



Information till patienter på lättläst svenska

Vi samlar fakta om många patienter Då kan vi göra vården bättre

Vi på den här vårdenheten samlar in uppgifter om operationer på bröst.

Vi samlar dem i ett register som heter Bröstimplantatregistret. Uppgifterna handlar om när man opererar in implantat för att ändra formen på bröstet.

Vi samlar uppgifter om varför operationerna görs.

Vi samlar uppgifter om vilken sorts implantat som sätts in.

Då kan vi få reda på vad som fungerar bra.

Sedan kan vi se till att alla patienter får de bästa implantaten och den bästa vården.

Vi vill samla uppgifter om dig

Det är bra om det finns fakta om många patienter i registret.

Då kan vi vara mer säkra på att det vi kommer fram till är rätt.

Vi vill gärna samla uppgifter om din vård i registret.

Det förändrar inte den vård du får.

Men uppgifterna bidrar till att vården kan bli bättre i framtiden.

Det har många patienter stor nytta av.

Det är frivilligt att vara med i registret.

Om du inte vill vara med ska du säga till personalen.

Vi måste följa lagarna

När vi samlar in uppgifter till registret måste vi följa lagarna.

Lagarna heter dataskyddsförordningen och patientdatalagen.

Vi får samla uppgifter till registret för att det är bra för sjukvården och samhället.

Detta har vi uppgifterna till

- Vi tar reda på vad vi behöver göra bättre.
- Statistik. Till exempel kan vi se vilka implantat som är bra.
- Forskning.

Uppgifterna om dig är hemliga

Det finns lagar som säger att uppgifterna i registret är hemliga.

Bara personer som har tillstånd får se dem.

De som ger dig vård får se dem, till exempel sjuksköterskor och läkare.

Vissa personer som arbetar med registret kan också få se dem.
När man gör statistik lägger man ihop uppgifter om många patienter.
Det går inte att se vilka människor statistiken handlar om.
När uppgifter i registret inte längre behövs tas de bort.

Vi förvarar uppgifterna säkert

Vi skyddar uppgifterna så att inte obehöriga kan komma åt dem.
Vi använder flera tekniska sätt att skydda uppgifterna.

Dina rättigheter

- Du har rätt att slippa att uppgifter om dig samlas in till registret.
- Om du vill att någon uppgift tas bort, så tar vi bort den.
- Du har rätt att få veta vad som står om dig i registret.
- Om något som står om dig är fel kan du få det rättat.
- Om någon uppgift om dig fattas kan vi lägga till den.
- Du har rätt att få veta vilken vårdpersonal som har kunnat läsa uppgifter om dig.
- Om de som har hand om uppgifterna bryter mot lagarna kan du klaga på det. Då ska feLEN rättas till.
- I vissa fall kan du få skadestånd, alltså pengar som ersättning.

Så får du veta mer

Det står mer om det här på Bröstimplantatregistrets hemsida brimp.se
Klicka på *För patienten*. Klicka sedan på *Registrering i BRIMP*.
Vill du prata med någon om Bröstimplantatregistret?
Du kan skriva brev eller maila.

Skicka brev till:

Bröstimplantatregistret
Registercentrum Västra Götaland
413 45 Göteborg
Maila till: brimp@registercentrum.se

Den som ansvarar för att vi följer lagen
är Regionstyrelsen för Västra Götalandsregionen.

Där finns en person som kallas dataskyddsombud.
Dataskyddsombudet ser till att lagen följs.
Vill du kontakta dataskyddsombudet?
Maila till: koncernkontoret.dso@vgregion.se