



**EKSTRAORDINÆRT BESTYRELSESMØDE MELLE
DANSK ORTOPÆDISK SELSKAB (DOS) OG
DANSK SELSKAB FOR HOFTE- OG KNÆKIRURGI (DSHK)**

Onsdag d. 29. februar 2012 kl.17.00 – 21.00

Hotel Hilton, Kastrup

Referat final version

Deltagere fra DOS

Benn Duus (BD), Søren Overgaard (SO), Per Kjærsgaard-Andersen (PKA), Steen Lund Jensen (SLJ), Niels Wisbech Pedersen (NWP), Claus Munk Jensen (CMJ) og Gitte Eggers (GE) ref.

Deltagere fra DSHK

Søren Solgaard (SS), Jens Retpen (JR), Camilla Ryge (CR), Anders Odgaard (AO) og Ole Ovesen (OO).

Afbud: Henrik Palm (HP) og Martin Lind (ML) fra DOS samt Henrik Husted (HH) fra DSHK

1. Godkendelse af dagsorden

Godkendt uden kommentarer eller tilføjelser.

2. Interne initiativer

A Status for MoM sagen, herunder indtryk fra AAOS,

Er der fortsat plads til THA-protoser af typen Metal on Metal (MoM)?:

Det generelle indtryk - for de af mødedeltagerne, som havde deltaget i AAOS - var at protesetypen ikke bør anvendes med mindre særlige forhold gør sig gældende.

Er der plads til resurfacing?

Også denne protesetype bør kun anvendes ved specielle tilfælde.

Generel drøftelse

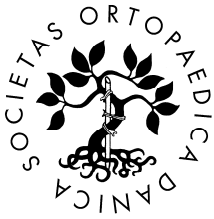
SS og NR har efter mødet i AAOS den opfattelse, at der generelt er tilbageholdenhed med anvendelse af MoM protoser, men ikke direkte afstandtagen. De opfattede desuden stor uenighed blandt deltagerne i AAOS om de forskellige faktorer og begreber og dermed også stor forvirring om, hvilke patienter, der skal indkaldes til fornyet undersøgelse og muligvis senere tilbydes reoperation.

SS påpeger, at det er vigtigt, når man sammenligner flowet af re-operationer i de enkelte lande, at huske på, at der måske re-opereres et langt højere antal patienter i USA, på grund af landets anderledes betalingsprocedurer, da hver re-operation genererer indtægter.

AO refererede kort fra en udsendelse i BBC. Konklusionen på udsendelsen var et ønske om strengere og gerne internationalt gældende krav til godkendelse af protesetyper.

BD orienterede i den forbindelse om, at der tidligere (2001) er fremsendt betænkning til Folketinget med titlen "Styr på medicinsk udstyr".

NWP påpegede synspunktet at patienternes utryghed og dermed lægernes forpligtelse at imødekomme denne



utryghed, som er det centrale i debatten, og ikke at undgå offentlige problemer.

B Referat fra møde med Gigtforeningen (GF) d. 27.02.2012:

BD + SO har været til møde i GF. BD mener at GF kan blive en mulig strategisk alliance og vigtig samarbejdspartner, bl.a. vedr. fremtidige godkendelsesprocedurer. Både GF og DOS har patientsikkerheden som fokusområde, hvilket også kan læses i DOS Strategiplan 2012.

GF driver et dygtigt og vigtigt lobbyarbejde med politikerne på Christiansborg, og der er enighed om, at DOS kan have glæde af et lignende lobbyarbejde og kontakt til Folketingets Sundhedsudvalg.

Det blev aftalt, at der fremover afholdes 1 årligt møde mellem GF og DOS for at udbygge samarbejdet.

C Skal anbefalingerne om opfølgning af MoM patienter ændres?

DOS har været på forkant med MoM-problematikken allerede i 2010 via et addendum (incl. et flow chart) godkendt på generalforsamlingen i 2010. Der er tale om et addendum til de i 2009 udarbejdede anbefalinger vedr. MoM-proteser.

SO og JR orienterede kort om undersøgelser fra henholdsvis OUH, RH og Hvidovre Hospital, og det viste sig i begge undersøgelser at flere faktorer, som kan være årsag til evt. ion-forhøjelser, herunder også faktorer, som ikke direkte kan henvises til protesematerialet.

Det aktuelle flowchart blev gennemgået og tilrettet, og det blev besluttet at, der bliver udarbejdet et nyt flowchart på baggrund af udkast fra SO, og at det publiceres på hjemmesiden.

SO tilretter addendum til de eksisterende retningslinjer fra 2010.

SO retter henvendelse til formanden for radiologisk selskab.

Der er enighed om, at der skal indledes et tæt samarbejde med radiologerne vedr. valg af billeddiagnostik.

D Hvilke anbefalinger skal DOS/DSHK give om fortsat anvendelse af MoM?

BD har forud for mødet fremsendt en vejledning, som det Hollandske Ortopædisk selskab har udsendt til deres medlemmer. Nøgleordene i denne instruks er patientsikkerhed og usikkerhed om protesen. Dette er sammenfaldende med DOS' opfattelse af problematikken og der er derfor enighed om anbefaling af nedenstående retningslinjer.

- ✓ Anvendelse af MoM-proteser anbefales stoppet indtil videre med baggrund i patientsikkerheden.
- ✓ Patienterne følges nøje med blodprøver m.m. efter retningslinjer angivet i ovennævnte reviderede flow chart.
- ✓ De enkelte patienter skal orienteres.

De samlede anbefalinger publiceres straks på hjemmesiden.

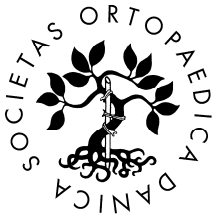
3 Eksterne initiativer

A Der er enighed om, at en række offentlige myndigheder skal orienteres om baggrunden for selve protesen, tidligere tiltag, den nye problematik, og hvad selskabet har til hensigt at gøre i den anledning.

- BD retter henvendelse til folketingets sundhedsudvalg med henblik på at få foretræde for udvalget
- Endvidere drøftes det betimelige i, at der arbejdes hen mod ensartede internationale retningslinjer ved godkendelse af medicotekniske produkter.

B Udkast til ”en redegørelse for lægpersoner”

Der er enighed om, at der skal ske en bredere kommunikation dels til offentlige myndigheder (regionerne, praktiserende læger, sygehusdirektører og lign.) samt til patienterne i almindelighed. Der er enighed om, at patienterne med fordel kan orienteres via Gigtforeningen.



C Symposium om MoM

Det blev besluttet, at der skal afholdes et symposium om MoM ved DOS Kongressen 2012.

D Eventuelle presseinitiativer

Efter at BD kort havde ridset forløbet med start hos Danmarks Radio op, er der enighed om at selskabet skal handle proaktivt både med hensyn til offentligheden og patienterne.

Det beslattes derfor, at CMJ kontakter en professionel kommunikationseksperter for at få vejledning om fremgangsmåden.

Mødet sluttede kl. 20.56

Godkendt på bestm. i DOS 23.03.2011/ge