Godkännandeunderlag
Etablering av Samverkan Kvalitetsregister

Innehåll

[Versionshantering 2](#_Toc4143148)

[1. Inledning 3](#_Toc4143149)

[1.1. Hantering vid förändring av etablerad samverkan 3](#_Toc4143150)

[2. Underlag för godkännande 4](#_Toc4143151)

[2.1. Anslutande organisation 4](#_Toc4143152)

[2.2. Tjänstekonsumerande kvalitetsregister 4](#_Toc4143153)

[2.3. Tjänsteproducent 4](#_Toc4143154)

[2.4. Tjänstekontrakt 4](#_Toc4143155)

[2.5. Koppling till nationell tjänsteplattform 4](#_Toc4143156)

[2.6. Datans riktighet 5](#_Toc4143157)

[2.6.1. Verksamhetens godkännande av informationsmappning 5](#_Toc4143158)

[2.7. Legala aspekter 5](#_Toc4143159)

[2.8. Övriga tester och testresultat 5](#_Toc4143160)

[2.1. Godkännandedatum och kontaktperson gällande självdeklaration 6](#_Toc4143161)

[3. Resultat 7](#_Toc4143162)

### Versionshantering

|  |
| --- |
| **Revisionshistorik** |
| Version | Författare | Kommentar |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

# Inledning

Detta dokument innehåller kundens redovisning av testaktiviteter inför produktionssättning inom tjänsten informationsutlämning till kvalitetsregister.

Vanligtvis är det en vårdgivare som både tillgängliggör information, samt börjar använda ett kvalitetsregister för denna information.

Den tekniska och semantiska interoperabiliteten täcks av verifiering av tjänstekonsument och tjänsteproducent, så detta underlag omfattar helhetsperspektivet, inklusive lagar och förordningar som är vårdgivarens (och inte Ineras) ansvar.

Dokumentet täcker endast det som behöver redovisas till Inera. Anslutande part (informationsägare/vårdgivare) är naturligtvis fria att genomföra acceptanstestning ur andra perspektiv som är viktiga för dem.

Testningen ska göras i QA-miljön som kvalitetssäkring inför produktionssättning.

Syftet med arbetet beskrivet i detta dokument är att säkerställa att en kontrollerad etablering av samverkan kan genomföras mellan verifierade tjänstekonsumenter och tjänsteproducenter för kvalitetsregister.

Se Tjänstespecifik teststrategi kvalitetsregister för information om sammanhanget.

Inera kommer att granska testrapporten och när den är Godkänd, så är nästa steg att påbörja driftsättning. Ett godkännande är en förutsättning för anslutning till tjänsteplattformens produktionsmiljö.

## Hantering vid förändring av etablerad samverkan

Vid en förändring i kedjan som levererar information som bedöms påverka anslutningen, behöver en omverifiering av tjänstekonsument eller tjänsteproducent göras. Vårdgivarna bestämmer själva om End-2-End-tester behöver göras igen.

# Underlag för godkännande

## Anslutande organisation

Ange den organisation som ska etablera samverkan genom nationell tjänsteplattform (organisation, kontaktperson.)

## Tjänstekonsumerande kvalitetsregister

Ange det tjänstekonsumerande kvalitetsregister som Etablering av Samverkan avser.

Ange vilka mellanliggande komponenter som används, t.ex. registerplattform, NKRR.

## Tjänsteproducent

Ange den tjänsteproducent som Etablering av Samverkan avser.

## Tjänstekontrakt

Ange de tjänstekontrakt som Etablering av Samverkan avser.

## Koppling till nationell tjänsteplattform

Tester med kommunikation över nationell tjänsteplattform i QA-miljön ska göras.

Har information hämtats över nationell tjänsteplattform (QA-miljön) till kvalitetsregister med godkänt resultat.

[] Ja [] Nej

Beskrivning av eventuella avvikelser:

## Datans riktighet

### Verksamhetens godkännande av informationsmappning

”Mappning” mellan avlämnande och mottagande källsystem bör valideras för att säkerställa att den är korrekt ur ett verksamhetsperspektiv samt att informationen inte har förvanskats.

Om möjlighet finns, så rekommenderas att jämföra ursprungsdatan i källsystemet med slutresultatet i mottagande system.

Beskriv eller hänvisa till bifogade testresultat av de tester som gjorts av de informationsmängder som produceras från organisationens källsystem och som konsumeras av kvalitetsregistret.

Notera eventuella omständigheter som är värda att känna till:

## Legala aspekter

Utlämnandet av patientinformation ska följa applicerbara lagar och förordningar.

1. Ange hur patienter informeras om medverkan i kvalitetsregister.
2. Ange hur man säkerställer att patienter som inte vill medverka inte ingår i informationsutbytet.
3. Ange hur uppgifter kan utplånas på patientens önskan.

Notera eventuella omständigheter som är värda att känna till:

## Övriga tester och testresultat

Beskriv eventuella övriga tester som har genomförts inom ramen för Etablering av Samverkan, och/eller om ni har andra testresultat som ni vill förmedla.

## Godkännandedatum och kontaktperson gällande självdeklaration

Datum Namn

……………………………. …………………………….

# Resultat

Ineras bedömning av anslutande part.

Bedömning av självdeklaration för anslutningsobjektet:

[] Godkänd

[] Godkänd med avvikelser

[] Underkänd

Avvikelser:

Datum Namn

…………………………. ………………………….