**Registrering i Registret för grav hörselnedsättning hos vuxna**

Öron-, näs- och halskliniken i XXXXXX regi­stre­rar uppgifter om patienter i Registret för grav hörselnedsättning hos vuxna. Huvudsyftet med registret är att ut­veckla kvaliteten på vården. Det som registreras är patienters personnummer, dia­gnos, hörselmätningsresultat, erbjudna åtgär­der, användning av hjälpmedel, annan funkt­ionsnedsättning, sysselsättning och ersätt­ning samt frågor som rör livskvalitet. Data sam­las in från patientjournalen och från patienterna.

Karolinska Universitetssjukhuset, som kallas centralt personuppgiftsansvarig, har ett över­gripande juridiskt ansvar för personuppgifterna i Registret för grav hörselnedsättning hos vuxna. Öron-, näs- och hals­kliniken i XXXXXXX har ett lokalt juridiskt ansvar för insamlingen av data.

**Kontaktuppgifter**

Mer information finns på Nationellt kvalitets­register för öron-, näs- och halssjukvårds hem­sida ([www.orl.registercentrum.se)](http://www.orl.registercentrum.se)).

När uppgifter om dig finns med i ett kvalitets­register har du vissa rättigheter. Läs mer om dem nedan. Vill du komma i kontakt med Registret för grav hörselnedsättning hos vuxna angående dina rättighet­er, använd dessa kontaktuppgifter:

**Nationellt kvalitetsregister för öron-, näs- och halssjukvård
Registercentrum Västra Götaland**

**413 45 Göteborg**

**Telefon: 072-516 90 50**

**E-post:** **onh@registercentrum.se**



Du kan också vända dig till ett dataskyddsom­bud med frågor som rör uppgifter om dig i kvali­tetsregister. Dataskyddsombuden övervakar efter­levnaden av lagar som rör behandling av personuppgifter.

Dataskyddsombudet hos /Namn på vårdenhet/ är ….. /kontaktuppgifter/ xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

Eller Dataskyddsombudet hos Karolinska Universitetssjukhuset, 171 76 Stockholm tel. 08-517 700 00 (växel)

**Du bidrar till bättre vård**

Genom att vara med i ett kvalitetsregister bi­drar du till att förbättra vården. Det är frivilligt att vara med och det påverkar inte den vård du får. Uppgifterna används för att jämföra vården mellan olika vårdenheter och vårdgivare runt om i landet.

Resultaten kan användas för förbättringsar­bete och forskning. Kvalitetsregistren bidrar till ny kunskap om vad som är bäst behandling och ju fler patienter som finns med desto säk­rare blir resultaten.

**Stöd i lagen**

Alla som behandlar personuppgifter måste ha stöd i lagen för detta. Hante­ringen av person­uppgifter i kvalitetsregister regleras av data­skyddsförordningen (GDPR) och kapitel sju i patientdatalagen (PDL).

Det är tillåtet att registrera data i kvalitetsregis­ter eftersom uppgifterna är av allmänt intresse för samhället och viktiga inom sjukvården. Den personal som hanterar personuppgifter i kva­litetsregister omfattas av en lagstadgad tystnads­plikt.

**Så används uppgifter om dig**

Uppgifterna om dig i kvalitetsregister får bara an­vändas för att utveckla och säkra vårdens kvalitet, framställa statistik samt för forskning inom hälso- och sjukvården. Uppgifterna får även, efter sekretessprövning, lämnas ut till någon som ska använda dem för något av dessa tre ändamål. Om uppgifter får lämnas ut kan det ske elektroniskt.

**Sekretess**

Uppgifterna om dig i kvalitetsregister skyddas av hälso- och sjukvårdssekretessen i offentlighets- och sekretesslagen. Det innebär som hu­vudregel att uppgifter om dig bara får lämnas ut från kvalitetsregister om det står klart att var­ken du eller någon närstående till dig lider men om uppgifterna lämnas ut.

**Säkerhet**

Uppgifterna om dig i kvalitetsregister skyddas mot att obehöriga får tillgång till dem. Bara den som har behov av uppgifterna för att utföra sitt arbete får ha tillgång till dem. Det kontrolleras att ingen obehörig tagit del av uppgifterna, så kallad logguppföljning. Uppgifterna skyddas genom kryptering. Inloggning i registret för att ta del av uppgifter sker på ett säkert sätt.

**Åtkomst**

Behörig personal på den vårdenhet som har ma­tat in uppgifterna i kvalitetsregistret har åtkomst till just dessa uppgifter. Ingen annan vårdgivare kommer åt uppgifterna. Behörig personal som arbetar på kvalitetsregistret har åtkomst till alla uppgifter i registret.

**Lagringstid och gallring**

Uppgifter om dig tas bort när de inte längre be­hövs för att utveckla och säkra vårdens kvalitet.

**Dina rättigheter**

* Du har rätt att slippa att uppgifter om dig re­gistreras i kvalitetsregistret.
* Du har rätt att när som helst få uppgifter om dig själv raderade ur kvalitetsregistret.
* Du har rätt att få veta om uppgifter om dig finns i kvalitetsregistret och i så fall få en kopia av dem kostnadsfritt, ett så kallat registerutdrag. Du har rätt att få uppgifterna i elektronisk form.
* Du har rätt att få felaktiga uppgifter om dig rät­tade. Du har rätt att få ofullständiga upp-gifter kompletterade.
* Under vissa förutsättningar har du rätt att begära att behandlingen av uppgifter om dig begränsas. Detta gäller under den tid som andra invändningar bedöms. Begränsning innebär att kvalitetsregistret inte får göra något med uppgifterna om dig mer än att fortsätta lagra dem.
* Du har rätt att få information om vilka vårdenheter som haft åtkomst till uppgifter om dig och när, så kallat loggutdrag.
* Du har rätt till skadestånd om uppgifterna om dig hanteras i strid med dataskydds-förordningen eller patientdatalagen.
* Du har rätt att inge klagomål till Integri­tetsskyddsmyndigheten som är tillsyns-myndighet på detta område.