

Referat	Faggruppe i radiologi og medisinsk fysikk, Mammografiprogrammet
Dato/sted	Torsdag 18.desember 2025 kl 08.30-10.30 Teams R -Tone Hovda, Vestre Viken (TH) R - Helene Sandvik Solli, Sørlandet sykehus (HSS) R - Heinrich Backmann, Nordlandssykehuset (HBA) MF - Pål Løvhaugen, UNN (PL) MF - Tormod Egeland, St. Olavs hospital (TE) MF - Silje Flatabø, Haukeland Universitetssykehus (SF) MF - Marit Dalseth Riktor, AHUS (MDR) MF - Kristin Pedersen, Kreftregisteret (KP) Solveig Hofvind, Kreftregisteret (SSHH) Anka Ertzaas, Kreftregisteret (referent, AKOE)
Forfall	R - Håkon Lund-Hanssen, St. Olavs hospital (HLL) R - Henrik Wethe Koch, Stavanger Universitetssykehus (HWK) MF - Kari E Slyngstad Helland, Stavanger Universitetssykehus (KESH) MF - Bente Konst, Sykehuset Vestfold (BK) MF - Lise Linn Løkken, UNN (LLL)

Kvalitetsmanual Mammografiprogrammet – retningslinjer for granskningsskjermer og granskningsforhold

Diagnostiske granskningsskjermer er en del av bildekjeden fra eksponering til bildetolkning, og bør derfor kvalitetssikres på linje med mammografiapparatene. Faggruppen i medisinsk fysikk har utarbeidet et forslag til **retningslinje for kontroll av granskningsskjermer og granskningsforhold**. Målet med retningslinjen er å få bedre og mer konsistente arbeidsforhold for granskning. Samtidig må ressursbruken være forsvarlig i forhold til gevinsten.

Faggruppen medisinsk fysikk ønsker innspill til forslaget og hvordan den endelige retningslinjen best kan introduseres og innføres, fra faggruppen i radiologi. Forslaget til retningslinje var utsendt i forkant av møtet med oppfordring om å lese dokumentet, og med angivelse av hvilke kapitler og avsnitt faggruppen i medisinsk fysikk var spesielt interessert i tilbakemelding om.

Pål Løvhaugen presenterte de nye retningslinjene. KP presenterte videre planer og milepæler for arbeidet med retningslinjene.

Innspill fra møtedeltagerene:

- HLL har meldt forfall, men har gitt sine innspill direkte til fysiker TE samt AKOE. HLL savnet et kapittel for skjermene hvor de enten setter definerte krav til skjermene eller går gjennom begrunnelse for krav til skjermene med tanke på størrelse, pikseltetthet og lysstyrke. Det er fornuftig at dette omtales om det fortsatt skal «kreves» at skjermene er FDA-godkjente. Forskjell på kostnadene for en 3MP skjerm og en 5 MP er stor, og kan bli en viktig faktor ved investering av skjermer til hjemmegranskning. I tillegg kunne det vært informasjon om forhold som påvirker granskningsforhold.

- Ansvar/organisering for konstanskontroller kan tilpasset det enkelte HF, om det foretas av radiograf, fysiker eller radiolog. Opplæring og god retningslinje bør foreligge.
- Vurdering av granskningsforhold bør være enhetlig og vurderes likt ved de ulike HF. Årlig kontroll av hjemmegranskningsskjermer bør gjennomføres, og rutiner for gjennomføring bestemmes lokalt. Årlig kontroll av hjemmegranskningsskjermer er mer forutsigbart enn kontroll etter antall brukstimer.
- Forslag om at KRG/faggruppen medisinsk fysikk kan be om tilbakemelding når retningslinjer/prosedyrer er implementert, monitorere/sjekke om retningslinjene følges. Kan presenteres på digitalt fagmøte når retningslinjer/prosedyrer er på plass.