

## Riktlinjer angående Samtycke

1. Personal informerar föräldrarna/barnet om HabQ och lämnar informationsbrev från HabQ, t ex vid nybesök. Barnet informeras tillsammans med vårdnadshavare från 9 år (eller motsvarande kognitiv nivå). Man ger en övergripande information om vad deltagandet innebär för dem t e x att det är vanligt med kvalitetsregister inom sjukvården för att förbättra vården och samla mer kunskap.
2. Om föräldrarna uttrycker att det är ok att delta noteras JA till samtycke i Compos.
3. Om föräldrarna är tveksamma förmedlar vi att det är helt frivilligt att delta och att det inte påverkar de insatser vi ger. Föräldrarna får möjlighet att fundera i två veckor. Om föräldrarna inte hört av sig med ett aktivt NEJ kan man tolka det som ett samtycke och JA till samtycke registreras i Compos.
4. Om föräldrarna aktivt tackar NEJ registreras NEJ till samtycke i Compos.
5. Förutom i Compos registreras samtycke JA/NEJ också i patientens journal.
6. Föräldrar har rätt att när som helst avsluta deltagande i HabQ. De har också rätt att be om att när som helst få uppgifter om sitt barn utplånat ur registret men det måste ske skriftligt.

Mer information om vår skyldighet att informera finns på Nationella kvalitetsregisters hemsida:

<http://www.kvalitetsregister.se/drivaregister/patientmedverkan/informerapatienter.1932.html>