

Svensk Förening för Patologi – Svensk Förening för Klinisk Cytologi

Riktlinjer för disposition av KVASt-dokument för inflammatoriska sjukdomar			Dok.nr A13
Framtagen av KVASt/Lennart Mellblom	Utgåva 4.0	Fastställt 2006-10-31	Sida 1 (2)

Allmänt: Sidhuvud och sidmarkeringar i enlighet med KVASts rekommendationer. Skrivs som digitalt dokument i rtf-format, typsnitt Times New Roman, 12 punkters typstorlek. Bilder formateras i jpg-format.

I. Innehållsförteckning

II. Anvisningar för provtagarens hantering av provet

1. Speciella anvisningar för provtagning (ex anatomiska biopsilokaler, rekommenderade instrument)
2. Krav på vävnadsvolym (ex antal biopsier, biopsidjup, längd på nålbiopsier etc)
3. Speciella anvisningar för det omedelbara omhändertagandet av provet (ex anvisningar för hantering av småbiopsier för att möjliggöra specialanalyser, fraktionering av biopsimaterial, typ av burk/rör)
4. Fixeringsanvisningar (typ av fixeringslösning, volym av fixeringslösning, speciella regler för materialhantering vid specialfixeringar)
5. Transport- och förpackningsanvisningar (ex för ofixerat material, material för specialanalyser, material som vidareändas till annat lab)

III Anvisningar för provtagarens ifyllande av remissen

1. Provtagarens namn
2. Typ av provtagning
3. Punktionsväg vid finnålspunktioner och skärande nålbiopsier
4. Vad har sänts in?
5. Fraktionsbeteckningar
6. Ev standardskiss/stämpel
7. Klinisk bedömning/diagnos
8. Relevanta tidigare PAD/CD, rtg/labfynd, tidigare sjukdomar, statusfynd, fynd i samband med provtagningen

IV. Förklaring av relevanta lab data eller annan information som behövs för att tolka den kliniska informationen.

Här anges exempelvis den morfologiska bedömningens betydelse för klinisk handläggning, om det finns viktiga kompletterande analysmetoder som tillhör andra specialiteter, relevanta diff-diagnoser, felkällor och fallgröpar samt kort historik.

V. Anvisningar för materialets omhändertagande på laboratoriet

Ex. Uppdelning av materialet i fraktioner för specialanalyser såsom IF, EM, PCR etc. Urvalsprinciper vid sådan uppdelning.

VI. Analyser

1. Rekommenderade rutin- och specialfärgningar (recept, referenser - samarbete med EQUALIS expertgrupp för histologiska laboratorietekniker)
2. Rekommenderad immunhistokemi (inkl leverantör, referenser på lab med välfungerande teknik)
3. Antal snittnivåer som ska tillverkas; behov av seriesnittning?
4. Övriga specialanalyser (ex flödescytometri, direkt IF, EM, enzymfärgningar, biokemiska analyser, genetiska analyser, molekylärbiologi med angivande av ev expertgrupper eller referenslab)

VII. Information i utlåtandet, allmänt

A. Makroskopisk beskrivning:

Summarisk beskrivning av det insända materialet och hur det har hanterats.
Ev behov av fotodokumentation anges.

B. Mikroskopiutlåtande:

1. Beskrivning av sjukliga förändringar och deras förekomst i olika delar av materialet
2. Differentialdiagnostiska överväganden.
3. Bedömning av grupp och om möjligt subtyp av inflammatorisk sjukdom med angivande av klassifikationssystem inklusive referens vid behov
4. Gradering av sjukdomsaktivitet och sjukdomsstadium
5. Rekommendationer om ev kompletterande undersökningar
6. Utformning av text i diagnosrutan
7. Övrigt (ex använda specialtekniker inklusive riktlinjer för bedömning)
8. Behov av fotodokumentation

VIII. Information i utlåtandet, specifika sjukdomar

Systematisk genomgång av de sjukdomar som varje KVA-ST-grupp anser att patologkåren bör behärska med angivande av referens till rekommenderat klassifikationssystem, grundkriterier och nödvändiga specialanalyser.

IX. Administrativt.

1. SNOMED-koder (i samarbete med KVA-STs SNOMED-grupp)
2. Förslag på kvalitetsindikator (nyckeltal för kvalitetsutveckling), dels av stor klinisk betydelse för långsiktiga nationella jämförelser (=krav vid ackreditering), dels exempel på kvalitetsindikatorer för det interna kvalitetsarbetet (=ej krav vid ackreditering).
3. Ev tilläggsregistreringar som behövs för rapportering av kvalitetsindikatorer/nyckeltal

X. Övrigt

1. Gruppens medlemmar inkl adress dit specifika frågor kan skickas
2. Klinisk organisation som granskat och godkänt dokumentet.
3. Gruppens övriga KVA-ST-insatser (tidigare utgivna rekommendationer, EQUALIS-utskick, kurser, material på SFP:s hemsida etc).
4. Rekommenderad litteratur inklusive ev Internet-adresser.
5. Ev länkar till hemsidor som kan vara av intresse.