

Statssekretær Karl Kristian Bekeng – hilsen på Kreftregisterets 70 års jubileum

Tidspunkt: 14. oktober kl. 09.30-09.45 (15 minutter)

Sted: The Hub

Kjære alle sammen

- Kreft er en sykdom som berører de fleste av oss, som venner, pårørende eller som pasienter. Kreftsaken vekker et sterkt engasjement hos mange av oss.
- Det er derfor med stor glede jeg hilser Kreftregisteret på 70-års dagen. Kreftregisteret har ivaretatt det store engasjementet for kreftsaken og omsatt dette til innsats – på mange viktige områder.
- I 1948 sluttet Verdens helseorganisasjon seg til et forslag om at fem land, heriblant Norge, skulle undersøke hyppigheten av kreft i befolkningen og samme år foreslo Landsforeningen mot Kreft å opprette et landsdekkende krefregister.
- Kreftregisteret ble opprettet i 1951 og er et av de eldste nasjonale krefregistre i verden. Dette, kombinert med det unike personnummersystemet vi har i Norge, gjør at Kreftregisterets materiale, også i et internasjonalt perspektiv, er særdeles godt egnet til å etablere ny viten gjennom forskning, og å spre kunnskap om kreftsykdom.
- Alle landets leger er pålagt ved lov å melde nye krefttilfeller til Kreftregisteret. Kreftsykdom skal meldes dersom det er mistanke om kreft selv om ikke sikker diagnose er stilt, eller om diagnose stilles for første gang ved obduksjon.
- Det er viktig at sykehusene har gode verktøy for å bedre kvaliteten på kreftomsorgen. I samarbeid med det kliniske miljøet i Norge, har Kreftregisteret de siste 20 årene utviklet nasjonale kvalitetsregistre for behandling av kreft. Kvalitetsregistrene er et viktig verktøy for forskning og for å bidra til økt kvalitet på behandlingen til kreftpasientene.
- Forskning er et av Kreftregisterets hovedmål, og forskningen spenner over en rekke ulike områder og temaer innen kreftfeltet. Informasjon fra Kreftregisterets database blir i stor grad benyttet til forskning og nyter høy respekt både nasjonalt og internasjonalt. Jeg er glad for at dere også er med i den nasjonale hubèn på kreft som er etablert for å få god norsk deltakelse i EUs samfunnsoppdrag på kreft (Mission Cancer) som også har tett kobling til EUs Beating Cancer Plan.

- Alle pasienter med kreft får en eller annen form for behandling, enten kirurgi og/eller strålebehandling, cellegift eller lindrende behandling. Selv om disse behandlingene forbedrer overlevelse eller livskvalitet, kan de også gi skadelige komplikasjoner som kan påvirke livet etter behandlingen.
-
- Pasientenes stemme er viktig for å finne ut mer om hvordan kreftsykdom påvirker livskvalitet og selvopplevd helse. Gjennom befolkningsbaserte helseundersøkelser vil Kreftregisteret kartlegge livskvaliteten til personer både med og uten kreft. Sykehusene vil dermed få verdifull kunnskap som kan bidra til å forbedre kreftomsorgen og gi pasientene bedre livskvalitet og færre plager. Det er gledelig at pasientrapporterte resultater nå er på plass i flere av registrene.¹
- Kreftregisteret er en viktig formidler av kunnskap om kreft og har som overordnet mål å etablere viten og spre kunnskap som bidrar til å redusere kreftsykdom. Formidling av kunnskap om kreftbildet i Norge skjer gjennom blant annet statistiske oversikter på nett og i den årlige rapporten Cancer in Norway, årsrapporter, vitenskapelige artikler, foredrag, nyheter på nettsidene og pressemeldinger.
- De nasjonale kreftscreeningprogrammene har til hensikt å forebygge kreftdød ved å oppdage kreftsykdom eller forstadier til kreft så tidlig som mulig. Kreftregisteret har ansvaret for Mammografiprogrammet og Livmorhalsprogrammet og vil ha en sentral roll når det nasjonale tarmscreeningprogram innføres gradvis fra 2022. Dette er viktige tiltak for folkehelsen.
- Kreftregisteret driver også screeningbasert forskning, noe som er avgjørende for å kunne fortsette å utvikle og forbedre screeningprogrammene og øke samfunnets kunnskap om forstadier og tidligdiagnostikk av kreft. Denne forskningen vår skal også bidra til å finne de beste løsningene for de som får tilbud om screening, og kartlegge fordeler og ulemper ved screening.
- Kreftregisteret er en pådriver for realisere mulighetene som ligger i å samle inn og bruke data om medikamentell kreftbehandling. INSPIRE-prosjektet er et nybrottsarbeid i så måte, også i internasjonal sammenheng.
- Dataene fra INSPIRE-prosjektet illustrerer hvilke unike muligheter vi har i Norge til å gjøre forskning, innovasjon og næringsutvikling på grunnlag av helsedata, når forskere, industri og registerforvaltere samler seg om et felles mål. Slike samarbeid gir pasienter, helsetjenesten, akademia, myndigheter og helseindustri

¹ Årsrapport 2020 [arsrapport2020.pdf \(kreftregisteret.no\)](https://www.kreftregisteret.no/arsrapport2020.pdf)

mer kunnskap om kreftbehandling i dag og grunnlag for å utvikle og innføre fremtidens kreftbehandling, som persontilpasset medisin.

- Kreftregisteret er en meget vital 70-åring, der aldringsprosessen ikke ser ut til å hemme dere – tvert i mot ser alder ut til å føre til forsterket energi og ungdommelig kraft.
- Kreftregisteret er et unikt register med et sterkt fagmiljø, som bidrar godt til helsetjenestens kvalitet og utvikling.
- Jeg vil takke Kreftregisteret for stor og viktig innsats gjennom 70 år som kreftregister, forskningsaktør og formidler innen kreftfeltet og ønsker dere lykke til videre med et veldig viktig arbeid.