



## Sundheds- og Ældreudvalget

**Til:** Sundhedsministeren

**Dato:** 26. marts 2018

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

### **L 146**

Forslag til lov om ændring af sundhedsloven. (Organiseringen i Sundheds- og Ældreministeriet, oprettelse af Nationalt Genom Center m.v.).  
Af sundhedsministeren (Ellen Trane Nørby)

### **Spørgsmål 54**

Det fremgår af bemærkninger til lovforslaget, at »sundhedsministeren kan fastsætte regler, der forpligter de nævnte aktører til at videregive genetiske oplysninger og oplysninger om helbredsmæssige forhold til Nationalt Genom Center uden samtykke fra patienten« at »den foreslåede ordning, [...] indebærer, at helbredsoplysninger m.v. kan opbevares i Nationalt Genom Center uden samtykke fra patienten«. Og det fremgår af ministerens høringsnotat, at »krav om samtykke til, at Nationalt Genom Center kan opbevare oplysninger, herunder genetiske oplysninger og oplysninger om helbredsmæssige forhold, vil være uhensigtsmæssigt«. Vil ministeren på baggrund af ovenstående svare på, hvad grunden er til, at der ikke forudsættes samtykke i de tre tilfælde?

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Svar bedes sendt elektronisk til spørgeren på [Liselott.Blixt@ft.dk](mailto:Liselott.Blixt@ft.dk) og til [lov@ft.dk](mailto:lov@ft.dk).

På udvalgets vegne

Liselott Blixt  
formand