



Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Dato: 08-09-2017  
Enhed: SUNDØK  
Sagsbeh.: DESSBO  
Sagsnr.: 1705814  
Dok. nr.: 414198

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 16. august 2017 stillet følgende spørgsmål nr. 1092 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske Stine Brix (EL).

Spørgsmål nr. 1092:

” Ministeren bedes kommentere kritikken, som omtales i artiklen ”Læger advarer mod nyt patientregister” bragt på [www.jp.dk](http://www.jp.dk) den 20. juli 2017. Der henvises til: <http://jyllands-posten.dk/indland/ECE9735353/laeger-advarer-mod-nytpatientregister/> ”

Svar:

Artiklen på [www.jp.dk](http://www.jp.dk) fra den 20. juli 2017 omhandler et nyt register med aftaleoplysninger, som skal muliggøre, at de oplysninger, som allerede i dag registreres i de lokale it-systemer til brug for booking og kalenderstyring hos fx egen læge eller på sygehuset, kan deles digitalt på tværs af de relevante sundhedspersoner, som har borgeren i aktuel behandling. Det skal give ét samlet overblik over patientens aftaler.

Aftaleoversigten udvikles som led i realiseringen af en samlet indsats for at imødekomme patienter og pårørendes udfordringer med at få overblik over deres behandlingsforløb på tværs af kommuner, almen praksis, sygehuse mv. Udviklingen af de nye redskaber til bedre digitalt samarbejde sker på grundlag af en række analyser, som Sundheds- og Ældreministeriet har udarbejdet i tæt samarbejde med Danske Regioner, KL og Praktiserende Lægers Organisation (PLO).

Indsatsen for bedre digitalt samarbejde er aftalt i 2016 med bl.a. Handlingsplanen for Den ældre medicinske patient og Kræftplan IV fra 2016. I første omgang gennemføres et pilotprojekt for at afprøve den tekniske løsning og indhente erfaringer med patienter og medarbejders brug af aftaleoversigten, herunder efterprøve de forventede gevinster ved løsningen. Afprøvningen finder sted i Region Midtjylland og Aarhus Kommune samt Region Nordjylland og Frederikshavns Kommune, og erfaringerne fra pilotprojektet skal danne grundlag for en beslutning om en national løsning.

Det er vigtigt at bemærke sig, at man som borger til enhver tid kan frabede sig, at aftaleoplysningerne bliver delt, hvilket følger af de almindelige regler i sundhedslovens §42 a, stk. 8. Det er selvfølgelig væsentligt, at borgerne er informeret om deres mulighed for at frabede sig deling af oplysningerne, og det vil derfor være en del af kommunikationsindsatsen for pilotafprøvningen af aftaleoversigten at sikre klar information herom.

Som patient vil man få online-adgang til det samlede overblik over alle aftaler i sundhedsvæsenet - uanset om der er tale om en aftale på sygehuset, hos egen læge eller den kommunale fysioterapeut. Man har desuden mulighed for at give fuldmagt til andre, så pårørende kan få adgang til den samlede kalender.

Relevante sundhedspersoner og personer, der handler under disses ansvar har med hjemmel i sundhedslovens §42 a allerede i dag adgang til at indhente de oplysninger, som nu samles i aftaleoverblikket. Men hvor læger og sygeplejersker i dag ikke har mulighed for at slå oplysningerne op fra sit eget system - og derfor er nødt til fx at ringe rundt eller vente på svar på skriftlige henvendelser for at få den nødvendige information fra andre sundhedspersoner - så skal aftaleoversigten sikre en lettere og hurtigere adgang til oplysningerne.

Aftaleoversigten vil desuden kunne understøtte en mere systematisk og koordineret indsats til gavn for sammenhængen i patientforløbet. Sundhedspersoner vil få bedre mulighed for at koordinere og planlægge patientforløbet med og om patienten. Det skal lette behandlingsforløbet for patienter og pårørende.

Når oplysningerne samles i et register betyder det også en skærpet opmærksomhed på data- og informationssikkerheden. Det er ulovligt og strafbart, hvis en sundhedsperson indhenter oplysningerne uden, at de er nødvendige i forbindelse med aktuel behandling af patienten. Alle sundhedspersoners opslag på registret bliver derfor logget. Det centrale register giver desuden patienter adgang til at se, hvem der har set på aftaleoplysninger i lighed med loggen på fx Fælles Medicinkort.

Bekendtgørelse om Nationalt Patientindeks (NPI) om deling af oplysninger af de enkelte borgeres aftaler i sundhedsvæsenet er en udmøntning af sundhedslovens § 193 b om et Nationalt Patientindeks (NPI), som er vedtaget enstemmigt af Folketinget (V, S, DF, RV, SF, EL, LA, KF) i 2012. Der er tale om en forholdsvist bred hjemmel i sundhedsloven til en længere række oplysninger, og bekendtgørelsen udgør kun en delvis udmøntning af bestemmelsen, idet den kun angår deling af aftaleoplysninger.

Det bemærkes endvidere, at oplysningerne i registret kun må anvendes til aktuel behandling af patienten, jf. udkast til bekendtgørelsens § 5. Hvis data skulle kunne anvendes til andre formål fx forskning, vil det kræve udtrykkeligt samtykke fra patienten.

Der henvises i øvrigt til svar af 20. juli 2017 på spørgsmål nr. 1050 (SUU - alm. del).

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Stine Sønderby Bonde