

Rubrik specificerande dokument	Omfattar område/verksamhet/enhet	Sidan 1 av 4
<b>RIKTLINJER</b>	Hälso- och sjukvård	
Upprättad av (arbetsgrupp alt. namn, befattning)	Beslutande organ	Gäller från datum
Projekt Sammanhållen vård och omsorg	Vilgotgruppen	2012-03-02
Ansvarig för revidering (arbetsgrupp alt. namn, befattning)	Version nr	Reviderad datum
Gränssnittsgruppen	2	2015-02-11

## Patientinformation vid registrering i kvalitetsregister

## **Innehållsförteckning**

Bakgrund .....	3
Syfte .....	3
Fakta utifrån författningar och andra nationella dokument.....	3
Samverkan.....	3
Evidens .....	3
Rekommendationer till huvudmannen utifrån riktlinjen.....	4
Dokument som upphör .....	4
Referenser.....	4

## **BAKGRUND**

I nationella kvalitetsregister kan uppgifter registreras om enskilda personers problem, insatta åtgärder och resultat på ett sådant sätt att data kan sammanställas och analyseras på verksamhetsnivå och användas i förbättringsarbete.

## **SYFTE**

Syftet med riktlinjen är att tydliggöra kravet på information vid registrering i nationella och regionala kvalitetsregister.

## **FAKTA UTFRÅN FÖRFATTNINGAR OCH ANDRA NATIONELLA DOKUMENT**

Enligt patientdatalagen (SFS 2008:335) ska den enskilde få information om nationella kvalitetsregister innan personuppgifter kan behandlas. När tillräcklig information getts behövs inget samtycke till registrering i nationellt eller regionalt kvalitetsregister. Informationen ska innehålla följande delar:

- Den enskilde har rätt att tacka nej till registrering och att när som helst få uppgifter om sig själv borttagna.
- Den enskilde har rätt att veta om uppgifterna är hämtade från någon annan källa än patientjournalen eller patienten själv.
- Vilka mottagare som personuppgifterna kan lämnas ut till, dvs. att det kan bli aktuellt att uppgifterna används i forskningsändamål och för statistik.

Om den enskilde framför önskemål om att inte bli registrerad ska detta dokumenteras i patientjournalen.

## **Personer som inte kan ta emot information**

För personer som inte endast tillfälligt saknar förmåga att ta ställning får behandling av personuppgifter ske när den enskildes inställning har klarlagts. Enligt patientdatalagen (SFS 2008:335, 7 kap.) ska den enskildes vilja klarläggas så långt det är möjligt. Det får inte finnas anledning att anta att den enskilde skulle motsatt sig detta. Personuppgifter ska så snart som möjligt tas bort om det efter registrering finns anledning att anta att den enskilde skulle motsatt sig detta. I patientjournalen dokumenteras att man bedömt att personen saknar förmåga att ta emot information samt hur man klarlagt den enskildes inställning.

## **SAMVERKAN**

Information till den enskilde ges av den huvudman som registrerar i kvalitetsregister. Resultat från kvalitetsregister som berör flera huvudmän kan behöva informeras vidare till nästa vårdgivare i samband med överlämnande. Utifrån resultat kan samverkan ske kring förbättringsarbete av vården och omsorgen.

## **EVIDENS**

Ändamålet med att registrera i kvalitetsregister är att systematiskt och fortlöpande utveckla och säkra vårdens kvalitet. Uppgifterna i kvalitetsregister kan behandlas i samband med forskning och framställande av statistik.

## **REKOMMENDATIONER TILL HUVUDMANNEN UTIFRÅN RIKTLINJEN**

Information som uppfyller lagens krav kan utformas och lämnas på olika sätt. Det är viktigt att informera på ett sätt som är anpassat till den process den enskilde befinner sig i och till det aktuella kvalitetsregistret. Rutiner för hur information ges tas fram lokalt t ex enligt nedan:

- Informationsblad som lämnas till den enskilde vid besök eller kallelse
- Broschyrer som finns tillgängliga för den enskilde
- Affischer i väntrum, gemensamma utrymmer eller anslagstavlor
- Muntlig information från vårdpersonal
- Informationsfilm i väntrum eller på internet
- Information på hemsidor

## **DOKUMENT SOM UPPHÖR**

Tidigare riktlinje upprättad 2012-03-02

## **REFERENSER**

Patientdatalagen (SFS 2008:335, 7 kap.)