

Att informera patienterna om registrering

När en verksamhet registrerar i kvalitetsregister måste patienterna informeras. Skyldigheten är reglerad i patientdatalagen, kapitel sju som handlar om nationella och regionala kvalitetsregister.

[Läs om kvalitetsregister i patientdatalagen >>](#)

Informationen ska ges skriftligt och muntligt innan man för in uppgifter om en patient i ett kvalitetsregister. Man måste inte ha patientens uttryckliga samtycke för att få registrera, men den patient som inte vill bli registrerad har rätt att tacka nej. Det bör finnas rutiner för hur informationen till patienter ska ges på vårdenheten.

Förslag på rutin:

1. En affisch med information till patienter om kvalitetsregister anslås på synlig plats i väntrum, undersökningsrum och liknande lokaler.
2. Innan de första uppgifterna om en patient förs in i ett kvalitetsregister informeras patienten muntligt om sina rättigheter av personal vid vårdenheten. Information för patienter finns [här](#). För att ladda ner patientinfo ([Klicka här](#))
3. Vid informationstillfället är det också bra att ge skriftlig information med mer information och kontaktuppgifter till enheten vid eventuella frågor.

Material att ladda ner eller beställa

Könsdysforiregistret har tagit fram patientinformation som finns på registrets hemsida.

Du hittat alla nedladdningsbara dokument under [Personal](#) på hemsidan:

www.konsdysforiregistret.se

Affischer och foldrar kan också beställas i tryckt form från info@konsdysforiregistret.se