



Information kring registrering i nationella kvalitetsregister

Framtagen av socialförvaltningen
Gäller från och med 2020-01-10

Information kring registrering i nationella kvalitetsregister

Innehåll

| | |
|--|----------|
| 1. Bakgrund | 2 |
| 2. Syfte | 2 |
| 3. Arbetsordning | 2 |
| 1. Kan patienten ta emot information och ge uttryck för sin inställning till registrering? | 2 |
| 2. Har patienten legal ställföreträdare (förvaltare eller god man)? | 2 |
| 3. Har patienten närstående? | 2 |
| 4. Dokumentation | 2 |

1. Bakgrund

En förutsättning för att kunna inkludera en patient i ett nationellt kvalitetsregister är att patienten fått information om registret och därefter inte motsatt sig registrering. Patienter som inte vill delta har en möjlighet att säga nej. Denna rättighet ska tillvaratas för alla individer, även för personer som saknar beslutsförmåga och inte själv kan ta emot information och ge uttryck för sin vilja. Detta gäller exempelvis personer med demenssjukdom.

2. Syfte

Syftet är att tillgodose krav på information till brukare/patient om deltagande i nationella kvalitetsregister

3. Arbetsordning

1. Kan patienten ta emot information och ge uttryck för sin inställning till registrering?

- Om ja, informera patienten och registrera om patienten inte säger nej
- Om nej, gå vidare till 2

2. Har patienten legal ställföreträdare (förvaltare eller god man)?

- Om ja, informera ställföreträdaren och registrera om denne inte säger nej
- Om nej, gå vidare till 3

3. Har patienten närstående?

- Om ja, informera den närstående och fråga denne ”vad tror du XX hade velat?”. Beroende på närståendes svar bedöms om registrering ska ske eller inte. Registrering sker aldrig om närstående tror att den enskilde inte hade velat det.
- Om nej, registrera inte i det nationella kvalitetsregistret.

4. Dokumentation

Dokumentera på vilket sätt samtycke inhämtats, även om samtycke nekats.