



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 6. juni 2014
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: DEPSBRE
Sags nr.: 1403063
Dok nr.: 1470297

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 26. maj 2014 stillet følgende spørgsmål nr. 817 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet på vegne af udvalget.

Spørgsmål nr. 817:

"Forskningsklinikken for funktionelle lidelser tilbyder både behandling af og udøver forskning i funktionelle lidelser. I det lys bedes ministeren redegøre for patienternes rettigheder ved hhv. behandling af og forskning i funktionelle lidelser, herunder hvilke samtykkevilkår patienten har?"

Svar:

Patienters medinddragelse i og samtykke til behandlingsbeslutninger er centrale elementer i enhver virksomhed på sundhedsområdet.

Det følger af sundhedslovens kapitel 5, §§ 15-16 om patienters medinddragelse i beslutninger, at der forud for al sundhedsfaglig behandling skal indhentes et informeret samtykke fra patienten.

På baggrund af udredning og lægens skøn gives således tilbud om behandling, som patienten skal informeres om og kan vælge at samtykke til eller afslå.

Forskningsklinikken for funktionelle lidelser skal følge ovenfor nævnte regler om informeret samtykke. Dette gør sig ligeledes gældende, når der er tale om deltagelse i forskningsprojekter jf. Lov om videnskabsetisk behandling af sundhedsvidenskabelige forskningsprojekter kapitel 3, § 3 om informeret samtykke til deltagelse i sundhedsvidenskabelige forskningsprojekter.

Afslutningsvist kan det nævnes, at vi har et klagesystem i sundhedsvæsenet, det såkaldte Patientombud. Patientombuddet fungerer som én samlet indgang for patienter, som ønsker at klage over den faglige behandling i det danske sundhedsvæsen. Patienten kan bl.a. klage over den sundhedsfaglige behandling, patienten har modtaget.

Med venlig hilsen

Nick Hækkerup / Sarah Bang Refberg