



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: 24-04-2020  
Enhed: MEDINT  
Sagsbeh.: DEPCRV  
Sagsnr.: 2005521  
Dok. nr.: 1183958

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 16. april 2020 stillet følgende spørgsmål nr. 915 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 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?”

Svar:

Spørgsmålet besvares foreløbigt på grund af den ekstraordinære situation, som Sundheds- og Ældreministeriet og ministeriets styrelser befinder sig i, i forbindelse med håndteringen af COVID-19.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Camilla Rosengaard Villumsen