



2022-10-20

Mallar – information till patienter om deltagande i kvalitetsregister – anpassade till GDPR

Innan personuppgifter registreras i ett regionalt eller nationellt kvalitetsregister ska den enskilde få information om personuppgiftsbehandlingen. Det är en skyldighet för både rapporterande vårdgivare (lokalt personuppgiftsansvarig) och den myndighet som ansvarar för kvalitetsregistret (centralt personuppgiftsansvarig), som regel en regionstyrelse. Informationen ska lämnas till enskilda innan de registreras i ett kvalitetsregister. Normalt faller skyldigheten i första hand på de vårdgivare som rapporterar till ett kvalitetsregister.

Inledning

Informationsskyldigheten för kvalitetsregister framgår av både patientdatalagen (2008:355) och EU:s dataskyddsförordning. Dataskyddsförordningen, som gäller som lag i Sverige och andra medlemsländer inom EU fr.o.m. 25 maj 2018, skärper kraven på information till enskilda fysiska personer (registrerade) vars personuppgifter behandlas av personuppgiftsansvariga, t.ex. vårdgivare som rapporterar till kvalitetsregister samt regioner som ansvarar för ett eller flera kvalitetsregister. Är informationsskyldigheten inte uppfylld är behandlingen av personuppgifter i ett kvalitetsregister inte tillåten.

Om personuppgifter som rör en registrerad person samlas in från den registrerade, ska den personuppgiftsansvarige enligt dataskyddsförordningen lämna information ”när personuppgifterna erhålls” (art. 13.1). Informationen ska tillhandahållas ”skriftligt, eller i någon annan form, inbegripet, när så är lämpligt, i elektronisk form” (art. 12.1). Om den personuppgiftsansvarige avser att behandla personuppgifter för ett annat ändamål än det för vilket uppgifterna insamlades, t.ex. forskning, bör denne före ytterligare behandling informera den registrerade om detta andra syfte och lämna annan nödvändig information (skäl 61). Personuppgiftsansvarig ska dessutom kunna ”visa” att man har iakttagit förordningens bestämmelser (art. 24.1), bl.a. informationsskyldigheten.

Om det inte är möjligt att lämna informationen innan personuppgiftsbehandlingen påbörjas, ska den lämnas så snart som möjligt därefter (7 kap. 3 § patientdatalagen). Situationen kan uppstå om patienten vårdas akut och uppgifter från vårdtillfället registreras av vårdgivare i ett



NATIONELLA KVALITETSREGISTER

kvalitetsregister. Patienten kan vara medvetlös både vid vårdtillfället och rapporteringstillfället. En rekommenderad rutin i dessa situationer är att vårdgivare ger patienten information om behandlingen av personuppgifter i ett kvalitetsregister vid utskrivning i form av en informationsfolder.

Vårdgivare är lokalt personuppgiftsansvariga (LPUA) för sin behandling av personuppgifter i ett kvalitetsregister och har därmed en informationsskyldighet enligt både patientdatalagen och dataskyddsförordningen. Vårdgivare rekommenderas att uppfylla dataskyddsförordningens krav på informationsskyldigheten genom att tillhanda informationen i en kallelse till vårdbesök eller i annan skriftlig kommunikation med patienten. Med stöd av en journalförd kopia av kallelsen (motsvarande) kan vårdgivaren ”visa” att patienten fått information om behandlingen av personuppgifter i ett kvalitetsregister.

Är kallelsen (motsvarande) skriftlig och skickas med brev kan den innehålla en kort information om personuppgiftsbehandlingen i det specifika kvalitetsregister där patientens uppgifter registreras samt en hänvisning till antingen vårdgivarens eller aktuellt registers hemsida där en fullständig information finns om personuppgiftsbehandlingen alternativt en adress där den fördjupade informationen kan beställas inför vårdbesöket. Vårdgivare ska också vara beredd att lämna fullständig information vid vårdbesöket på den registrerades begäran, t.ex. i ett informationsblad.

