 31.12.2021. Planen er å opprette grupper som tar for seg ulike tema i forbindelse med kvalitetssikringen. RG blir enige om å angripe oppdraget etappevis; at én gruppe starter med sitt arbeid, og at neste gruppe fortsetter etterfølgende, slik at man unngår overlapping der enkelte problemstillinger berører flere tema. Overlappingen gjelder cytologi- og HPV-gruppen. De andre gruppene kan starte jobben så snart de ønsker/har mulighet.

For at RG skal kunne svare på oppdraget på best mulig måte må man finne ut hva som er svakhetene i systemet. For å identifisere disse svakhetene må man prøve å se på andre faktorer enn laboratoriesvar. Et eksempel er hvis kvinnen har hatt symptomer, og dette ikke har blitt oppgitt i henvisningen. For å finne denne typen informasjon trenger man å ha tilgang på journalnotater, lignende prosessen Norsk Pasientskadeerstatning har. For å kunne gjøre dette må man ha juridiske klareringer på plass. Det stilles spørsmål om hvem som kan gi RG svar på hvordan man går fram juridisk for å gjøre en god kvalitetssikring. Erfaringen er at man får ulike svar fra ulike PVO, og i tillegg er det en tidskrevende prosess å få godkjenning. Man har god erfaring med PVO på AHUS. Det kan derfor være lurt å starte prosessen på AHUS. 1. Først må RG stille spørsmål til Kreftregisterets jurist om hvordan vi skal gå frem her. 2. I svarbrevet til Helsedirektoratet ønsker vi å informere om at for å finne svakhetene må man få nødvendige tilganger til å gjennomføre en slik utredning. Det må også avklares hva man gjør når man oppdager avvik og hvis man må rapportere noe sted. Vi har erfaring med at de laboratoriene som gjør et grundig kvalitetssikringsarbeid

kan bli hengt ut i pressen. RG ønsker å stille Helsedirektoratet dette spørsmålet samtidig som tilbakemeldingen om forventet tidsbruk sendes inn.

**Gruppeinndeling:**

<u>Cytologi</u>	<u>HPV (gruppeleder bestemmes senere)</u>
Anna Wittersø (Gruppeleder)	Irene K. Christiansen
Maj Liv Eide	Christine M. Jonassen
Pavla Sustova	Agnes Kathrine Lie
Ranja Christensen	Emilius Adrianus Maria Janssen
Torill Sauer	

Kolposkopi

Ameli Tropé  
Ane C. Munk

I forkant av arbeidet ønsker RG at Livmorhalsseksjonen kan sende en oppdatert oversikt over andre land som har startet med HPV-primærscreening. BIEG skal undersøke om en slik oversikt kan oppdrives.

Cytologigruppen starter med å fokusere på hvor systemet svikter når det oppstår krefttilfeller, som skulle blitt oppdaget tidligere med hjelp av screeningen. Gruppen tar også sikte på å kartlegge hva laboratoriene gjør i dag for å kvalitetssikre sine cytologiprøveresultater, og hvilke krav det generelt er til kvalitetssikring i cytologi. En problemstilling RG tar opp i forbindelse med gjennomføring av kvalitetssikringen, er hvordan man kan lagre sensitiv informasjon riktig.

HPV-gruppen skal fokusere hvordan man generelt kan kvalitetssikre HPV-testing, samt om bruk av HPV testing som kvalitetssikring til cytologiscreening . Dette arbeidet settes i gang når Cytologigruppa er kommet godt i gang.

Det finnes en arbeidsgruppe, «algoritmegruppa», organisert i regi av Kreftregisteret, som jobber med vurdering av screeningsstrategier hos yngre kvinner, og arbeidet i dette oppdraget sees i lys av arbeidet i «algoritmegruppa».

ACM og AMTR tar ansvar for kolposkopi.

*Sak 2/2020* — **Møteinvitasjon sendt til Bjørn Westre og Camilla Jøsok Nybø (O)**

Den 08.01.2021 ble det sendt en møteinvitasjon til Bjørn Westre og Camilla Jøsok Nybø om å delta på Rådgivningsgruppemøtet 02.02.2021, for å diskutere praksisen med RNA-tester av livmorhalsprøver om kvalitetssikring.