



## ***Inbjudan***

***till en av årets mest aktuella seminariedagar inom medicinsk teknik:***

# **Patientdatalagen i den kliniska vardagen**

## **Vilka krav ställs på medicintekniska produkter?**

I dagens sjukvård uppstår återkommande konfliktsituationer på grund av den bristande harmoniseringen mellan det regelverk som styr hanteringen av medicintekniska produkter samt system av produkter och det regelverk som styr skyddet av patientens integritet.

Ledningsnätverket för Medicinsk Teknik (LfMT) kommer att på olika sätt belysa denna och närliggande aktuella frågeställningar under en

**Seminariedag onsdag den 25 mars 2015 i SKL-huset vid Slussen i Stockholm.**

Målet med seminariedagen är att:

- Bringa klarhet i den aktuella situationen
- Åstadkomma nationell samsyn och ge signaler till berörda myndigheter inför beredning av eventuella förändringar i regelverket
- Ge vägledning till de som är verksamma i den kliniska vardagen
- Initiera en fortsatt diskussion om informationssäkerhet i medicintekniska produkter

Under seminariedagen kommer slutsatserna från den utredning som LfMT nyligen genomfört i syfte att belysa den aktuella problematiken att presenteras och diskuteras av representanter för berörda myndigheter, organisationer och leverantörer av medicintekniska produkter.

- Utredningsrapporten kan laddas ner från [www.lfmt.se](http://www.lfmt.se)
- Program finns på nästa sida
- Anmälan sker via [denna länk](#) (finns även på [www.lfmt.se](http://www.lfmt.se))
- Kostnad 1950 kr per deltagare

**Varmt välkommen att vara med och diskutera ett synnerligen angeläget ämne!**

Hans-Olof Carlsén  
Ordförande LfMT



**Seminarie** *dag onsdag den 25 mars 2015 i SKL-huset vid Slussen i Stockholm:*

## **Patientdatalagen i den kliniska vardagen**

### **- Vilka krav ställs på medicintekniska produkter?**

#### **Program:**

- 09:30 Registrering och Kaffe
- 10:00 **Inledning**  
Hans-Olof Carlsén, Ordförande LfMT  
Kjell Andersson, Ordförande SI-nätverket, LfMT  
Lars-Olof Almquist, Moderator
- 10:15 **Presentation av LfMT:s utredning:**  
***Patientdatalagen i den kliniska vardagen - Vilka krav ställs på medicintekniska produkter?***  
Jan-Olof Dahlberg, SI-nätverkets arbetsgrupp  
Petter Eriksson, SI-nätverkets arbetsgrupp  
Stig Wiinberg, SI-nätverkets arbetsgrupp
- 11:10 Paus
- 11:20 ***Informationssäkerhet i vården – Begränsningar och möjligheter***  
Michael Patriksson, Informationssäkerhetssamordnare, Landstinget Västmanland
- 11:40 ***Leverantörernas syn på informationssäkerhet och PDL***  
Peter Löwendahl, Swedish Medtech/Global Vice President Quality & Regulatory Affairs, Elekta AB
- 12:00 ***Att utveckla informationssäker MTP inom ramen för PDL***  
Ann-Sofi Mikaelsson, General Manager, Sectra Sverige AB
- 12:20 Lunch
- 13:30 ***Internationell leverantör med global produktportfölj möter PDL***  
Fredrik Sandberg, Kvalitetsansvarig, Siemens Healthcare
- 13:50 ***Tillämpning av PDL i den praktiska vårdsituationen***  
Eva Backlund, Medicinskt ansvarig sjuksköterska, Aleris AB
- 14:10 ***Dataskyddsreglernas krav på informationssäkerhet i vården – Datainspektionens roll***  
Magnus Bergström, IT-säkerhetsspecialist, Datainspektionen
- 14:30 Kaffe
- 15:00 ***Informationssäkerhet och medicintekniska produkter***  
Mats Ohlson, Strategisk tillsynsamordnare/Senior expert medicinteknik, Läkemedelsverket
- 15:20 ***PDL i förändring***  
Maria Jacobsson, Regeringskansliet, Socialdepartementet, Utredningssekreterare SOU 2014:23
- 15:40 ***Paneldiskussion med samtliga föreläsare - Hur skapar vi harmoniserande regelverk för informationssäkerhet respektive medicintekniska produkter?***
- 16:20 **Avslutning**  
Lars-Olof Almquist  
Hans-Olof Carlsén