Skickas kallelse till eller påminnelse om vårdbesök per sms till patienten rekommenderas att också det innehåller en kort information om behandlingen av personuppgifter i kvalitetsregister och en länk till vårdgivarens hemsida eller kvalitetsregister.se med allmän information om kvalitetsregister och enskildas rättigheter.

Vårdgivare avråds från att använda en länk i sms till information om ett specifikt kvalitetsregister där uppgifter om patientens hälsotillstånd registreras. Sådan länkad information kan röja individens diagnos eller sjukdom. Enligt Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd (HSLF-FS 2016:40) om journalföring och behandling av personuppgifter i hälso- och sjukvården förutsätter påminnelser och kallelser i klartext över öppna nät att patienten bl.a. samtyckt till förfarandet och att sådana kallelser och påminnelser inte avslöjar detaljer om patientens hälsotillstånd eller andra personliga förhållanden (3 kap. 17 §). Kallelse per sms torde kräva som kompletterande rutin – för att uppfylla informationsskyldigheten – att patienten vid första besök hos vårdgivaren alltid får en informationsfolder om det specifika kvalitetsregister som dennes uppgifter rapporteras till. Överlämnande av sådan information ska dokumenteras i patientjournalen.



NATIONELLA KVALITETSREGISTER

Om rapporterande vårdgivare uppfyller sin informationsplikt korrekt, dvs. ”skriftligen” till den registrerade och senast vid tidpunkten då uppgifterna samlas in, behöver enligt dataskyddsförordningen den centralt personuppgiftsansvariga myndigheten (CPUA) för ett eller flera kvalitetsregister, normalt en regionstyrelse, inte uppfylla sin informationsplikt eftersom den registrerade redan förfogar över informationen (art. 14.5 i dataskyddsförordningen). Det är dock lämpligt att presentera fullständig information om personuppgiftsbehandlingen på kvalitetsregistrets hemsida till vilken vårdgivare kan hänvisa den enskilde om vårdgivaren saknar en egen hemsida med information eller om patienter söker efter eller begär information (art. 13 i dataskyddsförordningen).

Informationen ska vara utformad ”i en koncis, klar och tydlig, begriplig och lätt tillgänglig form, med användning av klart och tydligt språk, i synnerhet för information som är särskilt riktad till barn” (art. 12.1 i dataskyddsförordningen). När det gäller patienter som inte talar svenska bör vårdgivare se till att någon översätter informationen eller att det finns skriftliga informationsblanketter på flera språk som tagits fram av CPUA-myndigheten, rapporterande vårdgivare och styrgrupp tillsammans.

En av de saker LPUA och CPUA ska informera om är vilka rättigheter som den registrerade förfogar över, t.ex. rätten till rättelse av uppgifter och registerutdrag. Eftersom kvalitetsregister innehåller känsliga personuppgifter om hälsa, och ett utlämnande till felaktig mottagare eller en rättelse av annan patients uppgifter kan utgöra ett brott mot sekretess- och tystnadspliktsbestämmelser eller dataskyddsförordningen, bör LPUA respektive CPUA göra en kontroll på lämpligt sätt av identiteten hos den som begär en rättighet. Vid försändelse av registerutdrag är det lämpligt att använda sig av rekommenderat brev och överlåta kontrollen av mottagarens identitet på postombudet.

Bifogat finns flera mallar som innehåller dels fullständig information enligt patientdatalagen och dataskyddsförordningen om behandling av personuppgifter i regionala och nationella kvalitetsregister, dels en kortare information med hänvisning till fullständig information. Mallen för fullständig informationen kan användas på ett kvalitetsregisters eller en rapporterande vårdgivares hemsida och i affischer. Informationen lämpar sig även för foldrar som bifogas en skriftlig kallelse till vårdbesök.

Närmast berörda företrädare för CPUA-myndigheten är registerstyrgrupper och registerhållare för kvalitetsregister. Dessa rekommenderas i samverkan med regionala registercentrum och regionala cancercentrum (RCO) att



NATIONELLA KVALITETSREGISTER

aktivt stödja rapporterande vårdgivare med underlag för att de ska kunna ge korrekt information om bl.a. registrets ändamål.

