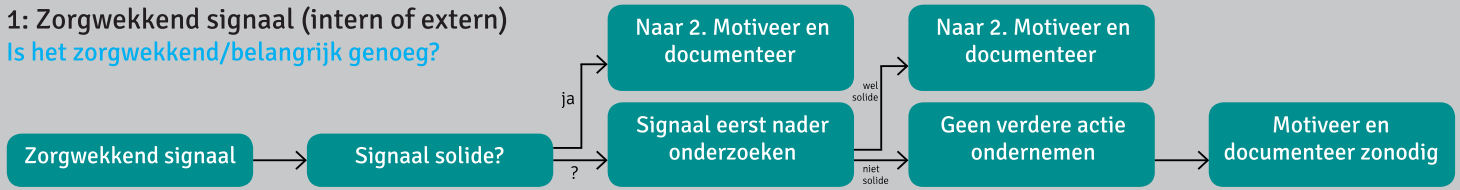


proscop

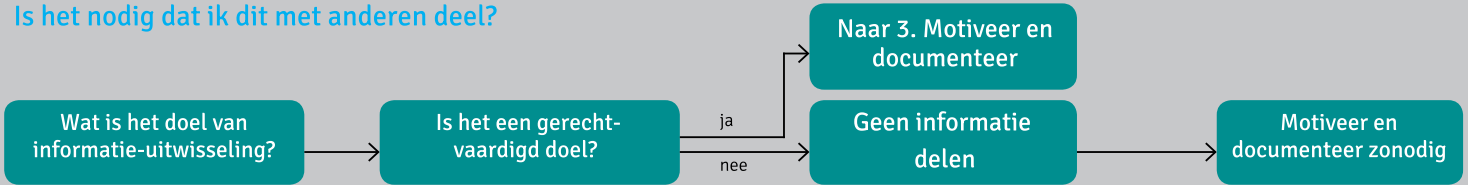
**Beslisinstrument
bij
gegevensdeling**

Beslisinstrument privacy en gegevensdeling bij samenwerking zorg/welzijn

1: Zorgwekkend signaal (intern of extern) Is het zorgwekkend/belangrijk genoeg?



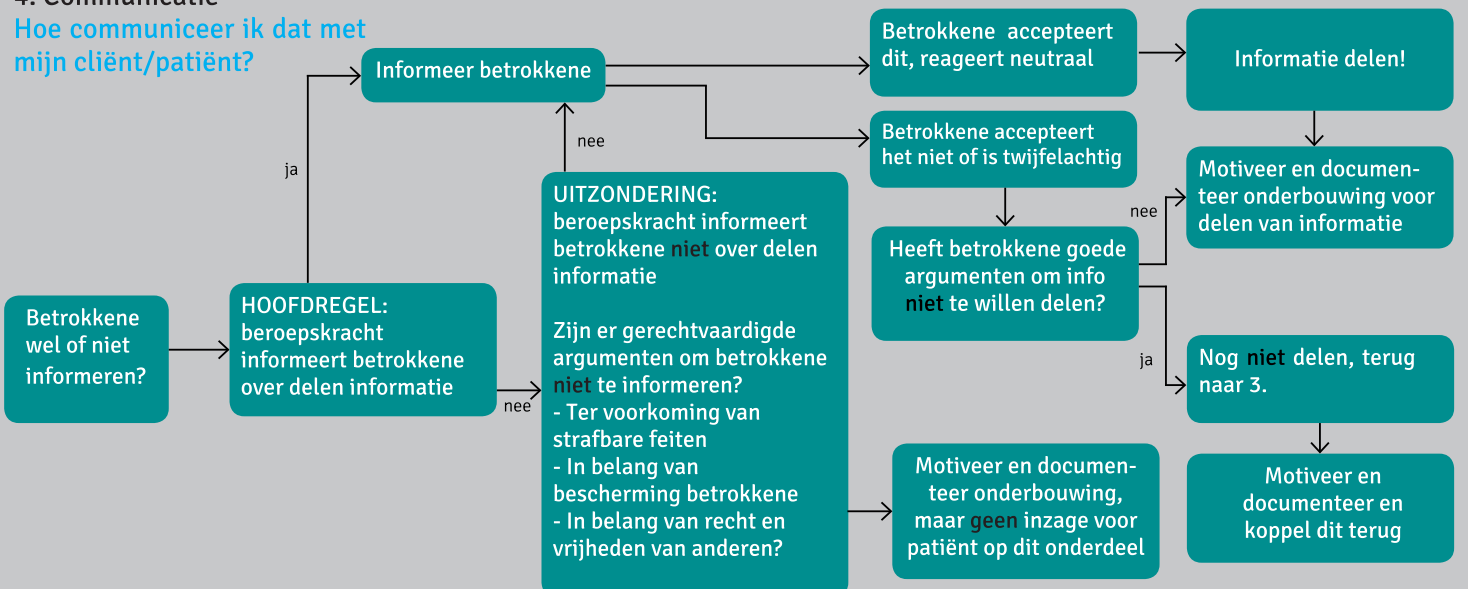
2: Doel informatie-uitwisseling Is het nodig dat ik dit met anderen deel?



