

Information till ungdomar mellan 12 och 14 år om

Svenskt Kvalitetsregister för Rehabilitering vid Synnedsättning (SKRS)

SKRS är ett svenskt register som samlar in information för att ta reda på hur det går vid rehabilitering av nedsatt syn. Ordet rehabilitering betyder insatser till en person som har en nedsatt funktion av någon kroppsdel. Den nedsatta funktionen kan ha uppkommit genom en olycka eller sjukdom. Meningen med SKRS är att öka kunskaperna om synrehabilitering så att alla som bor i Sverige ska kunna få lika bra rehabilitering av synen. Meningen är också att utveckla behandlingar och göra det möjligt med forskning och förbättringsarbete. SKRS vill se till att "Rätt patient får rätt behandling i rätt tid av rätt behandlare".

Varför vill vi samla in uppgifter om din ögonsjukdom och din rehabilitering?

Genom att vara med i registret bidrar du till att förbättra rehabiliteringen vid nedsatt syn. Vi vill gärna samla uppgifter i registret om din ögonsjukdom och synhjälp som du får. Det förändrar inte den hjälp du får, men uppgifterna bidrar till att synhjälp kan bli bättre i framtiden.

Det är frivilligt att vara med i registret. Om du inte vill vara med behöver du bara säga det till dina föräldrar eller till personalen på din synmottagning.

Uppgifter som registreras

Du behöver inte göra några extra undersökningar utan det är bara uppgifter som redan finns som sparas i registret.

De här uppgifterna om dig kommer att sparas:

- Ditt namn, ålder, din hälsa, resultat från ögonundersökningar, om någon av dina släktingar har en ögonsjukdom och vilken synhjälp du får
- Dina föräldrar kommer också att få svara på frågor

Du har rätt att få veta vad som står om dig i registret. Om det finns uppgifter som du inte vill ska vara med så tar vi bort dem och om något som står om dig är fel, så ändrar vi det.

Finns det nackdelar med att vara med?

Nej, du behöver inte göra några extra undersökningar, och när vi ska använda informationen för att ta reda på vilka hjälpmedel du har fått så kommer vi inte att få veta att det just från dig. Det kommer att vara hemligt.

Finns det fördelar med att vara med?

Uppgifter som vi får från registret gör att vi kan förbättra synhjälp vid nedsatt syn.

Vi måste följa lagarna

När vi samlar in uppgifter till registret måste vi följa lagarna. Lagarna heter dataskyddsförordningen och patientdatalagen. Vi får samla uppgifter till registret eftersom det är bra för sjukvården och samhället.

Om du inte vill vara med längre

Om du inte vill vara med längre behöver du inte tala om varför. Det räcker med att du säger till dina föräldrar eller någon som arbetar på synmottagningen att du inte vill vara med. Då tar vi bort alla uppgifter som finns om dig.

Uppgifterna om dig är hemliga

Det finns lagar som bestämmer att uppgifterna i registret är hemliga. Bara personer som har tillstånd och som arbetar med registret får se dem. När uppgifterna i registret inte längre behövs tar vi bort dem.

Vi sparar uppgifterna säkert

Vi skyddar uppgifterna i registret på olika tekniska sätt. Om de som har hand om uppgifterna om dig bryter mot lagarna kan dina föräldrar eller de som arbetar på synmottagningen hjälpa dig att klaga på det. Då ska felen rättas till.

Frågor

Om du undrar över något kan du prata med dina föräldrar eller med de som jobbar på synmottagningen eller ögonmottagningen. Du eller dina föräldrar kan också skicka brev eller mejla till:

Svenskt kvalitetsregister för rehabilitering vid synnedsättning

RC Syd Karlskrona

Region Blekinge

371 81 Karlskrona

rcsydkarlskrona@regionblekinge.se

Den som är ansvarig för registret heter Eva Karlström.

Mejladress: eva.karlstrom@sodexo.com