

INFORMASJONSSKRIV FRA NASJONALT TRAUMEREGISTER

Dette standardiserte informasjonsskrivet fra Nasjonalt traumeregister gjelder alle som har blitt behandlet ved norske sykehus for alvorlig skade eller potensielt alvorlig skade. Skrivet blir levert til pasienter/foresatte/pårørende under selve sykehusoppholdet, eller blir tilsendt i ettertid. Man trenger ikke å foreta seg noe i forbindelse med dette skrivet, med mindre man ønsker innsyn i data eller ønsker data slettet (se under).

Informasjonsskrivet formidles etter behandling ved (navn på sykehus)

Nasjonalt traumeregister er et nasjonalt medisinsk kvalitetsregister opprettet på oppdrag fra Helsedirektoratet. Formålet med registeret er å få oversikt over hvor mange som skades alvorlig hvert år og måle kvaliteten på behandlingen som gis, med mål om å forbedre behandlingen i hele behandlingsskjeden, samt forebygge skader og ulykker. Registeret inneholder således et sett kjernedata om ulykke og skadeomfang, undersøkelse og behandling på skadested, under transport og i sykehus, liggetider og utfall. Nasjonalt traumeregisters årsrapporter og resultatformidling er basert på anonyme samledata, og vil være offentlig tilgjengelige på www.helseregistre.no. Her vil det fremgå hvilke data som er registrert.

Registrerte data er koblet til personidentitet. For Nasjonalt traumeregister er det samledata fra de institusjonene som er involvert i traumebehandlingen som er det interessante. Personidentifikasjon blir kun benyttet for å sikre at data i registeret er korrekte, samt for å sammenstille data fra ulike sykehus/institusjoner slik at registeret kan gi et bilde av hele behandlingsforløpet. Alle rapporter og delrapporter består således av aidentifiserte data. Navn og bostedsadresse registreres ikke i det nasjonale registeret, og fødselsnummer er kun tilgjengelig for de få som til daglig arbeider med registeret. Alle data oppbevares og behandles med respekt for personvernet og i samsvar med gjeldende lover og forskrifter. Nasjonalt traumeregister har konsesjon fra Datatilsynet, og skal minimum samle data til 2054. Helsedirektoratet har gitt tillatelse til at sykehusene kan oversende data til det nasjonale registeret som Oslo Universitetssykehus er ansvarlig for. Opplysningene vil anonymiseres 110 år etter fødselsår, slik konsesjonsbetingelsene krever. Data fra registeret kan utleveres til forskning og kvalitetsarbeid som har de nødvendige godkjenninger for dette.

Norsk helsenett (NHN) er databehandler for registeret. NHN eies av Helse- og omsorgsdepartementet, og leverer/utvikler hensiktsmessig, pålitelig og sikker nasjonal IKT-infrastruktur for effektiv samhandling mellom aktører i helse- og omsorgssektoren. Gjennom helsenettet kan medlemmene trygt kommunisere og utveksle personopplysninger og pasientinformasjon i tråd med gjeldende lover og retningslinjer.

Innsyn og reservasjonsrett. Nasjonalt traumeregister inneholder kun de nevnte kjernedata. For å få andre journalopplysninger/innsyn i selve sykdomsforløpet, må man kontakte behandlende sykehus. Pasienten selv (eller foresatte for barn) kan i henhold til konsesjonen i ettertid uten begrunnelse kreve innsyn i de opplysninger som er registrert, eller be om at data anonymiseres. Dersom pasienten ikke lenger er i live, eller av medisinske grunner ikke er i



Nasjonalt traumeregister

stand til å vurdere dette selv (ikke innehar samtykkekompetanse), kan nærmeste pårørende be om at data anonymiseres på vegne av pasienten.

Ved ønske om innsyn i eller anonymisering av data i Nasjonalt traumeregister, ta kontakt med registerets kontaktperson ved sykehuset/avdelingen der behandlingen fant sted (**telefonnummer**), eller med Nasjonalt traumeregister (telefonnummer 22117953).

Informasjon om Nasjonalt traumeregister og kontaktopplysninger kan du også finne på registerets nettside <http://www.nasjonalttraumeregister.no>.