3: Weging uitwisselen informatie Wat deel ik wel/niet, met wie en hoeveel? Kan het een tandje minder?



4: Communicatie Hoe communiceer ik dat met mijn cliënt/patiënt?



Onderbouwing en dossiervorming bij delen van informatie

Bij elke aanmelding, verslaglegging en bespreking is het voor verantwoorde gegevensdeling bij samenwerking (zorg en welzijn) nodig om een duidelijk doel te hebben, daarover te communiceren dus transparant te zijn.

Dossiervoering is essentieel: motiveer en documenteer de af- en overwegingen.

Als het doel is om bij anderen in het zorgnetwerk te peilen wie bij dit gezin betrokken is en wie al hulpverlening biedt, wordt alleen die vraag gedeeld die passend is bij dit doel en wordt geen uitgebreide informatie gedeeld.

Cliënt- patiëntnummer:

Naam:

Geboortedatum:

Informatie-uitwisseling

Wat is het doel:

Met wie deel je informatie:

Welke informatie:

Is dit besproken met degene waar het over gaat?

Als je een combinatie van informatie wilt delen waarvan een gedeelte transparant is en een gedeelte niet, gebruik dan 2 aparte formulieren.

F ja, met wie: (naam cliënt/patiënt, cliënt- patiëntnummer en geboortedatum)

F nee, reden: (artikel 23 AvG)

- ter voorkoming strafbare feiten

- belang van bescherming betrokkene (huiselijk geweld, kindermishandeling, gezondheidsproblemen met kans op schade)

- belang van rechten/vrijheden van anderen (ouders blokkeren hulp/zorg voor kind, veiligheid = gevaar voor jezelf/omgeving)

F Met wie contact opnemen en op welke wijze?

Denk om veilige communicatie: beveilig bijv. een te versturen document met een wachtwoord.

Betrokkene(n)	Naam:	Telefoon:	E-mail
F huisarts			
F ouder/verzorger/kind F			
gebiedsnetwerk			

1. Hoofregel is dat mensen het recht hebben om te weten welke informatie tussen wie en wie wordt uitgewisseld en wat er van hen vastligt. Dat betekent: vertellen wat je van plan bent te gaan doen; focus op consensus met cliënt.
2. Indien de cliënt bezwaren heeft tegen uitwisselen van informatie:
 - a. luister naar deze bezwaren en weeg deze bezwaren t.o.v. eigen argument om wel informatie uit te wisselen.
 - b. indien gegevensdeling noodzakelijk met het oog op het doel: schuif bezwaren cliënt tegen uitwisselen informatie terzijde en toets dit voornemen aan de hand van punt 3. (Motiveer en documenteer).
3. Als gericht met direct betrokken hulpverleners inhoudelijk een casus besproken wordt, dan wordt informatie gedeeld passend bij dit doel (echter altijd met het schema, punt 3. in ogenschouw).
4. Denk aan de mogelijkheid om evt. bilateraal tussentijds te overleggen zonder alle casuïstiek met het hele zorgnetwerk te bespreken.