Enligt sändlista

# Social- och hälsovårdsministeriets förordning om kvalitetsregister vid Institutet för hälsa och välfärd

Social- och hälsovårdsministeriet ber om ert utlåtande om det bifogade utkastet till förordning av social- och hälsovårdsministeriet om kvalitetsregister vid Institutet för hälsa och välfärd. I förordningen finns en förteckning över de kvalitetsregister som enligt förslaget ska omfattas av Institutet för hälsa och välfärds registeransvar.

Social- och hälsovårdsministeriet har berett utkastet till förordning utifrån de ändringar i lagen om Institutet för hälsa och välfärd (668/2008) som trädde i kraft den 1 maj 2019. I lagändringarna föreskrevs det att Institutet för hälsa och välfärds lagstadgade uppgift är att föra ett kvalitetsregister inom hälso- och sjukvården. Enligt 5 i § 3 mom. i lagen utfärdas det genom förordning av social- och hälsovårdsministeriet bestämmelser om vilka kvalitetsregister som omfattas av Institutet för hälsa och välfärds registeransvar. Den föreslagna förordningen blir den första författning som utfärdats med stöd av detta bemyndigande. Institutet för hälsa och välfärd meddelar föreskrifter om datastrukturer och datainnehåll i sina kvalitetsregister.

Inom ramen för ett pilotprojekt 2018–2020 har Institutet för hälsa och välfärd tillsammans med servicesystemet inom social- och hälsovården och andra intressentgrupper utvecklat nationella kvalitetsregister som gäller klient- och patientgrupper. Utvecklingsarbetet fortsätter 2021 med stöd av tilläggsanslag. Institutet för hälsa och välfärds intressen vid samordningen av data om kvalitet och effektivitet är rätten att få uppgifter av olika tjänsteproducenter och andra organisationer, sammanställa personuppgifter från olika informationskällor och slå fast det enhetliga datainnehåll och de enhetliga datastrukturer som ska samlas in.

I utkastet till förordning anges tio kvalitetsregister som gäller olika kundgrupper och som är i olika utvecklingsfaser. Registren gäller hjärninfarkter, diabetes, hiv, njursjukdomar, psykoser, ryggsjukdomar, mun- och tandsjukdomar, hjärtsjukdomar, intensivvård och inflammatoriska ledsjukdomar. Vid valet av register har man särskilt riktat in sig på dels folksjukdomar som berör många personer, dels kundgrupper för vilka det vid bedömningen av kvaliteten på och effektiviteten inom vården och servicen medför särskild nytta att samköra uppgifter från olika källor. Dessutom har man beaktat tillgången till strukturell information och också till en del omständigheter som gäller dataskydd. I bakgrundspromemorian ingår en omfattande genomgång av motiveringen både ur ett allmänt perspektiv och utifrån registerspecifika motiveringar. När det gäller socialvården måste man ännu vänta på att det i framtiden ska vara möjligt att få heltäckande strukturell information på nationell nivå. Det bör beaktas att uppgifter om kvalitet och effektivitet samlas in och analyseras också på annat sätt än i de kvalitetsregister som nu anges i förordningen.

Det är klart att betydligt fler potentiella och mycket utvecklade kvalitetsregister kunde omfattas av Institutet för hälsa och välfärds registeransvar än det i början av verksamheten är möjligt att utfärda bestämmelser om genom förordning, med beaktande av de resurser som står till förfogande.

**Social- och hälsovårdsministeriet ber om ert fritt formulerade utlåtande om förslaget till förordning.**

Framför allt önskas synpunkter på följande frågor:

Är nationella kvalitetsregister som omfattas av Institutet för hälsa och välfärds registeransvar motiverade och vilka fördelar eller problem är förenade med registren?

Är det motiverat att de kundgruppsspecifika register som nämns i utkastet till förordning omfattas av Institutet för hälsa och välfärds registeransvar eller borde urvalet vara ett annat? Motiveringar och synpunkter?

**Vi ber er lämna utlåtandena till social- och hälsovårdsministeriet senast den 30 juni 2021 och i första hand via lausuntopalvelu.fi.**

<https://www.lausuntopalvelu.fi/FI/Proposal/Participation?proposalId=fdf565dd-25bb-440f-92d5-fbb36a11768c&proposalLanguage=9ff64fe9-04da-4471-9f0c-3f2016e71b4f>

Ytterligare upplysningar ges av Sirkku Pikkujämsä, medicinalråd, tfn 0295163014, och Joni Komulainen, regeringsråd, tfn 0295163453**.**

Avdelningschef Satu Koskela

Regeringsråd Joni Komulainen

|  |  |
| --- | --- |
|   |   |
| BILAGOR  | Utkast till social- och hälsovårdsministeriets förordning om kvalitetsregister vid Institutet för hälsa och välfärd. 10.5.2021 |
|    |  |
| SÄNDLISTA  |   |

Finansministeriet

Kommunerna

Sjukvårdsdistrikten

Institutet för hälsa och välfärd

Regionförvaltningsverken

Tillstånds- och tillsynsverket för social- och hälsovården

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet (Fimea)

Arbetshälsoinstitutet

Finlands Kommunförbund rf

Suomalainen Lääkäriseura Duodecim (och för vidarebefordran till föreningar inom specialområden)

SOSTE Finlands social och hälsa rf (och för vidarebefordran till medlemsorganisationerna)

Finlands Patientförbund rf

Suomen Lääkäriliitto – Finlands Läkarförbund ry

Suomen Hammaslääkäriliitto - Finlands Tandläkarförbund ry

Tehy rf

Finlands närvårdar- och primärskötarförbund SuPer rf

Talentia ry

Lääketeollisuus ry

Hyvinvointiala HALI ry

Läkarföretagen rf

Terveysteknologia ry

FÖR KÄNNEDOM

Familje- och omsorgsminister Krista Kiuru

Statssekreterare Eila Mäkipää

Specialmedarbetare Laura Lindeberg

Specialmedarbetare Sampo Varjonen

Specialmedarbetare Timo Lehtinen