

Samhandling mellom HEMIT, Servicemiljøet i regionene og Fagsenter for pasientrapporterte data i etablering av elektronisk datafangst for Nasjonale medisinske kvalitetsregister

Kriterier for å ta i bruk elektroniske løsninger for innhenting av PROM data

- Avtalt med IKT i regionen at de har kapasitet til sin del av jobben
- Elektronisk datafangstløsning for det aktuelle register er drøftet i det Regionale servicemiljøet
- Registeret har meldt sitt behov til Fagsenter for pasientrapporterte data
- Registeret har valgt validerte, standardiserte skjema tilpasset pasientpopulasjonen

Mulige tilleggskriterier:

- Register med mange digitalt aktive brukere
- Register med store pasientgrupper prioriteres

Informasjon som må være innhentet og besluttet før HEMIT kan opprette elektronisk datafangstløsning

- Hvilke pasienter i registeret skal ha hvilken oppfølging:
 - Er det flere populasjoner? (eks over og under 18 år?)
 - Skal alle pasientene i registeret ha PROMS?
- Hvilken informasjon skal gis om registeret i meldingen til pasienten?
- Hva skal stå i «disclaimer»?
- Når skal oppfølging skje (måletidspunkt)?
- Hvilke frister skal det være på utfylling (tidsvindu)?
- Hvor lang tid skal det gå før purring?
- Hvordan skal manglende svar håndteres?
- Er det bruk av generisk skjema som allerede ligger inne i skjemabanken?
- Er skjema lisensiert? Dersom ja, har man i så fall avtale med rettighetshaverne?
- Har skjemaet krav til utforming (lay-out)? Kreves godkjenning av denne? Finnes det eventuelt en godkjent versjon?
- Hvis det er PREM data som skal samles inn - skal data samles inn lokalt eller nasjonalt?
- Hvem skal ha tilgang til disse PREM-data?

Fagsenter for pasientrapporterte data vil inneha en koordinerende rolle i dette arbeidet. Prioritering knyttet til økonomi skjer i regionene.