



FOLKETINGET

Sundheds- og Ældreudvalget

Til: Sundheds- og ældreministeren

Dato: 16. april 2020

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

SUU alm. del

Spørgsmål 915

I retningslinjerne fra Styrelsen for Patientsikkerhed (STPS) vedr. håndtering af bivirkninger og uønskede hændelser ved væv/celler står der, at "Hvis du som autoriseret sundhedsperson, der behandler med kunstig befrugtning, modtager tilbagemelding fra en behandlet kvinde/et par om sygdom, død, udviklingsdefekt eller alvorlig misdannelse hos et donorbarn, har du pligt til straks at indberette dette som en alvorlig bivirkning til den involverede sædbank og til Styrelsen for Patientsikkerhed. Den alvorlige bivirkning kan være påvist enten under graviditeten, ved fødslen eller senere under barnets opvækst. Alene på den rejste mistanke om, at bivirkningen kan skyldes genetiske forhold, er der pligt til at indberette." Hvordan håndteres bivirkninger og uønskede hændelser, når en sundhedsperson modtager tilbagemelding fra en kvinde/et par, når årsagen kan stamme fra ægdonor? Hvordan sikres det, at de op til seks forskellige private og evt. offentlige klinikker inddrages, således evt. indberetninger bliver fuldt dækkende?

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

Svar bedes sendt elektronisk til spørgeren på Liselott.Blixt@ft.dk og til lov@ft.dk.

På udvalgets vegne
Jane Heitmann
formand