



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: 01-07-2020  
Enhed: JURPEM  
Sagsbeh.: DEPMKDP  
Sagsnr.: 2004560  
Dok. nr.: 1193465

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 1. april 2020 stillet følgende spørgsmål nr. 817 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

### Spørgsmål nr. 817:

”I tilfælde hvor det opdages, at ægdonor er ophav til et sygt barn eller selv bærer smitsom eller arvelig sygdom, hvordan sikres det, at der etableres kontakt til alle forældre med børn fra samme ægdonor? Hvordan sikres der kontakt til udenlandske kvinder, der måtte være behandlet med æg fra en ægdonor, hvor der er konstateret et sygt barn, eller hvor ægdonoren selv bærer en smitsom sygdom eller arvelig sygdom?”

### Svar:

Til brug for besvarelsen har Sundheds- og Ældreministeriet indhentet bidrag fra Styrelsen for Patientsikkerhed, som har oplyst følgende:

”Det følger af § 31 i vævsbekendtgørelsen, at en fertilitetsklinik eller sundhedsperson, der har behandlet kvinder med assisteret reproduktion med kønsceller, der er omfattet af et permanent anvendelsesforbud, jf. vævslovens § 11 a, stk. 4, skal orientere alle kvinder, der har opnået graviditet med kønsceller fra den pågældende donor, herom straks. Det skal herved oplyses, hvilken årsag, der er til det permanente anvendelsesforbud, uanset om sygdommen er påvist hos donor eller hos barn født ved hjælp af kønsceller fra donor, og hvilke foranstaltninger, der er relevante for den gravide kvinde eller for kvindens barn født med kønsceller fra den pågældende donor. Denne orienteringspligt gælder overfor alle de kvinder, der i fertilitetsklinikken eller den autoriserede sundhedspersons ansvarsregi har opnået graviditet med sæd eller æg fra den pågældende donor – uagtet om de er danske eller udenlandske.

En væsentlig forudsætning for, at fertilitetsklinikken kan efterleve denne forpligtelse er, at den modtager en tilbagemelding om forekomsten af alvorlige bivirkninger fra de pågældende behandlede kvinder/par eller information fra donor om en efter donationen konstateret genetisk sygdom. Potentielle ægdonorer skal informeres om behandlingen, betydning, konsekvenser og forpligtelser forud for donationen. Denne information indbefatter blandt andet, at donoren informeres om, hvorledes hun skal forholde sig, hvis hun på et tidspunkt efter donationen bliver opmærksom på, at hun har en genetisk sygdom, der kan videregives til et barn, herunder information om at rette henvendelse til den eller de klinikker, hvor hun har doneret, og underrette om, at hun har en genetisk sygdom.

På samme måde skal også modtagerne informeres grundigt om vigtigheden af tilbagemelding til fertilitetsklinikkerne i tilfælde af, at det konstateres, at et barn, som er født ved hjælp af donoræg, har en genetisk sygdom eller lignende.”

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Mie Damgård Hersbøll