

Norsk Forening for Medisinsk Genetik

Følgende pasientgrupper og analyser mener vi bør prioriteres:

- Nyfødte med tilstander som påvises via nyfødtscreeningen som kan behandles effektivt og hvor tidlig igangsetting av behandling er viktig for å unngå organskade eller prematur død
- Personer / særlig barn med (eller med stor mistanke om) sjeldne alvorlige genetiske tilstander (eg metabolske sykdommer) som kan behandles effektivt og hvor behandlingen er viktig for å unngå organskade eller prematur død
- Prenatal testing dvs. målrettet fosterdiagnostikk og trisomi screening
- Genetisk leukemidiagnostikk jf. stratifisering og behandlingsvalg
- Andre kreftgenetiske analyser av stor betydning for stratifisering og behandlingsvalg

Styret NFMG,
Trine E Prescott
Ida Wiig Sørensen
Julie Paulsen
Knut Erik Berge
Øyvind Holsbø Hald
Asbjørg Stray-Pedersen

[Dokumentet er godkjent elektronisk](#)