

Socialdepartementet  
[s.remissvar@regeringskansliet.se](mailto:s.remissvar@regeringskansliet.se)  
[petra.zetterberg.ferngren@regeringskansliet.se](mailto:petra.zetterberg.ferngren@regeringskansliet.se)

## Remissyttrande – Nationell insamling av registeruppgifter från primärvården, (S2019/03056)

### Sammanfattning

Region Kronoberg har av Socialdepartementet beretts tillfälle att avge yttrande över ovanstående remiss.

### Synpunkter

Region Kronoberg välkomnar ett nationellt hälsodataregister. Det har saknats ett verktyg för att samlat kunna följa upp, utvärdera och jämföra tillgänglighet, jämlikhet, vårdutbud samt innehåll i vården. Region Kronoberg ser möjligheten att följa patienten genom hela vårdkedjan, oavsett vårdnivå, verksamhetsområde eller huvudman. Det finns även potentialer till bra forskningsunderlag samt till stöd i ett mer systematiskt kvalitetsarbete. För att komma i närheten av Vision e-hälsa 2025 behöver även uppföljningssystemen hålla jämna steg med den digitala utvecklingen.

I omställningen till nära vård kommer primärvården utgöra navet. Ska det finnas möjlighet att reformera och modernisera hälso- och sjukvården samt förvalta det som åstadkommes, behöver det finnas möjlighet att i större omfattning kunna följa utvecklingen såväl regionalt som nationellt.

Region Kronoberg vill särskilt lyfta några aspekter ur slutrapporten som kan bidra till ett lyckat genomförande:

### **Ambitionen att registreringen skall vara smidig, strukturerad och enhetlig låter lovande**

Ska det gå att dela och ta del av information över gränserna behöver terminologi och begrepp vara entydiga. För att korrekt kategorisera och tidsmässigt värdera respektive kontakt och för att kunna jämföra vårdgivare och regioner emellan, behöver beskrivningar och definitioner av vårdutbud och insatser vara samstämmiga.

Den administrativa bördan för vårdgivares uppgiftslämnande bör vara i paritet med nyttan. Region Kronoberg bifaller förslaget att insamlingen initialt bör

omfatta systemgenererade uppgifter som redan nu finns tillgängligt hos vårdgivarna, med en succesiv utökning på sikt.

### **Förslag till registerinnehåll**

Att insamlingen ska omfatta all hälso- och sjukvårdspersonal inom såväl offentlig som privat verksamhet ligger väl i linje med primärvårdens arbetssätt med direkttriagering till rätt kompetens samt tillämpning av stegvis vård.

Insamling av information om fördelning av vårdkonsumtion nationellt och regionalt är av stor vikt för att säkerställa jämlik vård och jämlik tillgång till vård oavsett bostadsort.

### **Möjliga effekter av en utökad personuppgiftsbehandling**

Otvivelaktigt kommer det ur ett nationellt perspektiv, finnas gynnsamma hälsoeffekter av möjligheter att följa upp och utvärdera hela vårdkedjan. Det är dock tveksamt om det föreslagna hälsodataregistret kommer uppfattas lika fördelaktigt på individnivå.

Det sammantagna integritetsintränet kan anses betydande i det föreslagna registerinnehållet, med uppgifter om vårdkonsumtion och vidtagna åtgärder i kombination med personuppgifter och hälsotillstånd. Att säkerställa ett heltäckande uppgiftsskydd mot intrång och oönskad spridning ställer höga krav på såväl fysisk som teknisk och digital säkerhet.

Region Kronoberg uppfattar att Socialstyrelsen på ett förtroendeingivande sätt har tagit i beaktande de möjliga negativa effekter en utökad personuppgiftsbehandling kan innebära och ställer sig positiva till förslaget.

### **Barnrättsperspektiv**

Socialstyrelsen har gjort en barnkonsekvensanalys vilket Region Kronoberg ser som positivt.