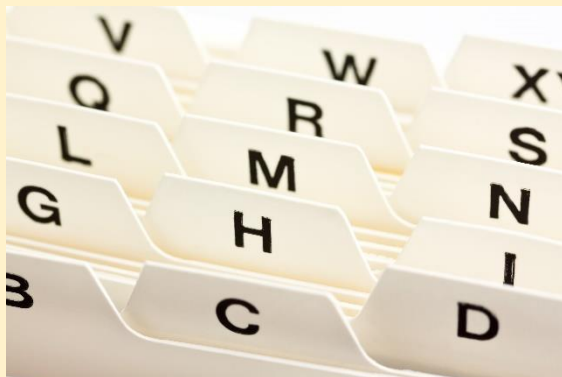


## Hva er nasjonalt ECT register?

Nasjonalt kvalitetsregister for elektrokonvulsiv terapi (ECT-registeret) er et medisinsk kvalitetsregister for alle pasienter som mottar ECT-behandling.

Hovedformålet med registeret er å få vite mer om behandlingen på landsbasis, pasientene som mottar ECT, bivirkninger og eventuelle forskjeller i behandlingstilbudet nasjonalt.



## Spørsmål?

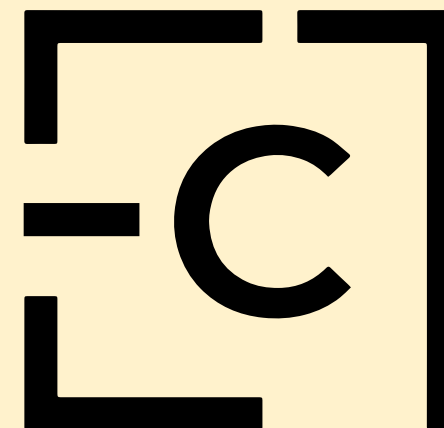
Se informasjonskrivet til pasienter som du skal ha fått utlevert sammen med denne brosjyren for mer utfyllende informasjon.

Dersom du har spørsmål, kan du kontakte oss i nasjonalt ECT-register på epost

[nasjonaltectregister@helse-bergen.no](mailto:nasjonaltectregister@helse-bergen.no)

Eller gå inn på våre nettsider:

[Helse-bergen.no/nasjonaltectregister](https://helse-bergen.no/nasjonaltectregister)



NASJONALT ECT-REGISTER  
NASJONALT KVALITETSREGISTER FOR ELEKTROKONVULSIV TERAPI

**For alle pasienter  
som mottar ECT-  
behandling i Norge**

## Hvordan brukes registeret?

Vi ønsker å bruke registeret til å forbedre behandlingen nasjonalt, kartlegge pasientenes opplevelse av behandlingen, forbedre kunnskapen om ECT og danne forskningsgrunnlag nasjonalt og internasjonalt.

Dette gjør vi gjennom:

- Årlige rapporter fra ECT-registeret
- Utlevering av informasjon til nasjonale og lokale kvalitetsforbedringsarbeider/prosjekter
- Utlevering av informasjon til forskningsprosjekter nasjonalt og internasjonalt

**Alle opplysningene som brukes til disse formålene blir anonymisert.**

## Hva blir registrert?

I registeret vil en lege eller sykepleier legge inn informasjon om deg og behandlingen du får. I tillegg vil du som pasient bli bedt om å fylle ut skjema om hvordan du har opplevd behandlingen, effekten av den og eventuelle bivirkninger.

**Vi registrerer:**

- Navn og personnummer, kjønn og bosted.
- Opplysninger om diagnose, behandling, hvorfor du får behandlingen og hvorfor den avsluttes.
- Hva du synes om behandlingen og informasjonen og oppfølgingen du fikk i forkant, underveis og etterpå.
- Bivirkninger og eventuelle komplikasjoner som oppstår som følge av ECT-behandlingen.

**Det vil ikke gå an å identifisere enkeltpasienter fra rapporter, analyser eller forskning.**

## Personvern og rettigheter

**Alle opplysninger i nasjonalt ECT-register blir behandlet konfidensielt.**

**Dette betyr at:**

- De som behandler opplysninger om deg har taushetsplikt
- Alle personidentifiserende opplysninger blir anonymisert ved bruk i forskning og/eller kvalitetsarbeid

**Dine rettigheter:**

Reservasjon:

Du kan når som helst reservere deg mot å være med i registeret, dette vil ikke ha noen konsekvenser for behandlingen du mottar.

Innsyn:

Du har rett til å se hva som blir registrert.

Retting:

Du har rett til å få rettet opplysninger hvis du mener noe er feil.

Sletting:

Du har rett til å få slettet data om deg i registeret, med mindre opplysningene allerede har inngått i analyser/forskning.

Kontakt oss gjerne ved spørsmål om dine rettigheter, eller se vår nettside.