

Til: postmottak@ehelse.no

Kopi: Evita Maria Lindholm

Fra: Avdeling for medisinsk genetikk, OUS

Saksbeh.:

Dato:

Sak: 23/879

Klinikk for laboratoriemedisin
Avdeling for medisinsk genetikk
Seksjon for laboratoriediagnostikk

Høringssvar «Meldingsprofil for svarrapportering av medisinsk-genetiske laboratorieanalyser»

Avdeling for medisinsk genetikk ved Oslo universitetssykehus HF (OUS) viser til høring fra Direktoratet for e-helse «Meldingsprofil for svarrapportering av medisinsk-genetiske laboratorieanalyser». Avdelingen mener det er svært positivt at også fagfeltet medisinsk genetikk nå får en nasjonalt harmonisert meldingsprofil tilpasset våre prøvesvar, og at dette vil bane veien for videre utvikling av elektronisk svaroverføring, forhåpentligvis nasjonalt, både til rekvirenter og pasienter.

Avdelingen har noen få innspill til høringsdokumentet kapittel 3:

- Under «resultat» bør det tilkommet et ekstra underpunkt som overordnet indikerer om prøvesvaret er normalt eller ikke. Dette uttrykkes i dag ulikt i de medisinsk genetiske avdelinger. Vårt forslag kunne være at det her er standardformuleringer, eksempelvis:
 - Normalt
 - Funn av betydning
 - Funn av usikker betydning
 - Normalt, med tilleggsfunn
- Underpunktet «Kommentarer til resultatet/tolkningen» kunne vært videre presisert til «Kommentarer til resultatet/tolkningen, relevans for pasientens problemstilling»
- Punktet «Henvisningsgrunn/indikasjon» burde ha med underpunkt:
 - Årsak, dvs. diagnostisk, prediktiv, bærer, familiekontroll, kontrollprøve, fosterdiagnostikk
 - Fenotype
- «Laboratoriekode» kan med fordel flyttes til punktet «Metode» evt. «Analyse»
- Vi foreslår at punktet «Tilleggsfunn» «flyttes opp» og presenteres før punktene referanser og metode. Tilleggsfunn vil kunne inkludere informasjon av stor praktisk betydning for rekvirent og pasient, mens punktene referanser og metode er mer for de spesielt interesserte og er felter som erfaringsmessig leger (og pasienter) ofte hopper over å lese.

Sykehuspartner har vurdert kapittel 4 tekniske krav, og har ingen innvendinger til disse.

Vennlig hilsen

Avdeling for medisinsk genetikk
v/avdelingsleder Dag Undlien
Oslo Universitetssykehus
Epost: uxdaun@ous-hf.no

