

Helse- og omsorgsdepartementet  
Postboks 8011 Dep  
0030 OSLO

Deres ref.:  
Vår ref.: 20/19721-2  
Saksbehandler: Kari Steig  
Dato: 18.06.2020

## **HelseDirektoratets innspill til høring - Forslag til endringer i MSIS-forskriften for å lagre negative prøvesvar i MSIS og viderefremming av covid-19-relaterte prøvesvar til helsepersonell og innbyggere.**

HelseDirektoratet takker for muligheten til å gi innspill på denne høringen og støtter i all hovedsak forslagene til endringer. HelseDirektoratet deler oppfatning til departementet om viktigheten av å kunne se covid-19 sykdom i sammenheng med andre relaterte sykdommer og støtter at både negative og positive covid-19 relaterte prøveresultat, kan lagres i MSIS-registeret.

### **Begrensinger i kjernejournal og helsenorge plattformen**

Visning i kjernejournal kan ikke erstatte at rekvirent får prøveresultatene også til seg. Pasienter kan reservere seg mot kjernejournal, og ikke alle personer har kjernejournal f.eks. kode 6 og 7 pasienter. Følgelig må visning i kjernejournal kun være i tillegg til den ordinære tilbakemeldingen om prøveresultater til rekvirent. Heller ikke annet helsepersonell kan legge til grunn at oppslag i kjernejournal vil være dekkende for samtlige pasienters covid-19-status.

Det er ikke alle pasienter som har tilgang til helsenorgeplattformen for å kunne sjekke egen status. Enten fordi de ikke er digitale brukere eller fordi de ikke har muligheter til å opprette en bruker og gjøre en sikker innlogging. Dette er typisk personer uten norsk fødselsnummer eller D-nummer som f.eks. turister. En innsynsløsning via helsenorgeplattformen kan følgelig ikke erstatte direkte beskjed til pasient ved positivt prøveresultat.

Departementet har fastslått at både negative og positive prøvesvar om SARS CoV-2 er å anse som kritisk informasjon jf. kjernejournalforskriften § 4 første ledd nr. 5 bokstav d). Det fremkommer ikke hvorvidt de andre "Covid-19 relaterte sykdommene" også kan anses som "kritisk informasjon".

### **Annet/Øvrig**

Det fremkommer ikke om det er planlegges å gi forskriften tilbakevirkende kraft eller ikke og om allerede innsamlede helseopplysninger skal inngå i løsningen. HelseDirektoratet forutsetter derfor at dette gir kun hjemmel for fram i tid for FHI å samle inn disse helseopplysningene.

#### **HelseDirektoratet**

Avdeling helserett og bioteknologi

Kari Steig, tlf.: +4799168073

Postboks 220 Skøyen, 0213 OSLO • Besøksadresse: Vitaminveien 4, Oslo • Tlf.: (+47) 47 47 20 20

Org.nr.: 983 544 622 • [postmottak@helsedir.no](mailto:postmottak@helsedir.no) • [www.helsedirektoratet.no](http://www.helsedirektoratet.no)

Det er en uklarhet i høringsnotatet knyttet opp mot hjemmel for å oppbevare negative prøveresultat. På høringsnotatet s. 8 fjerde avsnitt, kan det synes som om forslaget hjemler oppbevaring av negative prøvesvar fra alle sykdommer som faller inn under gruppe A, mens i utkast til forskriftsendringer, fremkommer det at forslaget er begrenset til Covid-19 relaterte prøvesvar. Helsedirektoratet forholder seg til utkast til forskriftsendring hvor begrensningen fremkommer og at det ved en inkurie ikke har kommet med også i høringsnotatet.

Det fremkommer av forslag til § 1-2, at MSIS-registeret kan inneholde positive og negative prøvesvar. En tilsvarende presisering er ikke foreslått i § 1-7. § 1-7 regulerer hvilke opplysninger som MSIS-registeret kan inneholde og forutsetningen er at det er helseopplysninger om personer som "har eller har hatt smittsom sykdom" (...). Selv om forslaget til endringene i § 1-7 viser til § 1-2, stiller vi spørsmålsteget ved om det ikke bør presiseres i § 1-7 at dette omfatter både positive og negative prøvesvar.

Vennlig hilsen

Bjørn Guldvog e.f.  
direktør

Johan Georg Røstad Torgersen  
direktør

*Dokumentet er godkjent elektronisk*