



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: 27-02-2020
Enhed: JURPEM
Sagsbeh.: DEPEL
Sagsnr.: 2001194
Dok. nr.: 1115475

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 30. januar 2019 stillet følgende spørgsmål nr. 578 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Peder Hvelplund (EL).

Spørgsmål nr. 578:

”Kan genetiske data, der databehandles i regi af Nationalt Genom Center, bruges i forbindelse med metodeudvikling af beslutningsstøtteværktøjer via sundhedslovens § 42 a, stk. 6?”

Svar:

Det følger af sundhedslovens § 42 a, stk. 6, at sundheds- og ældreministeren kan fastsætte nærmere regler for autoriserede sundhedspersoners adgang til at indhente oplysninger i elektroniske systemer om helbredsforhold og andre fortrolige oplysninger om en patient, der aktuelt er i behandling, og om andre patienter med henblik på at støtte sundhedspersonen i at træffe sundhedsfaglige beslutninger som led i patientbehandling. Det bemærkes, at der endnu ikke er fastsat regler i medfør af bestemmelsen i sundhedslovens § 42 a, stk. 6, om beslutningsstøtte.

Denne bestemmelse indebærer, at sundheds- og ældreministeren kan fastsætte nærmere regler for autoriserede sundhedspersoners adgang til at indhente oplysninger til brug for beslutningsstøtte. Ved indhentning af helbredsoplysninger m.v. til brug for beslutningsstøtte i denne sammenhæng forstås, at den autoriserede sundhedsperson kan indhente oplysninger, som kan støtte sundhedspersonen i at afveje fordele og ulemper af en given behandlingsmulighed og på den baggrund træffe den bedst mulige sundhedsfaglige beslutning i en konkret behandlingssituation, herunder støtte sundhedspersonen i at stille en korrekt diagnose. Det er en forudsætning for anvendelse af bestemmelsen, at oplysninger om andre patienter kun anvendes i pseudonymiseret form.

Det fremgår af bemærkningerne til bestemmelsen, at den ikke vil kunne anvendes til at fastsætte regler om, at genetiske oplysninger om andre patienter, end den patient der er i aktuel behandling, og som opbevares i Nationalt Genom Center, skal kunne indhentes til brug for beslutningsstøtte.

Der vil således ikke kunne fastsættes regler i medfør af sundhedslovens § 42 a, stk. 6, om indhentning af genetiske oplysninger i den kliniske del af informationsinfrastrukturen i Nationalt Genom Center til brug for beslutningsstøtte.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Esther Løffler