

Til medlemmerne af Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Aarhus, den 12. august 2019

Vedr. Nationalt Genom Center

Den 1. juli påbegyndte Nationalt Genom Center indsamling af genetiske data fra danske borgere.

Perspektiverne om medicinsk forskning anses som meget lovende og som en guldgrube af viden, der i bedste fald kan komme mange patienter til gavn, og derfor er oprettelsen af Nationalt Genom Center som sådan en god beslutning.

Men selve lovgivningen om borgernes rettigheder i denne forbindelse er problematisk, fordi den har totalitære elementer, og lovgivningsprocessen, baggrunden og ambitionerne tegner konturen af en stat, der har større fokus på egne interesser end borgernes. I de forkerte hænder vil DNA kunne blive misbrugt og skade den enkelte borger. Jeg ville derfor ønske, at I ville opfordre regeringen til at styrke patientrettighederne.

Det har jeg skrevet om i en kritisk gennemgang af lovgivningsprocessen og lovgivningens overskridende karakter i forhold til beskyttelse af borgernes privatliv:

<https://www.denoffentlige.dk/kaempe-dataskandale-er-under-udvikling-dit-dna-tilhoerer-nu-staten>

Med venlig hilsen

Lisbeth Riisager Henriksen
Cand.mag. og forfatter

lisbeth.riisager@gmail.com