Stödfunktionen för nationella kvalitetsregister, SKR



Mall vårdgivare – fullständig information

Information till patienter om [ange kvalitetsregistrets namn]

Det Nationella kvalitetsregistret [skriv registrets namn samt redogör kort för registrets syfte].

För att utveckla och säkra kvaliteten inom [ange diagnos eller disciplin, t.ex. öroncancervården] vill [ange vårdgivare] rapportera uppgifter om dig till [ange registrets namn]. Centralt personuppgiftsansvarig myndighet för [ange registrets namn] är [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”]. [Ange vårdgivare] är personuppgiftsansvarig för hanteringen i samband med att uppgifter om dig samlas in och lämnas ut till [ange registrets namn].

Du bidrar till en bättre vård

Genom att vara med i [ange registrets namn] bidrar du till att förbättra xxx-vården. Deltagandet i registret är frivilligt och påverkar inte den vård du får. Uppgifterna används för att jämföra xxx-vården mellan olika sjukhus och vårdgivare runt om i landet. Resultaten använder vi sedan i vårt förbättringsarbete. Kvalitetsregistret bidrar till ny kunskap om hur vi ska behandla [ange diagnos, sjukdom] och ju fler som deltar, desto statistiskt säkrare blir resultaten.

Uppgifter som registreras

För att utveckla och säkra xxx-vårdens kvalitet vill vi registrera uppgifter om ditt personnummer, dina vårdkontakter med oss, din diagnos, din behandling, dina provresultat [ange ytterligare uppgifter som registreras].

Sökbegrepp

Vi och [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”] använder förutom ditt personnummer olika sökbegrepp för att hitta och sammanställa uppgifter. Följande sökbegrepp används: [ange sökbegrepp].

Rättslig grund

Alla som behandlar personuppgifter måste stödja sig på en rättslig grund. [Ange vårdgivare] och [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”] får samla in och registrera uppgifter i [ange registrets namn] för att det anses utgöra en nödvändig uppgift av allmänt intresse i samhället (art. 6.1 e). Vi får också behandla uppgifter om hälsa i registret för att det är nödvändigt av skäl som hör samman med yrkesmedicin och tillhandahållande av hälso- och sjukvård (art. 9.2 h). Vår personal, liksom personal hos [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region



NATIONELLA KVALITETSREGISTER

Uppsala”], omfattas dessutom av en lagstadgad tystnadsplikt (art. 9.3). Det ska också finnas enligt dataskyddsförordningen rättsligt stöd i svensk lagstiftning när man behandlar personuppgifter i kvalitetsregister. Sådana bestämmelser finns i 7 kap. patientdatalagen (2008:355).

Så hanteras dina uppgifter

Uppgifter om dig samlas in från din patientjournal, från dig själv och från [ange tredje partskälla, om tillämpligt]. Dina uppgifter i kvalitetsregistret får bara användas för att utveckla och säkra [ange diagnos eller disciplin, t.ex. öroncancervårdens] kvalitet, framställa statistik samt för forskning inom hälso- och sjukvården. Uppgifterna får även, efter sekretessprövning, lämnas ut till någon som ska använda uppgifterna för något av dessa tre ändamål. Om en uppgift får lämnas ut från [ange kvalitetsregistrets namn] kan det ske elektroniskt.

Sekretess

Dina uppgifter i kvalitetsregistret skyddas av hälso- och sjukvårdssekretessen i offentlighets- och sekretesslagen (2009:400). Det innebär som huvudregel att uppgifter om dig bara får lämnas ut från [ange kvalitetsregistrets namn] om det står klart att varken du eller någon närstående till dig lider men om uppgiften lämnas ut.

Säkerhet

Dina uppgifter i [ange registrets namn] skyddas mot obehöriga. Det finns särskilda krav på säkerhetsåtgärder som bl.a. innebär att bara den som har behov av dina uppgifter får ha tillgång till dem, att det ska kontrolleras att ingen obehörig tagit del av uppgifter, att dina uppgifter ska skyddas genom kryptering samt att inloggning för att ta del av uppgifter bara får ske på ett säkert sätt.

