

Hørings svar

Bruk av direkte identifiserbare helseopplysninger til utvikling og testing av behandlingsrettede helseregister

Til:

Deres ref: [Bruk av direkte identifiserbare helseopplysninger til utvikling og testing av behandlingsrettede helseregistre - ehelse](#)

Fra: Helseplattformen AS
Kontakt ved evt spørsmål: hilde.grimnes
.olsen@helseplattformen.no

Kopi:

Dato: 29.09.2023

Innhold

1	Innledning/bakgrunn.....	1
2	Om høringsinstansen.....	1
3	Generelle tilbakemeldinger.....	2
4	Innspill.....	2

1 Innledning/bakgrunn

Helseplattformen AS avgir herved sitt høringssvar med merknader ifbm «*Høring: Bruk av direkte identifiserbare helseopplysninger til utvikling og testing av behandlingsrettede helseregister*»

Saksbehandlere er:

hilde.grimnes.olsen@Helseplattformen.no

2 Om høringsinstansen

Helseplattformen er både det fellesskap, det prosjekt, som innfører en felles pasientjournaløsning for helseaktørene i Midt-Norge og den forvaltningsorganisasjon som tilbyr, forvalter og understøtter den felles pasientjournaløsning på vegne av de anvendende helsevirksomheter.

Helseplattformens mandat, eller 'oppdragsbrev', kan oppsummeres i følgende;

- Regjeringen har besluttet at Helseplattformen skal gjennomføres som et regionalt utprøvningsprogram for det anbefalte nasjonale målbildet «*En innbygger – én journal*».
- Helseplattformen skal gi økt kvalitet i pasientbehandling, bedre pasientsikkerhet, mer brukervennlige systemer og dermed sette helsepersonell i stand til å utføre sine oppgaver på en bedre og mer effektiv måte.

Myndighetenes oppfølging av Helseplattformens arbeid mot målbildet er bl.a. regulert i samarbeidsavtale mellom Direktoratet for e-helse, Norsk helsenett SF, Helse Midt-Norge RHF og Helseplattformen AS.

Det overordnede målet med samarbeidet er å:

- bidra til arbeidet med Helseplattformen som en regional utprøving av det nasjonale målbildet én innbygger – én journal
- bidra til realisering av målbildet én innbygger – én journal og nasjonal e-helsestrategi. Gjennom Helseplattformen bygger partene kompetanse og erfaring som er viktig i det videre arbeidet med nasjonale målbildet og nasjonal e-helsestrategi

3 Generelle tilbakemeldinger

Retningslinjen er et godt og grundig dokument, som beskriver forskjellene på utvikling, testing og produksjon på en god måte

Informasjonen er tydelig og bør være forståelig for personer som ikke jobber med dette til daglig.

Retningslinjen er nyttig ved etablering av rutiner og prosedyrer for bruk av helseopplysninger i test og utvikling. Den gir tydelige råd om hva som må vurderes og dokumenteres.

4 Innspill

Det kan tydeliggjøres i dokumentet hvilken hjemmel virksomheten har til å nekte pasienter innsyn i data i utviklings- og testsystem, for eksempel ved å legge til at innsyn i lagrede helsedata i utviklings- og testsystem følger samme retningslinjer som innsyn i helseregistre.

I kapittel 3.3 påpekes at helsevirksomheten som er dataansvarlig for utviklingen eller testingen, bør utpeke en ressurs som har det operative ansvaret for ivaretagelse av informasjonssikkerhet og personvern under hele utviklings- og testfasen. Dette er et nyttig forslag og vil bidra til at denne rollen tydeliggjøres og at virksomhetene forpliktes til på en mer systematisk måte å ivareta dette.

Likedan løfter kapittel 3.5 Testplan behovet for å knytte testaktiviteter til virksomhetens eksisterende rammeverk for endringsledelse (Change management), som vil bidra til økt bevissthet rundt slik påvirkning.

Kapittel 4.3 presiserer at behandlingsprotokoll må dekke utviklings og test, i tillegg til produksjonssystemer. Dette er en viktig påminnelse.

Helseplattformen har ingen konkrete innspill til spørsmålene Direktoratet ber om særlig innspill på.