



Lättläst information om registrering i Ledprotesregistret

Vi samlar fakta om många patienter.

Då kan vi göra knäoperationer och höftoperationer bättre.

Vi på den här kliniken samlar in

uppgifter om operationer av knän och höfter.

Vid operationerna sätter man in knäproteser eller höftproteser.

Ibland gör man operationer som avlastar en skadad del av knät.

Vi samlar uppgifter om operationerna i ett register.

Det heter Ledprotesregistret.

Uppgifterna handlar om hur patienterna mår

och hur ont de har i knäna och höfterna.

Uppgifterna handlar också om hur bra de blev efter operationerna.

Vilka metoder för operationer var bäst?

Vilka höftproteser var bäst? Vilka knäproteser var bäst?

Vi kan jämföra vården på olika sjukhus.

Knäoperationer och höftoperationer har blivit bättre

i Sverige tack vare registreringen. Vi vill att de ska bli ännu bättre.

Vi vill att alla patienter ska få den bästa hjälpen.

Vi vill samla uppgifter om dig

Det är bra om det finns fakta om många patienter i registret.

Då kan vi vara mer säkra på att det vi kommer fram till är rätt.

Vi vill gärna samla uppgifter om din vård i registret.

Det förändrar inte den vård du får.

Men uppgifterna bidrar till att vården kan bli bättre i framtiden.

Det har många patienter stor nytta av.

Det är frivilligt att vara med i registret.

Om du inte vill vara med ska du säga till personalen.

Vi måste följa lagarna

När vi samlar in uppgifter till registret måste vi följa lagarna.

Lagarna heter dataskyddsförordningen och patientdatalagen.

Vi får samla uppgifter till registret för att det är bra för sjukvården och samhället.

Detta har vi uppgifterna till

Vi tar reda på vad vi behöver göra bättre.

Statistik. Till exempel kan vi se hur många patienter som blev mycket bättre av operationen.

Forskning.

Uppgifterna om dig är hemliga

Det finns lagar som säger att uppgifterna i registret är hemliga.

Bara personer som har tillstånd får se dem.

De som ger dig vård får se dem, till exempel sjuksköterskor och läkare.

Vissa personer som arbetar med registret kan också få se dem.

När man gör statistik lägger man ihop uppgifter om många patienter.

Det går inte att se vilka människor statistiken handlar om.

När uppgifter i registret inte längre behövs tas de bort.

Vi förvarar uppgifterna säkert

Vi skyddar uppgifterna så att inte obehöriga kan komma åt dem.

Vi använder flera tekniska sätt att skydda uppgifterna.

Dina rättigheter

Du har rätt att slippa att uppgifter om dig samlas in till registret.

Om du vill att någon uppgift tas bort, så tar vi bort den.

Du har rätt att få veta vad som står om dig i registret.

Om något som står om dig är fel kan du få det rättat.

Om någon uppgift om dig fattas kan vi lägga till den.

Du har rätt att få veta vilka sjuksköterskor och läkare som har kunnat läsa uppgifter om dig.

Om de som har hand om uppgifterna bryter mot lagarna kan du klaga på det.

Då ska felen rättas.

I vissa fall kan du få skadestånd, alltså pengar som ersättning.

Så får du veta mer

Här kan du läsa mer om registreringen i Ledprotesregistret på hemsidan slr.registercentrum.se. Klicka på För patienter.

Vill du prata med någon om Ledprotesregistret?

Du kan skriva brev eller ringa eller maila.

Skicka brev till: Ledprotesregistret, Registercentrum Västra Götaland,
413 45 Göteborg

Ring till: 010-441 29 31

Maila till: slr@registercentrum.se

Den som ansvarar för att vi följer lagen är Regionstyrelsen för Västra Götalandsregionen.

Där finns en person som kallas dataskyddsombud.

Dataskyddsombudet ser till att lagen följs.

Vill du kontakta dataskyddsombudet?

Maila till: koncernkontoret.dso@vgregion.se