



Tjänsteskrivelse

Datum

2026-08-07

Vår referens

Anna Ekendahl

Utvecklingssekreterare

anna.ekendahl@malmo.se

Remiss om Ett första steg i genomförandet av en nationell digital infrastruktur på hälsodataområdet **HVO-2026-5204**

Sammanfattning

Hälsa-, vård- och omsorgsnämnden har fått promemorian Ett första steg i genomförandet av en nationell digital infrastruktur på hälsodataområdet på remiss. Promemorian är en del i regeringens arbete med att tillgängliggöra hälsodata i hela vårdkedjan, därför lämnas förslag på tre nya lagar som syftar till det. De nya lagarna och lagändringarna föreslås träda i kraft den 1 juli 2027.

Hälsa-, vård- och omsorgsnämnden ställer sig i huvudsak positiv till förslagen.

Förslag till beslut

1. Hälsa-, vård- och omsorgsförvaltningen godkänner förvaltningens förslag till yttrande om Ett första steg i genomförandet av en nationell digital infrastruktur på hälsodataområdet.

Beslutsunderlag

- Ett första steg i genomförandet av en nationell digital infrastruktur på hälsodataområdet
- Tjänsteskrivelse HVON 2026-08-26 Remiss om genomförande av en nationell digital infrastruktur på hälsodataområdet
- Förvaltningens förslag till yttrande

Beslutsplanering

Hälsa-, vård- och omsorgsnämndens arbetsutskott 2026-08-18

Hälsa-, vård- och omsorgsnämnden 2026-08-26

Beslutet skickas till

Kommunstyrelsen



Ärendet

Hälsa-, vård- och omsorgsnämnden har fått promemorian Ett första steg i genomförandet av en nationell digital infrastruktur på hälsodataområdet på remiss. Promemorian är en del i regeringens arbete med att tillgängliggöra hälsodata i hela vårdkedjan. Förslagen i promemorian utgör ett första steg i genomförandet av en nationell digital infrastruktur på hälsodataområdet. Förslagen i promemorian innebär inte i sig en fullständig reglering av den nationella digitala infrastrukturen för hälsodata, men lägger en ändamålsenlig grund och bidrar därmed till det fortsatta lagstiftningsarbetet.

De förslag som lämnas i promemorian är ett steg mot anpassning av nationell reglering avseende vårdgivares tillgång till elektronisk information om en patient enligt bestämmelser i EU:s hälsodataförordning.

I promemorian lämnas förslag på tre nya lagar. Därtill lämnas förslag på tre förordningar till respektive lag. De nya lagarna och lagändringarna föreslås träda i kraft den 1 juli 2027.

Lagen om grundregister över vårdgivare (3.1)

I lagen om grundregister över vårdgivare föreslås att ett register ska föras för att tillhandahålla samlad, kvalitetssäkrad och enhetligt strukturerad information om vårdgivare så som organisationsnummer, kontaktuppgifter och verksamhetsinriktning. Syftet med registret att kunna tillgängliggöra information om olika vårdgivare och är en förutsättning för lagen om ett nationellt register över patienters vårdgivare, se 4.1.

Lagen om ett nationellt register över patienters vårdgivare (4.1)

Genom lagen om ett nationellt register över patienters vårdgivare ges information som behövs för att lokalisera patienters vårdgivare. Lagen syftar till att underlätta för informationsutbytet av hälsodata mellan vårdgivare i hela vårdkedjan, där vårdgivare ska kunna identifiera tidigare vårdkontakter och ta del av den information som finns hos andra vårdgivare. Registret ska inte innehålla patienters vårddokumentation, utan endast information hur vårddokumentation kan inhämtas. Den största effekten för patienten är att ansvaret för att förmedla relevanta uppgifter om den egna vårdhistoriken i mindre utsträckning behöver bäras av patienten själv. Vården kan genom förslagen få bättre förutsättningar att identifiera och ta del av relevanta uppgifter, oavsett hos vilken vårdgivare uppgifterna tidigare har dokumenterats. Att all relevant information finns tillgänglig i varje vårdmöte kan innebära att vårdpersonalens tid och resurser kan användas mer effektivt eftersom uppgifter som patienten redan har lämnat inte behöver hämtas in på nytt. En förbättrad tillgång till relevanta uppgifter kan också bidra till ökad patientsäkerhet. Det gäller särskilt sådan uppmärksamhetsinformation som är av betydelse för vårdens bedömningar och åtgärder, exempelvis uppgifter om allergier mot vissa läkemedel.



Lagen om en nationell vårdsökstjänst (5.1)

Lagen om en nationell vårdsökstjänst stärker vårdgivares möjlighet att erbjuda vård åt den som omfattas av en annan regions ansvar för hälso- och sjukvård.

Ändringar i andra lagar

I promemorian föreslås även ändringar i lagen (2022:913) om sammanhållen vård- och omsorgsdokumentation som innebär att det inte längre ska krävas att patienten samtycker till att en vårdgivare får behandla uppgifter som en annan vårdgivare har gjort tillgänglig. I stället lämnas förslag om att sådan behandling får göras om inte patienten motsatt sig det. Syftet är att underlätta för vårdgivare att få tillgång till uppgifter från en annan vårdgivare, vilket kan bidra till en ökad patientsäkerhet och underlätta för vårdpersonal att få den information som behövs inför ett vårdbesök.

Förslagets konsekvenser för kommuner

Förslaget om grundregister för vårdgivare (3.1) påverkar kommunerna i form av skyldigheter att lämna uppgifter om organisation till E-hälsomyndigheten. Dessa uppgifter lämnas redan idag i stora delar till andra myndigheter. Förslaget tros även kunna gynna kommuner i längden som kan ha användning av uppgifterna.

Förslaget om ett nationellt register över patienters vårdgivare (4.1) påverkar kommuner i form av skyldigheter att lämna uppgifter om sina patienter till E-hälsomyndigheten. För detta register saknas idag en motsvarande inrapportering vilket innebär att påverkan sannolikt är större än förslaget om grundregister för vårdgivare. Uppgifter kommer även behöva uppdateras i nära anslutning till varje vårdtillfälle för att möjliggöra datadelning av relevanta uppgifter vilket innebär att flera miljoner uppgifter om patienter antingen ska uppdateras eller registreras årligen. När infrastrukturen är fullt utvecklad ska dessa uppgifter kunna uppdateras automatiskt om en integration till infrastrukturen är upprättad. Register över patienters vårdgivare kommer tillsammans med andra nödvändiga komponenter av en fullt utvecklad och driftsatt nationell digital infrastruktur möjliggöra att kommuner och regioner både får tillgång till och kan dela samtliga uppgifter om sina patienter.

Förslaget om en nationell vårdsökstjänst (5.1) anses inte få några konsekvenser för kommunerna utan endast påverka regionerna.

Det kommunala självstyret anses påverkas i liten utsträckning, då det framför allt innebär en skyldighet att lämna ytterligare uppgifter till relevanta aktörer som kommuner och regioner redan idag lämnar uppgifter till.

Finansieringsprincipen

Enligt promemorian aktualiseras finansieringsprincipen i och med att vårdgivare åläggs nya uppgiftsskyldigheter. Kostnadsbedömningen anses dock svår att bedöma i dagsläget



och regeringen avser att återkomma i frågan i samband med beslut om myndighetsföreskrifter.

Hälsa-, vård- och omsorgsnämndens synpunkter presenteras i förvaltningens förslag till yttrande.

Ansvariga

Berne Forzelius, tf. avdelningschef