

Socialdepartementet
Dnr S2021/06815

Remissyttrande Börja med barnen! - Följa upp hälsa och dela information för en god och nära vård (SOU 2021:78)

Sammanfattning

Region Norrbotten ställer sig positiv till slutbetänkandets förslag. Regionen bedömer att en samlad uppföljning av barn och ungas fysiska och psykiska hälsa som kan stödja utvecklingen av det hälsofrämjande arbetet både på individuell och nationell nivå, men som också kan stödja vårdens utformning och innehåll, är viktig. För att få en så ändamålsenlig vård som möjligt för barn och unga är det också viktigt att dela uppgifter inom och mellan vårdgivare för vård och behandling.

Region Norrbottens synpunkter

Uppföljning av barn och ungas hälsa

Regionen Norrbotten är positiv till sådan uppföljning då regionen önskar en utveckling där patienten ses som ägare av sin egen journal där huvudmännen bidrar med information utifrån sina olika uppdrag, oavsett sekretessområden. Journalen ska utformas på ett personcentrerat sätt med patienten som ägare och hälso- och sjukvården som aktörer.

Förtydligande om uppgifter om hälsovård i kvalitetsregister

Regionen anser att hälso- och sjukvården behöver utformas att bli mer hälsofrämjande och förebyggande. Det är viktigt att säkerställa att nya kvalitetsregister byggs upp utan att de ökar den administrativa bördan i hälso- och sjukvården. Automatisk överföring av uppgifter från journal till kvalitetsregister behöver säkerställas för alla nya register, och redan befintliga register behöver utvecklas för att möjliggöra automatgenererad information från journalsystemet.

Informationsdelning mellan hälso- och sjukvården och socialtjänsten behöver stärkas

Regionen anser att det är mycket viktigt att informationsdelningen mellan huvudmännen stärks. Patienten ska äga sin egen journal och de aktörer som behöver dokumentera i journalen ska tillåtas göra det för att skapa en patientsäker och behovsanpassad vård.

Utredning om utlämnande av uppgifter från hälso- och sjukvården till barn och vårdnadshavare

Regionen anser att det på ett enkelt sätt bör vara möjligt för föräldrar att ta del av journaluppgifter om sina barn, även efter att barnet fyllt 16 år. Detta

är särskilt viktigt för föräldrar till barn med psykisk ohälsa/sjukdom eller funktionsnedsättning.

Större statligt ansvar för nationell digital infrastruktur

Regionen ser positivt på ett större statligt ansvar, särskilt viktigt inom den kommunala hälso- och sjukvården och omsorgen där det också är angeläget att standardisera användandet av termer och begrepp för bättre patientsäkerhet och förståelse.

3.2.2 Dataskyddsförordningen (sid 37)

Om utredningen bedömer det som relevant kan det efter meningens ”Avgörande för om en uppgift är en personuppgift är att uppgiften, enskilt eller i kombination med andra uppgifter, kan knytas till en levande person.” göras ett tillägg utifrån Sveriges Kommuner och Regioners (SKR) information [Omfattas uppgifter om en avlidne person av GDPR?](#): ”Uppgifter om avlidna är inte personuppgifter. De kan dock utgöra personuppgifter för nu levande personer, till exempel anhöriga, såvitt beträffar känsligare uppgifter, bland annat ärftliga sjukdomar som lett till dödsfallet eller brott som den avlidne begått”.