



DET KONGELIGE BARNE-, LIKESTILLINGS-  
OG INKLUDERINGSDEPARTEMENT

Helse- og omsorgsdepartementet  
Postboks 8011 Dep  
0030 OSLO

Deres ref

Vår ref  
13/503-

Dato  
15.04.2013

### Høring - Forslag til forskrift om nasjonal kjernejournal

Det vises til brev datert 25. januar 2013 om ovennevnte sak. Barne-, likestillings- og inkluderingsdepartementet (BLD) har følgende merknader:

Punkt 4.4 og 4.8 omtales lagring av informasjon om pasientens kontakt med helsetjenesten. Det står i 4.4. at: "kjernejournalen skal inneholde opplysninger om pasientens kontakt med spesialisthelsetjenesten og *kommunal* helse- og omsorgstjeneste", og i 4.8 refereres det til "*fylkeskommunal* tannhelsetjeneste" (våre uthevinger). Vi antar at meningen må være at det skal gis opplysninger om kontakter med helsetjenesteytere som er viktige for den enkelte pasient. Man bør derfor velge formuleringer som ikke ekskluderer private tjenesteytere som ikke har noe ansettelses- eller avtaleforhold til den offentlige helsetjenesten. Vi går ut fra at kjernejournalen også skal inneholde informasjon fra slike tjenesteytere, og at de ved behov kan hente ut opplysninger de trenger.

I § 11 står det at "Opplysninger om den registrerte kan ikke utleveres fra den nasjonale kjernejournalen til arbeidsgivere, forsikringsselskap eller påtalemyndigheten selv om den registrerte samtykker". I punkt. 3.6 (side 12, 1. avsnitt) står det at "forbudet mot utlevering skal sikre at helseopplysninger fra nasjonal kjernejournal ikke benyttes til formål som ligger utenfor helsetjenesten eller helseforvaltningen, og skal hindre at den registrerte utsettes for press fra en tredjepart til at opplysningene utleveres".

Imidlertid står det etterpå at "Det ligger imidlertid ingen begrensning i den enkeltes adgang til innsyn i egne opplysninger." Det fremgår ikke av høringsnotatet hvordan pasientene skal kunne sikres mot press fra tredjepart om å gi innsyn i de opplysningene

som pasientene selv har adgang til å hente ut.

I punkt 8.3.1 legges det opp til at pasienten selv får varsel om ”oppslag” i kjernejournalen, for å kunne se om uvedkommende har hatt tilgang til den. Varsel per SMS eller e-post lanseres som varslingsmetode. Vi ber om at også varsel i vanlig brevpost vurderes. Det er fortsatt pasienter, særlig i den aldergruppen som har hyppigst kontakt med helsetjenestene, som ikke bruker SMS og e-post.

Vi ber om at databehandlingsansvarlig (Helsedirektoratet) får et klart ansvar for å sikre god informasjon om rettigheter og plikter knyttet til kjernejournalen. Vi foreslår at det tas inn en bestemmelse i forskriften om det.

Vi minner i denne omgang også om at kravet om universell utforming må etterleves. Da både for de elektroniske løsningene, og ved at det lages alternative løsninger for de som trenger det, jf. diskriminerings- og tilgjengelighetsloven 9 og 11, kommende forskrift om universell utforming av IKT-løsninger og Regjeringens digitaliseringsprogram. Kravet om universell utforming gjelder også for informasjon om rettigheter og plikter.

Med hilsen

Erik Blom-Dahl(e.f.)  
ekspedisjonssjef

Anders Uldal  
førstekonsulent

*Dokumentet er godkjent elektronisk, og har derfor ikke håndskrevet signatur.*