

Standardiseringsutvalget for internasjonale e-helsestandarder

Møte 3/2026

Dato 10.09.2026

Tid 10.00 – 12.30

Sted Vitaminveien 4 / Teams

Medlemmer	Apotekerforeningen	Ervin Ricardo Reyes
	Aspit	Øyvind Stusdal
	Det Norske Veritas	Helga Maria Brøgger
	DIPS	John Harald Sevaldsen
	Direktoratet for medisinske produkter	Bendik Auran Rathe
	Egde	Ann-Elisabeth Ludvigsen
	Folkehelseinstituttet	Astrid Krahn
	GS1 Norge	Espen Braathe
	Helsedirektoratet	Kjersti Drøsdal Vikøren (Leiar)
	Helsedirektoratet	Thore Thomassen
	Helse Nord	Kristian Andreassen
	Helse Sør-Øst	Yvonne Garshol
	Helse Vest	Øivind Skeidsvoll Solvang
	Helse Vest	Sissel-Marie Børthus
	Helse Vest	Ingvei Helen Seliussen
	Helseplattformen	Mona Stedenfeldt
	Helseplattformen	Eigil Gotaas
	HL7 Norge	Line Andreassen Sæle
	IHE Norge	Ingvar Sørlien
	Kristiansand kommune	Van Nguyen
	KS	Mette Røhne
	Legeforeningen	Petter Hurlen
	Nasjonalt senter for e- helseforskning	Rune Pedersen

Nasjonalt senter for e-
helseforskning
Norsk Elektroteknisk Komite
Norsk helsenett
Norsk helsenett
Omda
openEHR Norge
openEHR Norge
Oslo Universitetssykehus
Oslo Universitetssykehus
Sectra
Standard Norge
Stavanger kommune
Sykehuspartner
Sykepleierforbundet
TietoEvry
Trondheim kommune

Ove Lintvedt
Per Lyder Pedersen
Armann Helgason
Michal Cermac
Lilly Marit Angermo
Terje Bless
Philip Andre Skaug
Ira Haraldsen
Camilla Holter Huseby
Endre Haugen
Narada Janthong
Eva Tone Fosse
Øyvind Aassve
Bente Christensen
Espen Hetty Carlsen
Thor Johannes Bragstad

Agenda

Sak	Tid	Tema	Type
11/26	10.00 – 10.30	Velkommen / Direktoratet informerer <i>Morten Bakken (Helsedirektoratet)</i>	Orientering
12/26	10.30 – 10.45	Informasjonsforvaltning og standardisering <i>Mona Stedenfeldt (Helseplattformen)</i>	Orientering
13/26	10.45 – 11.00	Norwegian FHIR Hackathon <i>Thomas Rosenlund (HL7 Norge / Helsedirektoratet)</i> <i>Michal Cermac (NHN)</i> <i>Ingvar Sørlien (IHE Norge)</i>	Orientering
14/26	11.00 – 11.45	EURIDICE – status og aktiviteter i Europa <i>Ingvar Sørlien (IHE Norge)</i>	Drøfting
15/26	11.45 – 12.30	Tre eksempler – praktisk bruk av internasjonale standarder – kan de avlaste risikoen ved å ta i bruk teknologi? <i>Per Lyder Pedersen (NEK)</i>	Drøfting

Saksunderlag

Sak	Tema	Sakstype
11/26	Velkommen / Direktoratet informerer	
	• Kort informasjon om aktivitet og norsk involvering i EEHRxF Support Centre • Arbeid med koordinering av aktiviteten knyttet til Kompetansenettverket for informasjonsforvaltning og Standardiseringsutvalget Forslag til vedtak:	Orientering
12/26	Informasjonsforvaltning og standardisering	
	Når informasjon ikke er strukturert og standardisert, må forvaltningen kompensere manuelt: • samme kliniske fenomen dokumenteres på ulike måter • begreper tolkes forskjellig mellom fagområder • lokale tilpasninger skaper teknisk og semantisk gjeld • rapportering, analyse og integrasjoner krever særlogikk • endringer får uforutsigbare konsekvenser • gjenbruk av data krever omfattende rydding og tolkning	Orientering

	Dette skaper en stor forvaltningsbyrde. Helseplattformen er et samhandlingssystem. Strukturering og standardisering har vært og er viktig for å holde forvaltningsbyrden nede. Man ser også at man trenger felles forståelse av teknisk og semantisk interoperabilitet. Forslag til vedtak:	
13/26	Norwegian FHIR Hackathon Representanter fra HL7 Norge, Norsk Helsenett og IHE Norge informerer om arrangementet Norwegian FHIR Hackathon, som arrangeres 09.11.26 som en del av prekonferanseprogrammet til EHIN. Forslag til vedtak:	Orientering
14/26	EURIDICE – status og aktiviteter i Europa EURIDICE er samarbeidet mellom IHE-Europe og HL7 Europe i forbindelse med arbeidet de i fellesskap gjør med å lage implementerbare spesifikasjoner basert på de logiske modellene for EEHRxF. Slik det ligger an per i dag vil de logiske modellene beskrive hvilken informasjon som kan eller skal utveksles på et datamodell-nivå, men ikke hvordan systemene rent teknisk skal gjøre det. Skal vi få systemer som snakker sammen i praksis må det bygge på detaljerte tekniske spesifikasjoner som er både implementerbare og testbare. Denne utviklingen foregår i dag i de europeiske standardiseringsorganisasjonene, gjennom ulike prosjekter og samarbeid, som for eksempel	Drøfting

	EURIDICE. Hvordan skal Norge forholde seg til spesifikasjoner som utvikles ved siden av Implementing Acts?	
15/26	Tre eksempler – praktisk bruk av internasjonale standarder – kan de avlaste risikoen ved å ta i bruk teknologi? Produsentene av medisinsk og ikke medisinsk utstyr er avhengig av å demonstrere at produktene de leverer er trygge. Derfor tester de produktene sine mot flere standarder. På grunnlag av tre scenarioer inviterer vi til diskusjon om hvilke krav man kan stille ved innføring og bruk av medisinsk teknologi. • Europeisk standard for senger til medisinsk bruk • Programvare med kunstig intelligens • Ikke medisinsk utstyr for overvåkning av beboere Kan det å stille krav til samsvar med konkrete produktstandarder, lette innføringen av teknologi i helseforetaket og reduserer behov for egne risikoanalyser?	Drøfting