

## HabQ Barn

### Vad är nationella kvalitetsregister?

Ett nationellt kvalitetsregister är ett system för uppföljning och utveckling av hälso- och sjukvårdens tjänster. I kvalitetsregistren samlas data om patientens/brukarens hälsa och den vård som ges. De uppgifter som registreras är personnummer, vårdkontakter, diagnos, behandling och resultat. Det kan också vara uppgifter från en enkät som patienten/brukaren har svarat på. Syftet är att insamlade uppgifter ska användas till att förbättra hälso- och sjukvårdens arbete med vården, främja hälsa och förebygga ohälsa. Det finns kvalitetsregister för många olika sjukdomar och behandlingar. Med hjälp av uppgifterna kan man på nationell, regional och lokal nivå se förändringar av hälsa över tid, jämföra olika arbetssätt och behandlingsmetoder och se vad som ger bäst resultat. Man kan också jämföra vårdens kvalitet på olika vårdenheter. I registren samlar man information om så många patienter/brukare som möjligt. Det är av stor vikt att så många patienter/brukare som möjligt lämnar sitt bidrag till kvalitetsregistren, vilket ökar tillförlitligheten på resultat och utvärdering. Resultaten ska användas i verksamheternas kontinuerliga förbättringsarbete för att uppnå en jämlik vård i Sverige.

### Registrering av uppgifter

I HabQ samlas data om ditt barns hälsa och den vård ditt barn får. De uppgifter som registreras är bland annat personnummer, vårdkontakter, diagnos, behandling, resultat och den information som du själv lämnar i frågeformulär och skattningar. Uppgifter om ditt barn samlas in från patientjournalen och från dig själv.

### Så används uppgifterna om ditt barn.

Registrerade uppgifter (data) får endast användas för att utveckla och säkra vårdens kvalitet, framställa statistik samt för forskning inom hälso- och sjukvården. Vid all bearbetning av data för statistik och forskning ersätts personnumret med en kod, så att ingen obehörig kan identifiera ditt barn. När statistik ur registret presenteras går information om enskilda aldrig att utläsa. När uppgifterna om ditt barn inte längre behövs för att förbättra kvalitén i vården ska de raderas.

### Sekretess och säkerhet

Informationen om ditt barn omfattas av sekretess och skyddas av flera lagar; offentlighets- och sekretesslagen, patientdatalagen och personuppgiftslagen. Uppgifterna har samma starka skydd som journaluppgifter

### Dessa personer har tillgång till uppgifterna om ditt barn

De vårdgivare som registrerar uppgifter om ditt barn har elektronisk tillgång till uppgifterna. Också speciellt utsedda personer som arbetar centralt har tillgång till uppgifter om enskilda patienter. Om forskare ska få tillgång till data ur ett kvalitetsregister måste de ansöka om det och dessutom få ett godkännande från en etikprövningsnämnd.

### Ditt barns rättigheter som patient

Det är frivilligt att vara med i ett kvalitetsregister. Registreringen ska ske med ditt samtycke. Om du inte vill att ditt barn ska vara med ska du berätta det för personalen. Om du bestämmer att ditt barn ska vara med, så har du rätt att:

- när som helst få uppgifter i registret rättade eller raderade
- du har rätt att kostnadsfritt, en gång om året, få information om vad som har registrerats.



- du har rätt att få information om vilka vårdenheter som tagit del av uppgifter om ditt barn och när det har gjorts

- om uppgifter om ditt barn har hanterats i strid med personuppgiftlagen kan du begära rättelse och i vissa fall skadestånd.

Vill du utnyttja några av dina rättigheter ska du begära det skriftligen. Vänd dig då till: