

Direktoratet for e-helse

Deres ref:
23/588

Vår ref:
23/01881-1

Dato:
15.09.2023

Høringssvar på Nasjonal informasjonsmodell for overfølsomhetsreaksjoner

Folkehelseinstituttet viser til Direktoratet for e-helse sin høring om Nasjonal informasjonsmodell for overfølsomhetsreaksjoner, datert 26.06.2023, og takker for anledningen til å komme med høringssvar.

Vi forstår høringsdokumentet dithen at modellen er tenkt til bruk for utveksling av data til primærformål. Hovedvekten av svaret vårt vil derfor være på de generelle spørsmål om informasjonsmodeller.

Oslo, 15.09.2023

Vennlig hilsen,

Folkehelseinstituttet

Astrid Krahn

Seniorrådgiver Kodeverk og terminologi

Er det behov for nasjonale teknologiavhengige informasjonsmodeller?

FHI støtter arbeidet for felles nasjonale informasjonsmodeller for utvalgte informasjonselementer og takker for at Direktoratet for e-helse setter i gang arbeidet. Felles nasjonale informasjonsmodeller er viktige for å kunne utveksle og gjenbruke hyppig brukte data på en effektiv måte.

Vi mener at det i dette arbeidet er vesentlig at man forankrer modellene grundig i alle miljøer som forventes å følge dem. Dersom noen aktører opplever at de ikke får informasjonen de trenger vil det genere merarbeid for alle parter, fordi man vil ha behov for å spørre gjentatte ganger og eventuelt bruke manuelle kanaler i tillegg til elektroniske.

Det er også viktig å ivareta realiteten i at ulike aktører ofte har ulike behov. FHI mener at man i modellen for overfølsomhetsreaksjoner har funnet en god løsning med å gi et overordnet rammeverk med få obligatoriske komponenter. Dette gir rom for å gjøre nødvendige individuelle tilpasninger.

Ettersom det er nokså ressurskrevende å utarbeide felles informasjonsmodeller som ivaretar alle relevante behov, tenker vi det er viktig å begrense arbeidet til de informasjonselementene som det er mest behov for å utveksle. For øvrige informasjonselementer bør man sikre en enhetlig måte å beskrive data på fremfor å prøve å harmonisere selve informasjonsmodellene.

Hvordan ønsker dere at informasjonsmodellene skal tilgjengeliggjøres?

Informasjonsmodellene bør gjøres offentlig tilgjengelig på et sentralt sted. Her tenker vi det er naturlig å vurdere Felles datakatalog eller Helsedata.no.

Er innholdet i informasjonsmodellen lesbart for personer med ulik bakgrunn? For eksempel personer som innehar roller i forbindelse med anskaffelser og anbud?

- Malen som brukes for overfølsomhetsreaksjoner med både tabeller og UML-diagram er en god måte å beskrive modellene på. Det er positivt at det ikke kun pekes til FHIR-dokumentasjon, men at selve verdiene listes opp i tabellene. Det gjør dokumentet lett å lese, selv om det krever noe mer vedlikeholdsarbeid.
- Vi tenker at tabell 1 bør beskrives mer detaljert. Forkortelsen K burde erstattes med «Kardinalitet» og det bør forklares hva det er. Man bør også forklare hva man sikter til med «Type». Fagpersoner som skal ta stilling til informasjonsmodeller er ofte ikke like fortrolig med disse begrep (dvs bruken av dem i denne konteksten.)

