

## Høringsbrev

Norsk pasientregister er den sentrale kilden til styringsinformasjon for spesialisthelsetjenesten og benyttes i tillegg til en rekke andre formål. God datakvalitet er en forutsetning for å oppfylle registerets formål og nytteverdi og Riksrevisjonen har ved flere anledninger påpekt at dårlig kvalitet på medisinsk koding gir mulighet for mange feil i helsestatistikken og har negative konsekvenser for styringen og finansieringen av spesialisthelsetjenesten. Det har også oppstått feil i besøkshistorikken i kjernejournal og i styringsinformasjon på grunn av dårlig datakvalitet på behandlingssted og tvang og ventetider er andre eksempler hvor dårlig kvalitet kan medføre feil i styringsinformasjon.

Helsedirektoratet innfører derfor strengere praksis ved rapporteringen og test og valideringstjenester som hjelp til å innfri gjeldende og kommende krav.

### Formål

Formålet med nye krav og tjenester er å bidra til bedre kvalitet ved registrering, koding og rapportering. Bedre kvalitet på innrapporterte data vil bidra til:

- å redusere rapporterende enheters arbeid med å håndtere tilbakemeldte feil
- å gi en mer effektiv produksjon av registerdata
- en bedre kvalitet på leveranser fra Helsedirektoratets registertjenester
- at pasienter finner færre feil ved innsynstjenester
- frigjøre kapasitet i våre verdikjeder til verdikjende oppgaver fremfor feilretting

Test og valideringstjenester innføres fra oktober 2019, og nye krav til rapportering for å bli med i produksjonen av registerdata innføres gradvis fra februar 2020.

De regionale helseforetak bes gi sine høringssvar innen 10. mai 2019.