



Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M im@im.dk
W www.im.dk

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 6. maj 2011
Enhed: Kommunaljura
Sagsbeh.: SUMCVA
Sags nr.: 1104538
Dok nr.: 505003

Folketingets Sundhedsudvalg har den 8. april 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 4 (L 171) til indenrigs- og sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet på udvalgets vegne af formand Preben Rudiengaard (V).

Spørgsmål nr. 4 (L 171):

"Ministeren bedes oplyse, hvornår det kan forventes, at alle patienter i tilstrækkeligt omfang får systematisk information om retten til at frabede sig elektronisk indhentning af informationer."

Svar:

Det følger af sundhedsloven § 42 a, stk. 7, at en patient kan frabede sig, at en sundhedsperson kan indhente oplysninger efter stk. 1-4.

Som det udtrykkeligt fremgår af lovens forarbejder, er det en forudsætning, at patienten bliver informeret om sin ret til at frabede sig en sådan indhentning. Denne information kan enten gives direkte til patienten af den pågældende sundhedsperson eller i mere generel form, fx som skriftligt patientinformationsmateriale i form af brochurer eller anden skriftlig vejledning, i forbindelse med, at patienten giver informeret samtykke til selve behandlingen. Der henvises til de specielle bemærkninger til § 42 a, stk. 4 (nu § 42 a, stk. 7), jf. L 50 FT 2006-2007, 1. samling.

Jeg vil gerne i den forbindelse understrege, at jeg anser den enkelte patients ret til at frabede sig, at informationer om patienten indhentes elektronisk af andre sundhedspersoner, for et uhyre vigtigt element i hele regelsættet om indhentning af elektroniske helbredsoplysninger i forbindelse med behandling af patienter. Denne ret indebærer, at enhver patient, der måtte føle sig utryg ved, at andre sundhedspersoner får adgang til tavshedsbelagte oplysninger om patientens personlige problemer af helbredsmæssig, psykisk, samlivsmæssig eller misbrugsrelateret art, som fremgår af lægens notater i patientens elektroniske journal, frit og uhindret kan vælge på forhånd helt at afskære sundhedspersoners adgang til at indhente helbredsoplysninger om patienten elektronisk.

Derfor er det naturligvis også af afgørende betydning, at alle patienter bliver informeret om, at de har denne ret.

Det fremgår af Indenrigs- og Sundhedsministeriets redegørelse af 21. september 2010 om indhentning af elektroniske helbredsoplysninger i forbindelse med patientbehandling, at tre regioner – Region Hovedstaden, Region Sjælland og Region Syddanmark – har oplyst, at patienterne systematisk informeres i det patientinformationsmateriale, som udleveres, om retten til at afgive negativt samtykke til indhentning af elektroniske helbredsoplysninger. En af disse regioner – Region Hovedstaden – har videre oplyst, at der informeres om rettigheden i en kort informationspjece, mens der findes en lang patientinformationspjece på regionens hjemmeside, hvor der desuden informeres særskilt om elektroniske patientjournaler. En anden af disse regioner – Region

Sjælland – har oplyst, at det udleverede materiale varierer fra sygehus til sygehus, men at teksten i de generelle afsnit er enslydende i hele regionen.

Region Midtjylland har i samme sammenhæng oplyst, at der ikke var udarbejdet skriftligt informationsmateriale om negativt samtykke, men at flere hospitaler i regionen nævner muligheden for at afgive negativt samtykke til indsamling af oplysninger i den lokale informationspjece til patienterne, ligesom regionens hjemmeside informerer om patientens ret til negativt samtykke efter sundhedslovens § 42 a, stk. 7, under punktet om tavshedspligt, hvortil der i øvrigt er links fra de respektive hospitalers hjemmesider.

Region Midtjylland har supplerende oplyst, at der ikke er ændret praksis siden 2009.

Ministeriet finder efter det af Region Midtjylland senest oplyste ikke, at den udtrykkelige forudsætning om, at patienten informeres om retten til at frabede, at en sundhedsperson kan indhente oplysninger efter sundhedslovens § 42 a, stk. 1-4, er opfyldt i denne region. Som følge heraf vil Sundhedsstyrelsen anmode Region Midtjylland om, at der hurtigst muligt i disse to regioner tages initiativ til at sikre systematisk information af alle patienter om denne patientrettighed.

Region Nordjylland har i forbindelse med ministeriets ovennævnte redegørelse oplyst, at regionen havde igangsat en proces med at få justeret information om sundhedspersoners adgang til elektroniske patientjournaler i brochureform og på internettet.

Region Nordjylland har supplerende oplyst, at regionen har færdigredigeret sin patientinformationspjece, som er tilgængelig i regionens såkaldte "dokumenthotel", hvortil alle afdelinger har adgang. Patientens ret efter sundhedslovens § 42 a, stk. 7, til negativt samtykke er omtalt i pjecen. Region Nordjylland har endvidere oplyst, at regionen har anmodet afdelingerne om at have pjecen til rådighed for patienterne. Denne pjece er dog meget omfattende og vil resultere i store portoudgifter at sende til patienten sammen med indkaldelsen, hvorfor regionen har besluttet at anmode afdelingerne om at sende et af regionen udarbejdet dokument til patienten sammen med indkaldelsen, hvorved der i kort form informeres om betydningen af bl.a. sundhedslovens § 42 a, stk. 7.

Ministeriet har noteret sig, at Region Nordjylland efter det senest oplyste har tilpasset regionens patientinformationsmateriale, således at patientens ret til at frabede sig, at en sundhedsperson kan indhente oplysninger efter sundhedslovens § 42 a, stk. 1-4, nu er omtalt, samt at der nu fremsendes information herom til patienten i forbindelse med indkaldelsen. Ministeriet finder, at regionen herved har sikret, at alle patienter systematisk informeres om denne patientrettighed.

Med venlig hilsen

Bertel Haarder / Carlo V. Andersen