

## **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@sll.se

**svenskahemofilregistret.se**



# Information till dig som är patient

**svenskahemofiliregistret.se**

– 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 Svenska hemofiliregistret. I detta register samlas information om kvaliteten hos vården av blödarsjuka. För att utvärdera och utveckla hemofilibehandlingen och dess konsekvenser följer kvalitetsregistret nyckelparametrar/ kvalitetsindikatorer under många år.

## Om Svenska Hemofiliregistret

Svenska hemofiliregistret har skapats av vårdpersonal med stöd av erfarenheter och synpunkter från patienter. Det är ett nystartat nationellt kvalitetsregister där patienter från alla län i landet är representerade. Vår målsättning är att arbeta för en god vård för personer med blödarsjuka, oavsett bostadsort, kön och ålder.

Kvalitetsregistren har stöd av Sveriges kommuner och landsting (SKL) 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 registren 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.kvalitetsregister.se](http://www.kvalitetsregister.se)  
[www.svenskahemofilregistret.se](http://www.svenskahemofilregistret.se).