Åtkomst

Som inrapporterande vårdgivare har behörig personal hos [ange rapporterande vårdgivares namn] direktåtkomst till de uppgifter vi rapporterat till [ange registrets namn]. Ingen annan vårdgivare har direktåtkomst till dessa uppgifter. Som ansvarig för registret kan behörig personal hos [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”] också ta del av uppgifter om dig.

Lagringstid och gallring

Dina uppgifter tas enligt 7 kap. 10 § patientdatalagen bort när de inte längre behövs för att utveckla och säkra xxx-vårdens kvalitet. (Alt. Efter beslut av



arkivmyndigheten i [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”], sparas dina uppgifter tills vidare för att användas för historiska, statistiska eller vetenskapliga ändamål.)

Dina rättigheter

- Du har rätt att slippa att dina personuppgifter registreras i [ange registrets namn).
- Du har när som helst också rätt att få uppgifter om dig själv raderade i registret.
- Du har rätt att få bekräftelse på huruvida personuppgifter som rör dig håller på att behandlas av [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”] och i så fall få en kopia kostnadsfritt på personuppgifterna.
- Du har också rätt att få personuppgifterna i elektroniskt format som är allmänt erkänt, om du inte begär något annat. Mer information om hur du begär tillgång till dina uppgifter och hur de lämnas ut finns här [ange länk].
- Du har rätt att få personuppgifter om dig som är felaktiga rättade och att komplettera ofullständiga personuppgifter.
- Du har rätt att kräva att behandlingen av dina uppgifter begränsas om:
 - du anser att personuppgifterna inte är korrekta och under en tid som ger [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”] möjlighet att kontrollera om personuppgifterna är korrekta.
 - du anser att behandlingen är olaglig och motsätter dig att personuppgifterna raderas och i stället begär en begränsning av deras användning.
 - i en situation då [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”] inte längre behöver personuppgifterna för ändamålen med behandlingen (se ovan) men du anser att du behöver dem för att kunna fastställa, göra gällande eller försvara rättsliga anspråk.
- Du har rätt att få information om vilken vårdenhet och vid vilken tidpunkt någon haft åtkomst till dina uppgifter.
- Du har rätt till skadestånd om personuppgifterna hanteras i strid med dataskyddsförordningen eller patientdatalagen.
- Du har rätt att inte ett klagomål till tillsynsmyndigheten



Kontaktuppgifter

Om du vill ha mer information om [ange registrets namn], få tillgång till Dina uppgifter, begära rättelse eller begränsning: [ange postadress, e-post till organisationsbrevlåda eller ansvarig handläggare och tfn till ansvarig handläggare alt. växel].

Om du vill du att dina uppgifter ska tas bort ur [ange registrets namn]: [ange postadress, e-post till organisationsbrevlåda eller ansvarig handläggare och tfn till ansvarig handläggare alt. växel].

Om du vill ha information om den åtkomst som skett till dina uppgifter: [ange postadress, e-post till organisationsbrevlåda eller ansvarig handläggare och tfn till ansvarig handläggare alt. växel].

Om du vill du kontakta Dataskyddsombudet hos [ange vårdgivarens namn] eller hos [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”]:

- Dataskyddsombudet hos [ange vårdgivarens namn]: [ange postadress, e-post till Dataskyddsombudets e-post eller annan ansvarig administratör och tfn till växel].
- Dataskyddsombudet hos [ange CPUA-myndighet]: [ange postadress, e-post till Dataskyddsombudets e-post eller annan ansvarig administratör och tfn till växel].

Du kan också läsa mer om kvalitetsregister på www.kvalitetsregister.se



Mall centralt personuppgiftsansvarig – fullständig information

Information till patienter om [ange kvalitetsregistrets namn]

Det Nationella kvalitetsregistret [skriv registrets namn samt redogör kort för registrets syfte].

För att utveckla och säkra kvaliteten inom [ange diagnos eller disciplin, t.ex. öroncancervården] rapporterar Din vårdgivare uppgifter om dig till [ange registrets namn]. Centralt personuppgiftsansvarig myndighet för [ange registrets namn] är [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”]. Rapportrande vårdgivare är personuppgiftsansvarig för hanteringen i samband med att uppgifter om dig samlas in och lämnas ut till [ange registrets namn].

