

Til: Helse- og omsorgsdepartementet
Fra: Legemiddelindustrien (LMI)
Dato: 20.09.2021

Høring: Endringer i kreftregisterforskriften

LMI takker for muligheten til å gi innspill til de foreslåtte endringene i kreftregisterforskriften.

Kvaliteten på screeningprogrammene våre er viktig, og LMI støtter departementets forslag til endringer i kreftregisterforskriften.

Videreutvikling og kvalitetssikring av våre nasjonale registre er nødvendig både for å sikre at de er relevante i forhold til de behandlingene som utføres i dag og for å opprettholde den store tillitten i befolkningen til at registrene er viktige og relevante for å sikre god kvalitet i behandlingene. Endringen i kreftregisterforskriften foreslått synes nødvendig så arbeidet med kontinuerlig kvalitetssikring av undersøkelsesprogrammet kan ivaretas på en forsvarlig måte. Endringen vil sikre Kreftregisteret hjemmel til å utvikle undersøkelsesprogrammene de administrerer på best mulig måte.

LMI er opptatt av at data om den enkelte ikke bør registreres mange steder, men at ulike registre kobles for å få den nødvendige informasjonen. Data bør generelt tilrettelegges for kvalitetssikring og forskning, samtidig som personvernet ivaretas.

Utvidelsen av opplysningene § 1-9 første ledd nr. 3, der man i tillegg til diagnose, registrerer type undersøkelse, bruk av medikamenter og andre forhold ved den registrertes helse, gjennomføring av undersøkelsen og eventuelle komplikasjoner, støttes av LMI. Slike opplysninger bør generaliseres til andre screeningprogrammer og spesielt viktig er det at legemiddelbruk eller annen intervensjon blir registrert sammen med klinisk utfall.

Ved å innlemme disse opplysningene i kreftregisteret, kan man legge grunnlaget for å følge opp implementering av legemidler i helsetjenesten og bidra til en bærekraftig og dynamisk inn- og utfasing av legemidler.

Med vennlig hilsen,


Monica Larsen
Seniorrådgiver

Legemiddelindustrien, LMI