



Saksliste		STYREMØTE	
Tid:	22.09.15 kl 11:00	Sted:	Telefonmøte
Møteleder:	Torunn Fiskerstrand	Referent:	
Innkalt:	Christoffer Jonsrud, Astrid Tenden Stormorken, Barbro Fossøy Stadheim, Kathrine Bjørgø, Marie Smeland		
Forfall:			

Sak	Diskusjon og Konklusjon	Ansvar	Frist
Oppfølgingssaker			
2/15 Fulltesting av BRCA1/BRCA2 for incident bryst- og eggstokk-kreft	Helsedirektoratet har kalt inn til møte om saken 25.09.15. Torunn stiller som representant for styret. Det bør komme frem at det foreligger ulike syn innad i styret. Det var ikke mulig å sende to representanter fra styret, men Christoffer stiller for UNN slik at begge syn kan komme frem.		
Innmeldte saker			
33/15 Skal medisinsk genetikk føres opp i vedlegg V i yrkeskvalifikasjonsdirektivet	Det er kommet spørsmål fra Helse- og Omsorgsdepartementet om medisinsk genetikk skal føres opp i vedlegg V i yrkeskvalifikasjonsdirektivet. Dette vil gjøre det enklere for EØS utdannede spesialister å få sine kvalifikasjoner godkjent i Norge og det vil bli enklere for norske spesialister å få kvalifikasjoner godkjent i resten av EØS området. Fristen for å svare var opprinnelig 21.09.15, men denne ble forlenget slik at saken kunne tas opp på dagens styremøte. Styret er enig om at medisinsk genetikk bør føres opp i vedlegg V i yrkeskvalifikasjonsdirektivet og det vil bli gitt tilbakemelding om dette.		21/09



Sak	Diskusjon og Konklusjon	Ansvar	Frist
34/15 Kommer- sielle aktører på nasjonalt genetikkmøte	Det har kommet forespørsel fra Nijgmegen Diagnostiske Service og fra Cartagena om tilstedeværelse/bidrag til fagmøtet i november. Legeforeningens retningslinjer for å få kurset godkjent innebærer at kommersielle aktører ikke kan delta på noen måte		
35/15 Valg på nytt styre i NFMG	Det vil på årsmøtet til NFMG i november bli utført valg på nytt styre i NFMG. Marie har sagt seg villig til å bli sittende mens resten av styremedlemmene har indikert at de trekker seg. Styremedlemmene oppfordres til å vurdere dette en gang til for å sikre noe kontinuitet i styrearbeidet. Valgkomiteen er tidligere påminnet at det er valg i år og vi sender nå ny påminnelse om at det nærmer seg.		
36/15 Workshop: Variasjon i helse- tjenestene	Det var spørsmål om vi skulle delta på denne workshopen, og Kathrine har anledning til å stille for styret.		
37/15 Utredning av sjeldne arvelige syk- dommer via dypsekven- sering. Brev til HDIR og Nasjonalt etisk komite	Torunn foreslår at styret skal skrive brev til Helsedirektoratet vedrørende retningslinjer for bruk av ny teknologi i diagnostiske rutiner fra fagmiljøet. Teknikkene er tatt i bruk i varierende grad og det er en grensegang mellom diagnostikk og forskning. Det bør lages en skisse/utkast til brev sammen med NSHG til HDIR/NEK med kopi til REK hvor det medisinsk genetiske miljøet redegjør for anbefalte retningslinjer. TRIO og filtrering/genpaneler med bruk av eksomsekvensering bør være den del av diagnostisk rutine, det samme kan en argumentere når det er aktuelt å "åpne" eksomet, men at idet det gjøres nye funn som f.eks skal publiseres så dreier det seg om forskning og man må søke REK. Genomsekvensering vil fortsatt sortere under forskning. De medisinsk genetiske avdelingene må søke om å få en paraplygodkjenning for genomsekvensering som videreføring av diagnostikk/forskning. Det foreslås at arbeidsgruppen som jobber med eksomsekvensering eventuelt kan bli involvert i denne prosessen.		
38/15 Årsmøtet NFMG	V bør planlegge å ha et styremøte og fellesmøte med NSHG i forkant av årsmøtet. Styrets årsmelding og årsmøteinnkalling må sendes ut.		



Sak	Diskusjon og Konklusjon	Ansvar	Frist
Faste saker			
Høringer			
39/15 Høring – Utredning av Helsedirekt oratets og RHFenes oppgaver I fremtidig specialist- struktur	Det er enighet om at vi bør støtte opp under legeforeningens arbeid med denne saken. Torunn forfatter et kort forslag til innspill.		28/09
40/15 Høring – nasjonal handlings- plan gyn	Astrid orienterer. Arbeidsgruppen for arvelig kreft er I gang med forslag til tilbakemelding.		01/10
Internett- sidene			