

**Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse**

Dato:  
Kontor: Regional sundhed  
J.nr.: 2008-10333.482  
Sagsbeh.: jvb  
Fil-navn: Dokument 4

**Besvarelse af spørgsmål nr. 91 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til ministeren for sundhed og forebyggelse den 18. november 2008.**

**Spørgsmål 91:**

"Hvordan vil patienternes perspektiv blive inddraget ved fastlæggelsen af de nærmere retningslinjer for de nationale kontaktpunkters arbejde?"

**Svar:**

Direktivforslag om patienters rettigheder til grænseoverskridende sundhedsydelser indeholder forslag om nationale kontaktpunkter, der bl.a. skal stille oplysninger til rådighed for patienterne om deres rettigheder efter direktivet til refusion af udgifter til behandling i et andet EU- eller EØS-land, så patienterne kan foretage et informeret valg. Kontaktpunkterne skal også "hjælpe patienternes med at beskytte deres rettigheder".

Efter forslaget skal EU-Kommissionen vedtage de foranstaltninger, der er nødvendige til forvaltning af netværket af nationale kontaktpunkter, art og type data, som skal indsamles og udveksles inden for netværket samt retningslinier for den information, patienter skal have.

Bestemmelserne om de nationale kontaktpunkter har endnu ikke været drøftet i den arbejdsgruppe under EU-rådet, som behandler forslaget. Der kan derfor blive foretaget væsentlige ændringer også i den del af forslaget. Jeg kan derfor endnu ikke udtale mig mere specifikt om, hvordan patienternes perspektiv vil blive inddraget ved Kommissionens fastlæggelse af de nærmere retningslinjer for de nationale kontaktpunkters arbejde.

Jeg kan dog forsikre om, at jeg for min del har patienternes perspektiv for øje i forbindelse med behandlingen af forslaget, ikke mindst bestemmelserne om de nationale kontaktpersoners arbejde, der skal sikre patienterne uvildig oplysning som grundlag for deres valg om behandling i udlandet.