



Protokoll fra årsmøte i Norsk forening for medisinsk genetikk 2016

Sted: Thon Hotel, Ullevål Stadion, Oslo

Tid: Onsdag 15. november 2016, 17.00-18.15.

- 1. Godkjenning av innkalling/dagsorden**
Pål Møller mente dagsorden var uriktig, men foreslo at årsmøtet godkjente behandling av innmeldt sak fra Dag Undlien (sak 10 på dagsorden) samt behandling av forslag fra ham selv under sak 9. Årsmøtet godkjente innkalling og dagsorden under disse forutsetninger.
- 2. Valg av to protokollførere**
Jamfør vedtektsendringer vedtatt av årsmøtet 2014 ble det valgt to protokollførere. Yngve Sejersted og Hege Marie Schnelle ble valgt som protokollførere.
- 3. Godkjenning av protokoll fra årsmøte 2015**
Protokoll fra årsmøtet i 2015 ble godkjent uten kommentarer.
- 4. Gjennomgang av regnskap**
Pål Møller protesterte på regnskapet da styret ikke hadde gjort regnskapet tilgjengelig for medlemmene i forkant av årsmøtet. Pål Møller mente møteavgiften for fagmøtet var urimelig høy.
Kasserer Hege Marie Schnelle gjennomgikk endelig regnskap for 2015, og orienterte deretter om regnskapet for 2016 og foreningens økonomi, som fortsatt er solid. Regnskapet ble vedtatt.
- 5. Styrets årsrapport**
Leder Asbjørg Stray-Pedersen gjennomgikk styrets årsrapport for 2016. Lovise Olaug Mæhle etterspurte en redegjørelse for bakgrunn for og referat fra styreleders møte med Arbeiderpartiets helsepolitiske talsmann Torgeir Micaelsen. Styreleder vil fremprodusere referat. Årsrapporten ble tatt til etterretning.
- 6. Spesialitetskomiteens årsmelding**
Cecilie Fremstad Rustad gjennomgikk spesialitetskomiteens årsmelding.
- 7. NFMGs pris for beste artikkel med LIS som førsteforfatter**
Cecilie Heramb ved Avdeling for medisinsk genetikk, Oslo Universitetssykehus, vant prisen for sitt førsteforfatterskap i originalartikkelen «Ten modifiers of BRCA1 penetrance validated in a Norwegian series». Årsmøtet gratulerer!
- 8. Mentorprisen 2016**
Mari-Ann Kulseth, overingeniør ved Avdeling for medisinsk genetikk, Oslo Universitetssykehus, vant årets mentorpris som ble delt ut i plenum under fagmøtet for NSHG/NFMG. Årsmøtet gratulerer!

9. NFMG-styret orienterer om sak «Brev til Datatilsynet»

Marie Smeland redegjorde for bakgrunn for og styrets arbeid med brev vedrørende Datatilsynets konsesjonstildeling til databasen Norvariom, og brev fra Dag Undlien til Råd for legetikk.

Daglig leder for Norvariom, avdelingsleder Dag Undlien, redegjorde for sitt syn på saken. Han refererte til kontradiksjonsprinsippet og mente involverte parter burde gis mulighet til å uttale seg. Saken ble dermed besluttet behandlet sammen med sak 10 - NFMG-styrets involvering av foreningens medlemmer i relevante saker på dagsorden. Gunnar Houge redegjorde for prosedyrer vedrørende ESHG-styrets saksbehandling av prinsipielt viktige saker. Han foreslo videre at styret lager en tilsvarende prosedyre for behandling av kontroversielle saker i NFMG og sender denne på høring til foreningens medlemmer.

Pål Møller fremmet forslag til årsmøtevedtak (se vedlegg), som reaksjon på styrets fremgangsmåte i saken. Han bemerket også at det ikke hadde vært mulig for foreningens medlemmer å ta stilling til innholdet i brevet i forkant av årsmøtet da bakgrunns materialet ikke hadde vært gjort tilgjengelig.

Christoffer Johnsrud mente det hadde vært en uheldig prosess omkring brevet. Han ga videre uttrykk for ønske om en felles norsk kurert variantdatabase og en felles norsk allelfrekvensdatabase.

Torunn Fiskerstrand støttet ønsket om en felles norsk kurert variantdatabase. Hun redegjorde videre for foranledningen til og prosessen i styret rundt fjorårets debatt om BRCA-testing i Norge.

Det ble besluttet å avholde separate avstemninger om punkt 3, 4 og 5 av Pål Møllers forslag til vedtak. Det var flertall for følgende intensjonserklæring basert på punkt 3 og 4 av forslaget:

«Beskrivelse av kjente sykdomsgivende genetiske varianter i Norge må være tilgjengelig for best mulig å kunne tolke utsagnskraft av diagnostiske eller prediktive gentester for arvelig sykdom.»

«Norske institusjoner som driver diagnostisk eller prediktiv gentesting bør samarbeide for både å beskrive normal genetisk variasjon i Norge og for å sammenstille resultater av diagnostisk og prediktiv gentesting.»

Avstemning for punkt 5 (gjengitt under) ga følgende resultat: 10 for, 13 mot, 3 avholdne. Det ble foreslått at punkt 5 tas opp til ny avstemning under årsmøtet 2017.

«Resultatet av gentesting i Norge må – innenfor lovens grenser for personvern - være kostnadsfritt tilgjengelig for alle som en forutsetning for best mulig kvalitet og effektivitet ved både diagnostisk og prediktiv gentesting.»


Styret tar tilbakemeldingene til etterretning.

10. NFMG-styrets involvering av foreningens medlemmer i relevante saker

Se sak 9.

Oslo, 10. januar 2017


Yngve Sejersted


Hege Marie Schnelle