Du bidrar till en bättre vård!

Genom att vara med i [ange registrets namn] bidrar du till att förbättra xxx-vården. Deltagandet i registret är frivilligt och påverkar inte den vård du får. Uppgifterna används av vårdgivare för att jämföra xxx-vården mellan dem runt om i landet. Resultaten använder de sedan i sitt förbättringsarbete. Kvalitetsregistret bidrar till ny kunskap om hur hälso- och sjukvården ska behandla [ange diagnos, sjukdom] och ju fler som deltar, desto statistiskt säkrare blir resultaten.

Uppgifter som registreras

För att utveckla och säkra xxx-vårdens kvalitet registrerar Din vårdgivare uppgifter om ditt personnummer, dina vårdkontakter med vårdgivaren, din diagnos, din behandling, dina provresultat [ange ytterligare uppgifter som registreras]. Är du osäker på vilken vårdgivare som lämnat ut Dina uppgifter, var god kontakta oss (se nedan).

Sökbegrepp

Vi, [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”], och Din vårdgivare använder förutom ditt personnummer olika sökbegrepp för att hitta och sammanställa uppgifter. Följande sökbegrepp används: [ange sökbegrepp].

Rättslig grund

Alla som behandlar personuppgifter måste stödja sig på en rättslig grund. Din vårdgivare och vi, [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”], får behandla uppgifter i kvalitetsregister för att det anses utgöra en nödvändig uppgift av allmänt intresse i samhället (art. 6.1 e). Vi



NATIONELLA KVALITETSREGISTER

får också behandla uppgifter om hälsa i kvalitetsregister för att det är nödvändigt av skäl som hör samman med yrkesmedicin och tillhandahållande av hälso- och sjukvård (art. 9.2 h). Både personal hos Din vårdgivare, liksom personal hos [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”], omfattas även av en lagstadgad tystnadsplikt (art. 9.3). Det ska också finnas rättsligt stöd i svensk lagstiftning när man behandlar personuppgifter i kvalitetsregister. Sådana bestämmelser finns i 7 kap. patientdatalagen (2008:355).

Så hanteras Dina uppgifter

Uppgifter om Dig samlas in från din patientjournal, från dig själv och från [ange tredje partskälla, om tillämpligt]. Dina uppgifter i kvalitetsregistret får bara användas för att utveckla och säkra [ange diagnos eller disciplin, t.ex. öroncancervårdens] kvalitet, framställa statistik samt för forskning inom hälso- och sjukvården. Uppgifterna får även, efter sekretessprövning, lämnas ut till någon som ska använda uppgifterna för något av dessa tre ändamål. Om en uppgift får lämnas ut från [ange kvalitetsregistrets namn] kan det ske elektroniskt.

Sekretess

Dina uppgifter i kvalitetsregistret skyddas av hälso- och sjukvårdssekretessen i offentlighets- och sekretesslagen (2009:400). Det innebär som huvudregel att uppgifter om Dig bara får lämnas ut från [ange kvalitetsregistrets namn] om det står klart att varken du eller någon närstående till dig lider men om uppgiften lämnas ut.

Säkerhet

Dina uppgifter i [ange registrets namn] skyddas mot obehöriga. Det finns särskilda krav på säkerhetsåtgärder som bl.a. innebär att bara den som har behov av dina uppgifter får ha tillgång till dem, att det ska kontrolleras att ingen obehörig tagit del av uppgifter, att dina uppgifter ska skyddas genom kryptering samt att inloggning för att ta del av uppgifter bara får ske på ett säkert sätt.

Åtkomst

Som inrapporterande vårdgivare har behörig personal hos [ange rapporterande vårdgivares namn] direktåtkomst till de uppgifter vi rapporterat till [ange registrets namn]. Ingen annan vårdgivare har direktåtkomst till dessa uppgifter. Som ansvarig för registret kan behörig personal hos [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”] också ta del av uppgifter om dig.



