

KONTAKTPERSON LOKALT

Göteborg

Linda Myrin Westesson (sjuksköterska)

Malmö

Malin Axelsson (sjuksköterska)

Stockholm

Elsa Olsson (sjuksköterska)

Centralt personuppgiftsansvarig

Karolinska universitetssjukhuset

Personuppgiftsombud

Om du har frågor som rör personuppgiftsbehandling kontakta din vårdgivare

Registerhållare

Margareta Holmström

E-post: margareta.holmstrom@regionstockholm.se

**NATIONELLA REGISTRET FÖR
BLÖDNINGSSJUKDOMAR**



Foto av Ben White, Unsplash

Information till dig som är patient

**NATIONELLA REGISTRET FÖR
BLÖDNINGSSJUKDOMAR**

– tillsammans för ett bättre liv

Vad är ett kvalitetsregister?

Svensk sjukvård strävar hela tiden efter att utveckla och säkra vårdens kvalitet så att resultatet och upplevelsen blir ännu bättre för dig som patient. För att kunna göra det registrerar vår enhet uppgifter i det nationella kvalitetsregistret Nationella Registret för Blödningssjukdomar. I detta register samlas information om kvaliteten av vården hos patienter med ärftliga blödningssjukdomar. För att utvärdera och utveckla bland annat behandlingen och dess konsekvenser följer kvalitetsregistret nyckelparametrar/kvalitetsindikatorer under många år.

Om Nationella Registret för Blödningssjukdomar

Nationella Registret för Blödningssjukdomar har skapats av vårdpersonal med stöd av erfarenheter och synpunkter från patienter. Det är ett nationellt kvalitetsregister där patienter från alla regioner i landet är representerade. Vår målsättning är att arbeta för en god vård för personer med ärftliga blödningssjukdomar, oavsett bostadsort, kön och ålder.

Kvalitetsregistret har stöd från staten och regionerna via Sveriges Kommuner och Regioner (SKR) och gör det möjligt att följa upp och förbättra vården för dig och andra patienter med samma grundsjukdom eller som får samma behandling. Med uppgifterna i registret kan vi utvärdera vilka arbetssätt, behandlingsmetoder, läkemedel och produkter som ger bra resultat för dig som patient och vilka som inte längre bör användas.

Sekretess och säkerhet

Dina uppgifter omfattas av sekretess enligt Offentlighets- och sekretesslagen. Endast behöriga personer kommer ha tillgång till dina uppgifter.

Uppgifter om dig samlas in från din patientjournal och från dig själv. Dina uppgifter får endast användas för din vård och behandling, att utveckla och säkra vårdens kvalitet, framställa statistik samt för forskning inom hälso- och sjukvården. Du kan få frågor om att delta i särskilda forskningsprojekt som är godkända av en etikprövningsnämnd i förväg. Då avgör du själv om du vill vara med.

Mer information finns på

www.nationellareglistretforblodningssjukdomar.se

