

Intermediärvårdsenhet som medlem i kvalitetsregister

SIR har fått uppdraget av Kunskapsstyrningen att etablera ett kvalitetsregister för intermediärvård. Dataleverans öppnade i april 2025. Intermediärvårdsenheter som inte har IVA-patienter på sin enhet och har eget HSAID är välkomna att ansluta sig till IM-registret.

Steg 1: Bli medlem i SIR

- För att kunna rapportera data till SIR behöver IM-enheten vara medlem i SIR och ansluta sig till IM-registret.

Ansök om medlemskap – <mailto:sir@icuregswe.org>

Steg 2: Anslutning

- Information SIR behöver vid anslutning:
 - Enhetens officiella namn (Max 100 tecken)
 - Kortnamn för enheten (Max 15 tecken. Används bland annat för presentation i utdataportalen)
 - HSAID
 - Avdelningsnamn som används i rapportfilen. (Max 50 tecken)

Avgifter för 2026:

- Nyanslutning IMA till SIR 20 000 kr + moms, ingen annan avgift
- För IVA som ombildas till IMA, ingen avgift om det sker under året

Avgifter för 2027 och tills vidare:

- Årlig avgift med samma avgift 35 000 kr, respektive 49 000 + moms och samma gränsvärde vårdtillfällen som för IVA (<700 vårdtillfällen för lägre avgift)
- Ingen extra avgift för nyanslutning av IMA

Steg 3: Registrera enheten och skapa användarkonton

- När medlemskapet är klart:
 1. IM-enheten registreras av SIR
 2. Användare kan därefter skapa konto för inloggning till SIR:s indataportal.

[Ansök om konto här](#)

Steg 4: Förbered data

- För att rapportera via fil krävs ett **försystem** där data registreras och valideras enligt SIR:s riktlinjer.
- Det försystem som används på sjukhusets intensivvårdsavdelningar kan anpassas till att registrera intermediärvårdsdata. Kontakta egen IT-enhet eller IVA-kollegor.

Steg 5: Skapa fil för dataöverföring

- Data ska överföras i rätt format: **XML eller JSON**.
- [Läs mer om filformat här](#)

Steg 6: Skapa valideringsregler

Valideringsregler är en form av innehållsförteckning som beskriver filens innehåll vilket gör att valideringsprogrammet vet vad den ska hantera.

För korrekt validering måste enheten definiera regler för moduler och åtgärder som ska rapporteras.

- Använd SIR:s webbaserade valideringsprogram **WebVal**. (SITHS-inloggning)
- [Mer information om WebVal](#)

Steg 7: Validera filen

Här kontrolleras att filens format och innehåll följer riktlinjerna och valideringsreglerna.

- Använd SIR:s webbaserade valideringsprogram **WebVal**.
- eller*
- Web-klienten för validering. Länk till verktyget: [SIR Validering](#)

Steg 8: Verktyg för att skapa och testa rapportfiler

- Som stöd vid utveckling av programvara för rapportering av data till SIR finns två NuGet-paket att använda: SIR.XML och SIR.JSON.
- Länk till paketen: [SIR rapportformat](#)

Obligatoriska variabler att inkludera

- Personnummer, kön, födelsedata, vårdtyp, vårdtillfällets start, diagnos m.m.
Se riktlinjer för fullständig lista:
[Riktlinje för Intermediärvård](#)
[Riktlinje för Grunddata och Vårdtillfälle](#)
- Se även riktlinjen för - [Inrapportering av data](#)

Utdata och redovisning

- SIR har skapat en [IMA-portal](#) där vårdtillfällen från IMA-enheter redovisas. Öppna data från de anslutna IMA-enheterna och IMA-klassade vårdtillfällen presenteras. Data är bearbetade så att enskilda individer inte kan identifieras.
Data presenteras separat från intensivvårdsdata.

Patientinformation

Vid registrering i kvalitetsregister ska patienter informeras om att personuppgifter samlas in och används för kvalitetsutveckling. Svenska Intensivvårdsregistret har tagit fram skriftlig information till

patienter om vad som registreras och vilka rättigheter man har som patient. Om man använder denna patientinformation som finns att ladda ner från hemsidan uppfyller man informationsplikten. Samtliga mallar ligger i Word, så att de enkelt kan anpassas utifrån lokala förhållanden.

[Information till patienter om registrering i kvalitetsregister](#)