



Förordning om dels fortsatt giltighet av förordningen (1993:1057) om viss uppgiftsskyldighet inom hälso- och sjukvården, dels ändring i samma förordning;

utfärdad den 29 oktober 1998.

Regeringen föreskriver i fråga om förordningen (1993:1057) om viss uppgiftsskyldighet inom hälso- och sjukvården, som gäller till utgången av år 1998¹,

dels att förordningen skall fortsätta att gälla till utgången av år 1999,
dels att 1–3, 5 och 6 §§ skall ha följande lydelse.

1 § I denna förordning finns bestämmelser om uppgiftsskyldighet enligt lagen (1998: 543) om hälsodataregister för den som bedriver verksamhet inom hälso- och sjukvården.

2 § Av lagen (1998:543) om hälsodataregister följer att de uppgifter som lämnas enligt denna förordning får användas endast för framställning av statistik, uppföljning, utvärdering och kvalitetssäkring av hälso- och sjukvård samt forskning och epidemiologiska undersökningar.

3 § Den som bedriver verksamhet inom hälso- och sjukvården skall senast den 31 maj varje år till Socialstyrelsen lämna uppgifter om de patienter som under föregående år har skrivits ut från slutna vård och om patienter som under samma tid har vårdats i öppen vård om vården tidigare vanligen meddelades i den slutna vården. Den som bedriver verksamhet inom hälso- och sjukvården skall också en gång varje år lämna uppgifter till Socialstyrelsen om de patienter som en viss dag är inskrivna för geriatrisk eller psykiatrisk slutna vård. Socialstyrelsen bestämmer vilken dag som uppgifterna skall avse.

5 §² Den som bedriver verksamhet inom hälso- och sjukvården skall till Läkemedelsverket fortlöpande lämna uppgifter om biverkningar från läkemedel och andra varor på vilka läkemedelslagen (1992:589) tillämpas. Uppgifter skall särskilt lämnas om

1. dödsfall som misstänks vara läkemedelsframkallade,
2. andra misstänkta allvarliga, nya eller oväntade biverkningar, och
3. sådana biverkningar som synes öka i frekvens.

¹ Förordningens giltighetstid senast förlängd 1996:1292.

² Senaste lydelse 1994:1519.

6 §³ För varje biverkning som avses i 5 § skall de uppgifter lämnas som får finnas registrerade enligt förordningen (1997:143) om biverkningsregister angående läkemedel.

Denna förordning träder i kraft den 1 januari 1999.

På regeringens vägnar

MARITA ULVSKOG

Marianne Jenryd
(Socialdepartementet)