



Verksamhetsberättelse 2022

- Styrelsen har under året utgjorts av:  
Cecilia Soussi Zander, Uppsala, ordförande  
Hans Ehrencrona, Lund, vice ordförande samt webbredaktör  
Hans Matsson, Uppsala, vetenskaplig sekreterare  
Magnus Burstedt, Umeå, facklig sekreterare  
Anna Poluha, Uppsala, skattmästare  
Johanna Rantala, Stockholm, ledamot
- Styrelsen har under 2022 haft 8 styrelsemöten samt kontakt via e-post.
- SFMG styrelse har under året svarat på olika förfrågningar samt hanterat remisser förmedlade via Nationella stödfunktionen (SKR; kunskapsstyrningvard.se) och Sveriges regioner i samverkan (Nationellt vårdprogram för 22q11 deletionssyndrom respektive Prader-Willis syndrom), Socialdepartementet, Svenska Institutet för Standarder (SIS) samt Statens medicinsk-etiska råd (Smer) angående opportunistisk genomscreening.
- Styrelsen har behandlat och ställt sig bakom skrivelsen *Minimikrav för att bedriva fosterdiagnostisk verksamhet* utarbetad av Svenskt nätverk för information kring fosterdiagnostik (SNIF), se <https://nnkkf.n.nu/>. Rekommendationer för utförande av genetisk diagnostik i Sverige generellt är under utarbetning.
- En kvalitetsgrupp har bildats av de kvalitetsansvariga på respektive orter. Gruppen kommer att arbeta med interna riktlinjer för kvalitetssäkring.
- Ett dokument rörande "riktlinjer för anlagsbärartestning av recessiva sjukdomar i familjer med kända sjukdomsorsakande genvarianter" har under året utarbetats av Etik- och policygruppen. Detta har efter remissrunda till verksamheterna, antagits av styrelsen. Gruppen har fått i uppdrag att fortsätta ett arbete med riktlinjer angående "utvidgad anlagsbärartestning". Ett förarbete kommer att presenteras under Genetikdagarna 2023.
- Arbetsgruppen för pediatrik genetik (anknuten till SFMG) har rekommenderats medverka i utarbetande av riktlinjer för genetisk utredning av autism/IF på uppdrag av SFMG. Arbetet är tänkt som ett förarbete till den nationella arbetsgrupp (NAG) för genetisk diagnostik vid misstänkt sällsynt sjukdom som kommer att påbörja sitt arbete under våren 2023 (NAG som sorterar under NPO sällsynta diagnoser, NPO diagnostik och NPO barn).
- Ett förslag på skrivelse har under året producerats angående behov av att reglera vem som får använda titeln sjukhusgenetiker respektive genetisk vägledare. SFMG skall skicka skrivelsen vidare till NPO Sällsynta, GMS samt verksamhetschefer inom klinisk genetik innan den adresseras till Regeringskansliet (Socialdepartementet). Föreningen menar att en skyddad titel skulle stärka kvaliteten på den svenska hälso- och sjukvården.

- Ulf Kristoffersson har varit kontaktperson för Sverige i sjukhusgenetikersektionen inom det europeiska nätverket European Board of Medical Genetics (EMBG, <https://www.ebmg.eu/clg.0.html>) men uppdraget är nu vakant. Ulf meddelar att en ny kontaktperson som lämpligen innehar europeisk registrering (ErCLG) som sjukhusgenetiker bör utnämnas. Det finns för närvarande nio sjukhusgenetiker med ErCLG.
- Ordföranden deltog i SLS fullmäktigemöte den 17:e maj, i ordföranderådet den 10:e februari och den 6:e oktober. Ordförande har också medverkat i en intervju kring kunskapsstyrningen.
- Under året har aktiviteter pågått i olika arbetsgrupper och nätverk: utbildningsgruppen, onkogenetik, kardiogenetik, pediatrik genetik, hematologisk genetik, Sveriges sjukhusgenetiker, genetiska vägledarna, ST-läkarnas nätverk, etik- och policygruppen, kvalitetsgruppen, svenskt nätverk för information kring fosterdiagnostik (SNIF), arbetsgrupper inom GMS respektive NPO, centrum för sällsynta diagnoser i samverkan (CSD) samt föreningens representation i det europeiska nätverket UEMS.
- Ordförande har medverkat vid ESHG konferens (Wien) juni 2022 och representerade SFMG vid ordförandemötet.
- Styrelsen i SFMG har godkänt uppdaterade dokument om ansökan för certifiering för genetiska vägledare som kan tillgodoräkna sig viss arbetserfarenhet som utbildningstid när sökanden har lång erfarenhet från arbete som genetisk vägledare.
- Styrelsen i SFMG har beslutat om att ge ekonomiskt bidrag till en grundläggande kurs i genetisk vägledning öppen för bland annat läkare och genetiska vägledare samt till Genetikdagarna 2023.
- Föreningens webbplats <https://sfmg.se> besöktes under 2022 totalt 14 997 gånger av 9 176 unika besökare, vilket innebär en ökning om knappt 10% jämfört med föregående kalenderår. Andelen besök från mobiltelefoner och surfplattor utgör liksom tidigare ungefär en tredjedel av alla besök. Liksom de senaste åren så var utöver startsidan den mest besökta sidan arbetsgruppen för cancergenetik (2 549 sidvisningar, i princip oförändrat jämfört med föregående år). Drygt 4% av samtliga besök kom via SFMG:s inlägg på sociala media (Facebook, LinkedIn, Twitter), även detta oförändrat jämfört med föregående år.
- Följande sjukhusgenetiker certifierades: *Christa Costa* (Stockholm) som examinerades av Uppsala, *Michela Barbaro* (Stockholm) som examinerades av Göteborg, *Anna Bremer* (Uppsala), som examinerades av Umeå, *Emma Samuelsson* (Göteborg) som examinerades av Uppsala, *Eva Lindholm Carlström* (Uppsala) som examinerades av Lund, *Nicole Lesko* (Stockholm) som examinerades av Linköping samt *Aleksandra Krstic* (Stockholm) som examinerades av Uppsala.
- Följande genetiska vägledare certifierades: *Johanna Ljunggren* (Göteborg) som examinerades av Stockholm och *Madeleine Dewerland* (Stockholm) som examinerades av Linköping.
- Styrelsen har beslutat om en ny princip att låta medlemmar i SFMG annonsera sin disputation via hemsidan och mejlutskick.
- SFMG hade den 31 december 2022 totalt 209 533,41 kr i likvida medel. Bidrag kan beviljas för styrelsearbete, vidareutbildning av våra medlemmar och arbetsmöten inom olika nätverk.

- Den 31 december 2022 hade SFMG 193 medlemmar. Under 2022 har det tillkommit 28 nya medlemmar. Medlemsregistret (förhållandena i föreningen den 1 september 2022) överlämnades till SLS den 31 oktober 2022.

Cecilia Soussi Zander, ordförande

Hans Matsson, vetenskaplig sekreterare