



BPSD-registret

- ett nationellt kvalitetsregister

BPSD-registret – för din trygghet och vårt gemensamma kvalitetsarbete

På vår enhet arbetar vi med BPSD-registret; ett nationellt kvalitetsregister som följer Socialstyrelsens Nationella riktlinjer för vård och omsorg vid kognitiv sjukdom/demenssjukdom.

Syftet är att öka vårdens och omvårdnadens kvalitet och BPSD-registret hjälper oss att ge ett mer personcentrerat bemötande och vårdåtgärder som utgår från varje persons behov.

Din medverkan är frivillig

Att delta i ett kvalitetsregister är frivilligt och information ska alltid ges både skriftligt och muntligt till berörd person. Om du inte vill delta, meddelar du din vårdgivare detta.

(Information om Nationella kvalitetsregister regleras i [7 kap. i Patientdatalagen \(2008:355; PDL\)](#).)

Vilka uppgifter samlas in?

- Namn och personuppgifter
- Diagnos och läkemedel
- Eventuella beteendemässiga och psykiska symptom (BPSD)
- Analys av tänkbara orsaker till BPSD
- Vidtagna åtgärder för att förbättra mående och livskvalitet

Hur skyddas dina uppgifter?

- Endast vård- och omsorgspersonal som arbetar med dig kan se uppgifterna.
- Informationen skyddas som en journalhandling.
- Uppgifter från BPSD-registret och andra kvalitetsregister sammanställs och presenteras öppet endast på gruppnivå, vilket innebär att det inte går att identifiera enskilda personer.

Prata gärna med personalen på enheten om du vill veta mer.

**Välkommen att läsa mer om BPSD-registret
på vår hemsida: www.bpsd.se**