

Förvaltning/Enhet
Hälso- och Sjukvårdsförvaltningen Vårdval Primärvård
Namn
Maria Martinsson Vårdvalschef Primärvård
Direkttelefon/e-postadress
maria.martinsson@regionvastmanland.se

Datum
2021-12-22
Vårt dnr
HSF210474
Ert dnr
S2019/03056

Mottagare
s.remissvar@regeringskansliet.se
kopia till petra.zetterberg.ferngren@regeringskansliet.se.

REMISSVAR AVSEENDE NATIONELL INSAMLING AV REGISTERUPPGIFTER FRÅN PRIMÄRVÅRDEN

Den 30 november 2021 hölls ett regionövergripande remisseminarium i sjukvårdsregion Mellansverige för att diskutera remissversionen för nationell insamling av registeruppgifter från primärvården S2019/03056. Representation från samtliga i sjukvårdsregion Mellansverige (Dalarna, Örebro, Uppsala, Gävleborg, Västmanland, Värmland och Sörmland) medverkade vid seminariet. Seminariet gästades också av Socialstyrelsens projektledare för rapporten och utrymme för frågor fanns.

Föreliggande text sammanfattar seminariets synpunkter och har vid två tillfällen varit ute för synpunkter och möjlighet till komplettering och justering. Region Västmanland ställer sig bakom de gemensamt formulerade synpunkter som presenteras nedan.

Medverkande regioner ställer sig positiva till initiativet att kunna följa primärvårdens insatser på nationell nivå. Vidare ställer sig regionerna även positiva till de förslag på ett utvidgat nationellt patientdataregister som Socialstyrelsen identifierat, och bejakar den utökning med 14 indikatorer som redovisas och förespråkar då ett succesivt införande. Regionerna ställer sig tveksamma till metoderna för datafångst som presenteras i rapporten och bedömer därför att ytterligare analyser och utredningar behöver genomföras på nedan punkter.

Konkretisering av synpunkter

Moderna hälsodatasystem ska innebära automatiserad datafångst för god kvalitet på indata och utdata. Automatiserade system besparar personella resurser och underlättar administration.

- Regionerna bedömer att för fortsatt utveckling av ett utvidgat nationellt hälsodataregister behöver en lösning finnas för automatiserad datafångst.
- Det saknas en beskrivning av hur data ska återrapporteras och visualiseras för ökade möjligheter till öppna jämförelser och forskning.

Datum
2021-09-24

Vårt dnr
HSF210474
Ert dnr
S2019/03056

Ett nationellt hälsodataregister ska bygga på att data är jämförbar för att kunna användas i kvalitetsförbättringar, utvärdering och forskning.

- Enhetlig kodning och registrering av indata och hur data sammanställs är en förutsättning. Socialstyrelsen kan behöva stötta regionerna i arbetet med diagnos och kodregistrering som idag ser olika ut inom regionerna.
- Som systemet i rapporten är beskrivet idag kommer de innebära merkostnader i förändrad IT arkitektur, utbildning och personella insatser från varje region då regionerna har olika sätt att koda och systematisera data.
- En förvaltningsplan och finansieringsplan för registret behöver tas fram där det tydligt framgår regionernas roll och ansvar.
- Det behöver tydliggöras åå vilket sätt ett utökat hälsodataregister samspelar med övriga system vi rapporterar till. Tex Kvalitetsregister, olika satsningar från SKR, Primärvårdskvalitet.
- Det är ett problem med denna typ av datainsamling att det saknas lagstöd för regioner att samla in och behandla personuppgifter från vårdcentraler som bedrivs i privat regi.

Digitalisering av vårdprocesser och arbetsprocesser ställer andra krav på hantering av datafångst inom och mellan huvudmän och organisationsformer

- Flera regioner är på god väg att införa digitala vårdprocesser där patienten själv navigerar i systemen. Detta ställer krav på annorlunda rapporteringsvägar och på vilket sätt vi fångar in data så de blir kvalitetssäkrade och jämförbara.
- Ökat behov av samordning av information mellan system då vården ofta bedrivs inom och mellan huvudmän och offentligt finansierad vård och privat driven vård.
- Vård bedrivs i vårdappar.
- Större statligt ansvar för digital infrastruktur är nödvändigt

Ett fördjupat resonemang kring hur datahantering sker in i det utökade patientregistret bör finnas

- I rapporten behöver de juridiska och etiska aspekterna beskrivas mer tydligt med sammanfattande konklusion.

Etik

- Det saknas ett etiskt resonemang i hantering av personuppgifter och personens integritet.

Datum
2021-09-24

Vårt dnr
HSF210474
Ert dnr
S2019/03056

Med vänlig hälsning

Håkan Wittgren
Hälsa- och sjukvårdsdirektör