

Indenrigs- og Sundhedsministeriet

Dato: 10. oktober 2007
Kontor: Sundhedspolitisk kt.
J.nr.: 2007-12180-67
Sagsbeh.: tk
Fil-navn: Dokument 3

**Besvarelse af spørgsmål nr. 782 (Alm. del), som Folke-
tingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og
sundhedsministeren den 24. september 2007**

Spørgsmål 782:

"Ministeren bedes kommentere henvendelsen af 9. september 2007 fra Peter Frederiksen vedrørende antal blodtransfusioner på danske sygehuse, jf. alm. del – bilag 776."

Svar:

Jeg har bedt Sundhedsstyrelsen om en udtalelse vedrørende henvendelsen fra Peter Frederiksen, hvoraf det dels fremgår, at han mener, at blodforbruget i Danmark er større end i andre sammenlignelige lande, og at han finder basis for, at der igangsættes efteruddannelse af læger.

Sundhedsstyrelsen har hertil oplyst, at jævnfør autorisationsloven er lægerne forpligtiget til at udvise omhu og samvittighedsfuldhed i deres virksomhed. Dette indebærer, at de holder sig fagligt opdateret herunder eksempelvis deltager i den relevante efteruddannelse.

Sundhedsstyrelsen har videre oplyst, at den gældende vejledning fra 1998 om behandling med blod, blodkomponenter og visse blodderivater samt forholdsregler mod komplikationer herved er under revision og forventes færdig inden årets udgang. I den reviderede vejledning vil den omhu og samvittighedsfuldhed, lægen er forpligtiget til at udvise ved behandling med blodprodukter, blive præciseret. Det vil blive præciseret, at lægen er forpligtiget til at indhente et informeret samtykke før behandlingen indledes jævnfør Sundhedslovens kapitel 4. Ligeledes præciserer den reviderede vejledning, at lægen er forpligtiget til at journalføre indikationen for behandling med blodprodukter. Det tydeliggøres endvidere i den reviderede vejledning, at hvis lægen ordinerer behandling med blodprodukter udover, hvad der anbefales i vejledningen, har lægen en skærpet forpligtigelse til at journalføre begrundelsen herfor.

Jeg kan henholde mig til Sundhedsstyrelsens oplysninger.