

# Vanliga frågor om hälsodata - juristerna ger svar

Per Bergstrand, Vetenskapsrådet

Helena Carrick, Kliniska Studier Sverige - Gothia Forum

Lena Jönsson, Region Dalarna

# Budskap

- Patientinformation som dokumenterats för vård måste **lämnas ut** för att kunna användas i forskning. Utlämning är en regelstyrd process med utpekade roller. Alla regioner har rutiner för hur utlämning går till. Be om hjälp om du inte vet hur du ska göra. Genom Kliniska Studier Sverige kommer du i kontakt med din region.
- När det gäller **anonymisering, aidentifiering, pseudonymisering, kodning** etc. Var noga med uttrycken. Om ni är osäkra på vad motparten menar, fråga istället för att utgå från något. Viktigt att komma ihåg är att om en individ går att identifiera, även om det är svårt, ser regelverket helt annorlunda ut än om en identifiering är helt omöjlig.
- Utlämning av kontaktuppgifter till en **grupp patienter för rekrytering** är **komplicerat**. I många fall kan den region som behandlar patienterna istället stå för kontakt och erbjudande inom ramen för den vanliga vårdkontakten. Om ni ändå har för avsikt att sköta rekrytering själva, beskriv hela processen i ansökan om etikprövning

# Länkar

- [Kliniska Studier Sverige](#)  
Samlingsplats för nationellt samarbete mellan Sveriges sjukvårdsregioner kring forskning
- [Rapport: Åtkomst till hälsodata för forskningsändamål.pdf](#)  
([kliniskastudier.se](#))  
Översikt över möjligheter till tillgång till hälsodata för ändamålet forskning
- [Feasibility Sweden \(kliniskastudier.se\)](#)  
En väg in för snabba svar kring studieförfrågningar