

Psykologisk testmateriell - bruk og oppbevaring

Dokumentplassering:

II.KPH.2.3.2-8

Godkjent dato:

18.10.2022

Gyldig til:

18.10.2024

Sist endret:

19.10.2022

Revisjon:

5.00

Klinikknivå/Klinikk for psykisk helse - psykiatri og avhengighetsbehandling/Pasientforløp/Mottak - innleggelse/Samtykke - Identifikasjon
 ENDRINGER FRA FORRIGE VERSJON: Forelenges Kvalitetskont KPH

1. Hensikt

Retningslinjenes hovedformål er å sikre at oppbevaring av psykologisk testmateriell har en god faglig og etisk standard.

2. Omfang

Disse retningslinjer gjelder for Klinikk for psykisk helse ved Sørlandet sykehus HF.

3. Handling

Generelle retningslinjer om bruk av psykologiske tester:

Det vises til internasjonale retningslinjer for testing, versjon 2000. Norsk Psykologforening har vedtatt disse som standard for norske psykologer. Disse gjelder dermed for psykologer ved SSHF.

Videre er det utviklet egne retningslinjer for hvilken kompetanse som skal til for bruk av ikke-psykologer som ønsker å benytte tester. Begge disse retningslinjer er å finne på NPFs hjemmeside www.psykol.no.

Oppbevaring av testmateriell:

Med testmateriell forstås råmateriale knyttet til gjennomføring av psykologiske tester, utfylte spørreskjemaer, utfylte svarskjema, og lignende.

Oppbevaring av testmateriell byr på enkelte spesielle avveielser og dilemmaer. I hovedsak dreier disse seg om forholdet mellom den enkelte pasients rett til innsyn i egen journal, behovet for oppbevaring det materialet som danner grunnlag for vurderinger og behovet for å hindre at en testmetode svekkes eller at copyright bestemmelser brytes.

Testmateriell, som danner grunnlag for vurderinger av pasienter behandlet ved SSHF skal oppbevares ved at de skannes inn i pasientens journal. Tilgangen til disse dokumenter skal begrenses til personen som gjennomførte testene samt "autoriserte" psykologspesialister ansatt i SSHF. Slike dokumenter skal ikke kunne kopieres eller på annen måte utleveres fra SSHF.

Den som skriver rapport på grunnlag av testmaterialet skal beskrive testresultatene i rapporten med et slikt detaljnivå at det kun i unntakstilfeller skal være behov for å se til råmaterialet for å vurdere innholdet, eller betydningen av en rapport.

Testrapporten skrives som et journaldokument i den løpende pasientjournal.

Kryssreferanser

Eksterne referanser

| | | | | |
|--|---|----------------|--|--------------------------|
| Utarbeidet av: Helge Skard Dokka og Vegard Øksendal Håland | Fagansvarlig: Journalkomiteen | Verifisert av: | Godkjent av: Ingeborg Sele Danielsen | Dok.nr: D15109 |
|--|---|----------------|--|--------------------------|