



Policydokument

Samarbete mellan kliniskt genetiska laboratorier vid förfrågan om tidigare utförd genetisk analys

Kliniskt genetiska laboratorier i Sverige behöver ofta samarbeta vid testning av ärftliga sjukdomar, då familjer kan vara spridda över landet. Det innebär att både provsvar och sparat provmaterial relevanta för utredning av en patient vid en enhet kan behöva efterfrågas eller rekvireras från en annan vårdgivare. Detta policydokument utformas då det ibland uppkommit oklarheter i kommunikationen mellan olika kliniskt genetiska laboratorier om vad som är tillåtet och hur man bör agera.

Avseende villkoren för **tillgång till prov för genetisk testning** (till exempel för att erhålla positiv kontroll från annan provsamling inför prediktiv testning) har detta nyligen förtydligats i Regionernas gemensamma biobanksdokumentation, Dokument K6c: "Tillgång till prov – genetisk utredning" ¹. Kortfattat beskrivs i detta dokument att samtliga patienter/provgivare förutsätts ha fått information i enlighet med Biobankslagen om att prov kan komma att samlas in och bevaras i biobank. Utifrån denna grundförutsättning kan rekvisition av befintligt prov begäras av en annan vårdenhet, till exempel en klinisk genetisk mottagning. Förfrågan kan ske såväl muntligt som skriftligt och har samma giltighet. Samma princip gäller oavsett om personen som lämnat provet är i livet eller avliden, för detaljer se Dokument K6c.

Ett annat återkommande behov är att en vårdgivare behöver **information från ett annat laboratorium än det egna**, till exempel om vilken familjär genetisk variant som föreligger. Här är inte regelverket lika tydligt som för biobanksexemplet ovan, men samma principer bör råda.

Sammanfattningsvis vill vi i detta policydokument understryka att ansvaret för den aktuella utredningen åligger beställande vårdgivare, det vill säga den kliniskt genetiska enhet som handlägger patienten/familjen i nu aktuell situation. Den enhet som har tillgång till det önskade provet/informationen har således i enlighet med detta policydokument inget skäl att överpröva en förfrågan och kan bevilja uttag ur biobanken eller delge relevant information. Uttag av prov och/eller utlämnande av information ska dokumenteras enligt lokala rutiner, till exempel genom anteckning i laboratoriets informationssystem (LIS) eller annat system.

Styrelsen för Svensk Förening för Medicinsk Genetik och Genomik (SFMG) samt chefer över klinisk genetisk verksamhet i Sverige

Peter Gustafsson, ordförande SFMG, överläkare i klinisk genetik, Stockholm

Ekaterina Kuchinskaya, vice ordförande SFMG, överläkare i klinisk genetik, Linköping

Ingegerd Öfverholm, vetenskaplig sekreterare SFMG, specialistläkare i klinisk genetik, Stockholm

Håkan Thonberg, kassör SFMG, sjukhusgenetiker, Stockholm

Daniel Madan Andersson, styrelseledamot SFMG, genetisk vägledare, Linköping

Magnus Burstedt, medicinsk chef, Klinisk genetik, Umeå

Maria Johansson Soller, sektionschef, Klinisk genetik, Uppsala

Åsa Bergström, enhetschef, Klinisk patologi och genetik, Örebro

Anna Lindstrand, sektionschef, Klinisk genetik, Stockholm

Stefan Johansson, tf verksamhetschef, Klinisk genetik, Linköping

Lovisa Lovmar, verksamhetschef, Klinisk genetik och genomik, Göteborg

Hans Ehrencrona, sektionschef, Klinisk genetik, Lund

Referens

1. Dokument: K6c. "Tillgång till prov – genetisk utredning" är publicerat på <https://biobanksverige.se/dokument/>, menyn "Alla dokument A-Ö"