

*The Swedish Society of
Medical Genetics*



*Svensk Förening för
Medicinsk Genetik*

Verksamhetsberättelse 2017

- Styrelsen har under året utgjorts av:

Anna Öfverholm, Göteborg, ordförande
Sofia Thunström, vetenskaplig och facklig sekreterare
Anna Erlandsson, ekonomiansvarig
Magnus Burstedt, Umeå, ledamot
Rebecka Pestoff, Linköping, ledamot
Hans Ehrencrona, Lund, ledamot/redaktör

- Ämnesmötet för kliniska genetiker anordnades 26-27 januari i Lund. I anslutning till detta hölls också föreningens årsmöte.
- Styrelsen har under året haft fem styrelsemöten per telefon.
- Vi har nu tre SPUR-inspektörer; Samuel Gebre-Mehdin, Magnus Nordenskiöld, Cecilia Hulthe. Dessa ska vara utbildade och klara för inspektion from Q2, 2018. Vi uppmanar verksamheterna i landet att begära inspektion.
- European DNA Day Essay Contest 2018 är en uppsatstävling för gymnasieelever, den finns i USA och Europa, ESHG är värd här. Vi försöker införa tävlingen i Sverige men det finns ingen enkel kanal in i skolvärlden. Under 2019 provar vi modellen att sprida info till skolor genom våra egna nätverk som ett första steg att se om intresse finns.
- Styrelsen har gett Erik Iwarsson, Stockholm, i uppdrag att göra ett utkast till nationell riktlinje för när vi utreder patienter och familjer med låg risk för genetisk sjukdom. Tanken är nationell en riktlinje som förankrats i förening och verksamheter och som även kan användas av GMS-etik och GMS-RD.
- SFMG har under året svarat på diverse förfrågningar och remisser från Svenska läkarförbundet, Socialstyrelsen, Socialdepartementet, Svenska läkaresällskapet. Ordförande eller styrelsen svarar eller skickar vidare till lämpliga personer t ex studierektorer eller verksamhetschefer.
- SFMG arbetsgrupp för onkogenetik har under året initierats sitt arbete. Grunden för detta lades vid ett internat på Stora Brännbo i Sigtuna 29-30/3. Detta möte gästades av Helena Brändström som är samordnare för nationella vårdprogram vid RCC (Regionalt Cancer Centrum) i samverkan. Arbetsgruppen tog på sig att vara remissinstans för samtliga vårdprogram för cancer som tas fram i Sverige. Under året har remissvar/medverkan för utformandet av vårdprogrammen för njurcancer,

pankreascancer, bröstcancer, malignt melanom, cancer i hjärna och ryggmärg, och lungcancer. För ovanligare diagnoser har istället riktlinjer utformats som publicerats på SFMGs hemsida för paragangliom, ärftlig ventrikelcancer och TP53. Medlemmar i gruppen har föreläst om ärftlig cancer och medverkat i olika artiklar bland annat i svensk kirurgisk tidskrift. Årets onkogenetiska möte arrangerades i november i Linköping. Vidare har förslag utformats för enhetliga genetiska analyser avseende bröst/ovarialcancer samt kolorektalcancer

- Utbildningsgruppen har på uppdrag av årsmötet 2017 utarbetat ny version av utbildningsprogram för sjukhusgenetiker med syfte att möjliggöra utbildning till SG i annan genetisk laboratorieverksamhet än klinisk genetisk verksamhet.
- Under 2017 besöktes föreningens webbplats <http://sfmg.se> totalt 8293 gånger av 4779 unika besökare. Det innebär för första gången en minskning på ett par procent jämfört med föregående räkenskapsår. Andelen besök från mobila enheter (telefoner, tablets) fortsatte att öka, och utgjorde under året 25% av samtliga sidbesök. Totalt 15% av besöken var från utlandet, med flest utländska besökare från USA. Utöver startsidan var den mest besökta sidan även detta år riktlinjerna avseende hematologisk genetik (937 sidvisningar).
- Examination av sjukhusgenetiker: Maria Sobol, Uppsala examinerades i Umeå i november 2017
- Examination av genetisk vägledare: Karin Svensson, Lund, examinerades i Linköping i november 2017
- Antalet medlemmar i SFMG i december 2017 var ca 100 st. (71 st SFMG, 30 st SLF/SFMG)

- Anna Öfverholm, ordförande

Göteborg 2018-01-18