

Overlege Fredrik Mellbye omtaler planene for et landsomfattende kreftregister i «Mot kreft», Landsforeningen mot kreft sitt medlemsblad, nr. 2, 1951 (faksimilen nedenfor).

Fredrik Mellbye (1917-1999) var i perioden 1951-1972 Statens overlege i hygiene i Sosialdepartementet og Helsedirektoratet, og jobbet tett sammen med helsedirektør Karl Evang. Han var en visjonær person som blant annet også var involvert i opprettelsen av Medisinsk Fødselsregister. Han satt i Kreftregisterets styre i perioden 1953-1972.

Et landsomfattende kreftregister

Av overlege Fredrik Mellbye

Kreften omfatter sannsynligvis en lang rekke sykdommer. Årsaken til et bestemt menneskes kreftsykdom er sikkert meget komplisert. Vi vet imidlertid at alder, kjønn, yrke og visse andre faktorer synes å være av betydning for en del kreftformers utvikling. De opplysninger vi har om disse faktorer innflytelse på kreftsykeligheten i vårt land er dessverre relativt sparsomme.

Landsforeningen mot Kreft og Helsedirektoratet har derfor utarbeidet planer for et landsomfattende kreftregister. Alle pasienter med kreft vil bli meldt til dette register, og med meldingen følger en rekke detaljerte opplysninger om de faktorer som er nevnt ovenfor. En vil derved bli i stand til å analysere nøyere hvorledes alder, kjønn, yrke og bosted influerer på opptrøden av de forskjellige kreftformer.

Meldingene vil også inneholde opplysninger om hvilke symptomer pasienten har hatt, hvor lang tid det gikk fra sykdommen begynte til pasientene søkte lege og kom under behandling, og om hvilken behandling pasientene har fått.

Disse data vil danne grunnlag for et nøyaktig studium av hvilke symptomer som meldte seg først ved de enkelte kreftsykdommer. En får derved en sikker basis å gå ut fra for en effektiv undervisning av befolkningen om hvilke symptomer en spesielt må være oppmerksom på. Sammenholdt med de innsamlede kunnskaper om sykdommens alders- kjønns- og yrkesfordeling vil en da kunne sette opplysningsarbeide om kreftens symptomer inn overfor de grupper av befolkningen som særlig trenger det. Ved fra år til år å sammenlikne den tid som går fra pasientene merket sine første symptomer på kreft til de søkte lege, kan en også få vurdert om opplysningsarbeidet virker etter dets hensikt eller om det er grunn til å forandre den måten det drives på.

Styreren av registret vil sørge for å holde seg underrettet om hvordan det går de pasienter som blir behandlet for kreft. Opplysningene herom vil bli samlet

inn gjennom pasientenes leger. En håper da til slutt å få et så stort materiale at en kan bedømme effektiviteten av de forskjellige behandlingsmåter og avgjøre om forandringer i behandlingsmetodene fører til bedre resultater enn de en tidligere har oppnådd.

Registeret har derfor både en stor praktisk og vitenskapelig betydning. Det vil sikkert føre til at kampen mot kreften gir bedre resultater, både når det gjelder det forebyggende arbeide og behandlingen av de syke og til at det blir kastet nytt lys over kreftens kompliserte årsaksforhold.

Til våre lesere!

Med dette nummer av bladet sender vi en postgiroblankett for innbetaling av medlemskontingent til Landsforeningen mot Kreft for 1951 og ber de av våre støttemedlemmer som ikke allerede har betalt sin kontingent vennligst så snart som mulig å sende oss beløpet på denne måten.

Har De allerede innbetalt kontingenten for i år, skulle det glede oss om De, ved å overlate postgiroblanketten til en av Deres venner eller bekjente, kunne verve et nytt medlem til Landsforeningen, og har De selv ikke vært medlem tidligere, ber vi Dem om å sende Deres innmelding snarest.

Husk, et hvert nytt medlem til Landsforeningen er også et steg videre på veien i kampen mot vår ubyggelege folkesykdom — **Kreft**.

Kontingenten er:

For enkeltpersoner minst kr. 5,00 pr. år.

For livsvarige medlemmer en gang for alle minst kr. 100,00.

For foreninger, organisasjoner og firmaer minst kr. 100,00 pr. år.