

Säkerhetssystemet runt ett kvalitetsregister

De som har elektronisk åtkomst till uppgifter i ett kvalitetsregister måste logga in i registret för att komma åt dem. Det krävs mer än ett lösenord för att göra det. En vanlig modell är att de också måste ha ett personligt identitetskort som de sticker in i datorn eller i en kortläsare.

Säkerhetssystemet runt de servrar där data lagras är rigoröst. Arbets sättet för detta är detsamma som för banker och alla andra med känslig information. Data som skickas via internet mellan vårdenheter och ett kvalitetsregisters server är krypterad.

Dina rättigheter

På den här vårdenheten registrerar vi i kvalitetsregister. Om du som patient inte vill att vi rapporterar uppgifter om dig till kvalitetsregister har du rätt att välja att inte delta. Säg i så fall till personalen.

Du har också en rad andra rättigheter.

- Du har rätt att, kostnadsfritt en gång om året, få information om vad som registrerats om dig.
- Du har rätt att när som helst få uppgifter om dig rättade eller raderade ur registret.
- Du har rätt att få information om vilka vårdenheter som tagit del av uppgifter om dig och när de har gjort det.
- Om uppgifter om dig hanteras i strid med personuppgiftslagen kan du begära rättelse och i vissa fall få skadestånd.

Vill du utnyttja några av dessa rättigheter ska du begära det skriftligen. Vänd dig till personalen här på vårdenheten för att få veta vem du ska kontakta.

ihis.se

Information till patienter och närstående

Vi samlar in faktauppgifter om många patienter. Det hjälper oss att göra vården bättre.



Läs mer om kvalitetsregister på:
www.kvalitetsregister.se



Här samlar vi in data till kvalitetsregister

Nationella kvalitetsregister finns till för att förbättra sjukvården. Det finns kvalitetsregister för många olika sjukdomar och behandlingar. I registren samlar vi information om så många patienter som möjligt. Det handlar om vilka besvär patienterna har, vilka åtgärder som sätts in och vad de ger för resultat. Med hjälp av uppgifterna går det att avgöra vilka arbetssätt, behandlingsmetoder och läkemedel som ger bäst resultat och vilka som inte bör användas längre. Ju fler patienter som är med desto säkrare blir slutsatserna. Data från kvalitetsregistren används också för att jämföra vårdens kvalitet på olika vårdenheter.

Att information om dig finns med i ett kvalitetsregister påverkar inte den vård du får just nu. Men informationen bidrar till att utveckla vården i framtiden. Det har många patienter stor nytta av.

Dessa uppgifter registreras

I kvalitetsregistren samlas data om din hälsa och den vård du får. De uppgifter som registreras är personnummer, vårdkontakter, diagnos, behandling med mera. Ibland registreras också information som du själv lämnar i frågeformulär.

Så används uppgifterna om dig

Uppgifterna i ett kvalitetsregister är till för att förbättra vårdens kvalitet. De får också användas för att framställa statistik och efter etikprövning för forskning.

Ibland samkörs data från kvalitetsregister med data från andra register som innehåller information om sjukvården och befolkningen.

När statistik ur registret presenteras går information om enskilda aldrig att utläsa. Den dag uppgifterna om dig inte längre behövs för att förbättra kvaliteten i vården ska de raderas.

Så skyddas uppgifterna om dig

Informationen om dig som patient skyddas av flera lagar; offentlighets- och sekretesslagen, patientdatalagen och personuppgiftslagen. Uppgifterna har samma starka skydd som journaluppgifter.

Dessa personer har tillgång till uppgifter om dig

De vårdgivare som registrerar uppgifter om dig har elektronisk tillgång till uppgifterna. Också speciellt utsedda personer som arbetar med register centralt har elektronisk tillgång till uppgifter om enskilda patienter.

Andra personer kan ansöka om att få tillgång till information om enskilda patienter i ett kvalitetsregister. Uppgifterna får bara lämnas ut om det står klart att varken patienterna eller deras närstående på något sätt kan skadas av det. I praktiken är det bara forskare som får ut information om enskilda ur kvalitetsregister. Om forskare ska få tillgång till data ur ett kvalitetsregister måste de dessutom få ett godkännande från en etikprövningsnämnd.