Lagringstid och gallring

Dina uppgifter tas enligt 7 kap. 10 § patientdatalagen bort när de inte längre behövs för att utveckla och säkra xxx-vårdens kvalitet. (Alt. Efter beslut av arkivmyndigheten i [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”], sparas Dina uppgifter tills vidare för att användas för historiska, statistiska eller vetenskapliga ändamål.)

Dina rättigheter

- Du har rätt att slippa att dina personuppgifter registreras i [ange registrets namn).
- Du har när som helst också rätt att få uppgifter om dig själv raderade i registret.
- Du har rätt att få bekräftelse på huruvida personuppgifter som rör dig håller på att behandlas av [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”] och i så fall få en kopia kostnadsfritt på personuppgifterna. Du har också rätt att få personuppgifterna i elektroniskt format som är allmänt erkänt, om du inte begär något annat. Mer information om hur du begär tillgång till dina uppgifter och hur de lämnas ut finns här [ange länk].
- Du har rätt att få personuppgifter om dig som är felaktiga rättade och att komplettera ofullständiga personuppgifter.
- Du har rätt att kräva att behandlingen av dina uppgifter begränsas om
 - du anser att personuppgifterna inte är korrekta och under en tid som ger [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”] möjlighet att kontrollera om personuppgifterna är korrekta.
 - du anser att behandlingen är olaglig och motsätter dig att personuppgifterna raderas och i stället begär en begränsning av deras användning.
 - i en situation då [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”] inte längre behöver personuppgifterna för ändamålen med behandlingen (se ovan) men du anser att du behöver dem för att kunna fastställa, göra gällande eller försvara rättsliga anspråk.
- Du har rätt att få information om vilken vårdenhet och vid vilken tidpunkt någon haft åtkomst till dina uppgifter.
- Du har rätt till skadestånd om personuppgifterna hanteras i strid med dataskyddsförordningen eller patientdatalagen.
- Du har rätt att inte ett klagomål till tillsynsmyndigheten.



Kontaktuppgifter

Om du vill ha mer information om [ange registrets namn], få tillgång till Dina uppgifter, begära rättelse eller begränsning: [ange postadress, e-post till organisationsbrevlåda eller ansvarig handläggare och tfn till ansvarig handläggare alt. växel].

Om du vill att dina uppgifter ska tas bort ur [ange registrets namn]: [ange postadress, e-post till organisationsbrevlåda eller ansvarig handläggare och tfn till ansvarig handläggare alt. växel].

Om du vill ha information om den åtkomst som skett till dina uppgifter: [ange postadress, e-post till organisationsbrevlåda eller ansvarig handläggare och tfn till ansvarig handläggare alt. växel].

Om du vill kontakta Dataskyddsombudet hos [ange CPUA-myndighet, t.ex. ”Regionstyrelsen i Region Uppsala”]: [ange postadress, e-post till Dataskyddsombudets e-post eller annan ansvarig administratör och tfn till växel].

Du kan också läsa mer om kvalitetsregister på www.kvalitetsregister.se



Mall vårdgivare – kort information i t.ex. Kallelse (motsvarande) via brev eller sms

[Inledning – fritt val] För att förbättra kvaliteten inom hälso- och sjukvården för dig och andra med samma sjukdom samlar vi [ange vårdgivares namn] in uppgifter om dig i [ange kvalitetsregistrets eller kvalitetsregistrens namn OBS! Dock inte i påminnelse eller kallelse via sms – se Inledning]. Du har rätt att slippa bli registrerad. Du har också rätt att få dina uppgifter utplånade i registret. Kontakta i sådant fall [ange klinik eller vårdcentral eller motsvarande] eller meddela oss detta när du besöker oss. Mer information om [ange kvalitetsregistrets namn] och dina övriga rättigheter finns på [i skriftlig kallelse (motsvarande) hänvisa/länka till vårdgivarens eller kvalitetsregistrets hemsida eller en bifogad folder med fullständig information alternativt i sms hänvisa/länka till allmän/generell information om nationella kvalitetsregister på www.kvalitetsregister.se eller på annan websida].