

2025-01-16

Dnr: 2024-11363

Socialdepartementet
103 33 Stockholm

Yttrande över remiss – Ett nytt regelverk för hälsodataregister

Region Östergötland har beretts möjlighet att yttra sig över betänkandet Ett nytt regelverk för hälsodataregister (SOU 2024:57).

Sammanfattning

Region Östergötland delar i stort de bedömningar och slutsatser som utredningen föreslår.

Utredningens förslag består bland annat av en sammanhållen lag för hälsodataregister jämfört med idag då det är sex olika förordningar. Region Östergötland anser att det är positivt att det sker en översyn om sammanhållen lag för hälsodataregister, då en sådan kan underlätta nuvarande inrapportering av hälsodata. Region Östergötland önskar dock lämna vissa synpunkter på utredningens förslag.

Tillgång till inrapporterade data

- Eftersom uppgifter i de nationella hälsodataregistren vid Socialstyrelsen skyddas av absolut sekretess enligt 24 kap. 8 § OSL så innebär det att de som huvudregel inte lämnas ut. Uppgifterna kommer således ha en starkare sekretess efter det att de har rapporterats in till Socialstyrelsen jämfört med vad de har hos den vårdgivare som ursprungligen har rapporterat in dem. Detta innebär att i de fall Region Östergötland vill ta del av de uppgifter som de har rapporterat in till Socialstyrelsen så kan detta inte ske med enkelhet.
- Utredningen föreslår att återrapportering till regionerna ska ske en gång om året vilket Region Östergötland anser är för sällan. Region Östergötland anser att återrapportering bör ske oftare och helst att vårdgivarna ska ha fri tillgång till de uppgifter de själva har rapporterat in. Ett sådant förfarande skulle underlätta kvalitetsarbetet för regionen vilket i sig är nödvändigt för att säkerställa patientsäkerheten.

Väntetider

- I utredningen saknas patientperspektivet gällande väntetider. Det behövs en öppenhet och tydlighet mot allmänheten vart de kan hitta information avseende väntetider.

2025-01-16

Dnr: 2024-11363

- Det är av värde att innehållet synkroniseras väl med väntetidsdatabasen inom SKR och att även ”modellen” för data och eventuella rapporter måste samordnas med regionerna/vårdgivarna så att det finns en samstämmighet i vad siffror och analys innebär och innehåller.
- Om ambitionen är att patientregistret ska ersätta SKR:s väntetidsdatabas behöver dessa data vara kontinuerligt tillgängliga för vårdgivare.

Övriga vårdgivare

- Utredningen tar upp privata vårdgivare vilket är viktigt för att registret ska vara så heltäckande som möjligt. Dock behövs frågan om hur inrapportering från privata vårdgivare ska ske utredas närmare.
- Det är också av vikt att registren inkluderar data även inom skolhälsa, kriminalvård och SIS för att varje patients vård skall kunna följas och vara så komplett som möjligt.
- Region Östergötland anser att rapporteringsskyldighet av vårdåtgärder behöver ses över i stort och gälla all legitimerad personal eller personal med delegation, oavsett uppdragsgivare/finansiering.
- Det är av vikt att samtliga inrapporterande verksamheter använder gemensamma kodverk (ex. KVA, Snomed CT) för att informationen skall gå att aggregera och jämföras.

Finansiering

- Region Östergötland anser således att det behöver redogöras för hur den nya insamlingen av data ska finansieras och hur det är tänkt att regionerna ska kompenseras.
- Utredningen medger att förslaget gällande utökad uppgiftsinsamling avseende rekvisitionsläkemedel kommer att få konsekvenser för offentliga vårdgivare i samtliga regioner. Utredningen uppger att det i dagsläget är svårt att uppskatta kostnaderna för rapporteringen gällande rekvisitionsläkemedel vilket bland annat beror på att det än inte är klarlagt vilken IT utveckling som krävs. Region Östergötland anser att det även här behöver utredas hur regionerna ska kompenseras.

Insamling av uppgifter gällande rekvisitionsläkemedel

- Den föreslagna utökningen av insamlingen av uppgifter om rekvisitionsläkemedel till ett nytt hälsodataregister anser Region Östergötland skapar bättre förutsättningar för att följa upp läkemedelsanvändningen. Det är angeläget att i framtiden också kunna samla in sådana uppgifter från primärvården, privata vårdgivare och den kommunala hälso- och sjukvården för att registret ska vara heltäckande. För att vårdgivare ska kunna fullgöra den föreslagna skyldigheten anser Region Östergötland att det behövs ytterligare utredning om vilka uppgifter som ska samlas in och hur det ska ske. Det krävs även ett förberedelsearbete för att anpassa alla de journalsystemen som innehåller läkemedelsinformation. Det behövs också tydliga riktlinjer för hur extemporeläkemedel och beredningar ska rapporteras, då även detta

2025-01-16

Dnr: 2024-11363

kommer ställa krav på informationssystemens uppbyggnad och användande.

Marie Morell
Regionstyrelsens ordförande

Mikael Borin
Regiondirektör