



Kolding den 15. februar 2021

Kære medlemmer af udvalget,

Jeg skriver til jer som Næstformand for foreningen Intersex Danmark, vi er en forening, der arbejder for at forbedre forholdene for interkønnede personer i Danmark.

Intersex Danmark deltog i arbejdet med LGBTI handlingsplanen, og vi foreslog som en del af handlingsplanen, at der blev udarbejdet og udgivet et materiale til forældrene til interkønnede børn, med det mål, at oplyse forældrene om det problematiske i, på barnets vegne at acceptere de unødvendige operationer og behandlinger man trods anbefalinger fra FN, Europaparlamentet og Europarådet, stadig udfører på spædbørn i Danmark.

Vores hensigt med et sådant materiale, var at sikre, at forældrene også fik denne information og dermed kunne træffe et fuldt informeret valg. Det var vores håb, på den måde naturligt at kunne sænke antallet af behandlinger og operationer, i den periode, hvor vi arbejdede hen imod et reelt forbud imod denne praksis i Danmark.

Desværre blev vores forslag misforstået, og opgaven med at udarbejde materialet, blev tildelt Sundhedsstyrelsen, som godt nok indkaldte interesseorganisationerne til et 2 timers møde, men som ellers har udarbejdet materialet på egen hånd, hvilket det desværre tydeligt bærer præg af.

Vi fik i slutningen af 2020 materialet til gennemgang og fik mulighed for at komme med kommentarer – Vi var chokerede over udformningen, materialet var tydeligt sygeliggørende, og det faktum, at man fuldstændig har udeladt det faktum, at en uvildig gennemgang af al evidens på området, udført på foranledning af Europarådets Bioetikudvalg, slår fast at der ikke findes evidens for nødvendigheden, sikkerheden eller fordelene for det enkelte barn, af de operationer og behandlinger, der tilbydes i Danmark, ligesom man ikke med et ord nævner, at flere af disse operationer og behandlinger er i direkte strid med menneskerettighederne, og kategoriseres af FN som skadelig praksis, og når de udføres uden individets eget fulde, frie og informerede samtykke, kan kategoriseres som mishandling og tortur. Alt i alt en virkelig uheldig pjece, der går stik imod formålet, på alle parametre, hvilket er stærkt bekymrende.

Vi tænkte at det måtte bero på en misforståelse og kontaktede Ligestillingsministeren der står bag LGBTI handlingsplanen, ligesom vi kontaktede Sundhedsministeren i sagen, begge Ministre henviste til udtalelser fra Sundhedsstyrelsen i sagen, og gjorde ikke yderligere ved sagen, hvilket i massiv grad, øgede den bekymring vi står med.

Vi anser det for stærkt bekymrede at man fra ministeriel side, vil tillade og støtte udgivelsen af pjecen i dens nuværende form, idet man ved at blåstemple og udgive materialet, handler i strid med de menneskerettigheder Danmark har ratificeret, herunder barnets rettigheder, ligesom man handler i strid med EU Parlamentets resolution P8_TA-PROV(2019)0128 "The rights of intersex people" samt Europarådets resolution 2191 "Promoting the rights of and eliminating discrimination against intersex people " samt i strid med de 3 anbefalinger FN har givet til Danmark, på området, det drejer sig om anbefalinger fra : Komiteen imod Tortur (CAT) (CAT/C/DNK/6-7) i 2016, Komiteen for barnets rettigheder (CRC) (CRC/C/DNK/5) i 2017, og Komiteen for økonomiske sociale og kulturelle rettigheder (CESCR) (E/C.12/DNK/CO/6) i 2019

Link : EU Parlamentets resolution P8_TA-PROV(2019)0128 "The rights of intersex people"

https://www.europarl.europa.eu/doceo/document/TA-8-2019-0128_EN.html

Link : Europarådet resolution 2191 "Promoting the rights of and eliminating discrimination against intersex people ":

<https://assembly.coe.int/nw/xml/XRef/Xref-XML2HTML-EN.asp?fileid=24232&lang=en>

Link : <https://undocs.org/CAT/C/DNK/CO/6-7> Side 7

Link : <https://undocs.org/en/CRC/C/DNK/CO/5> Side 6

Link : <https://undocs.org/E/C.12/DNK/CO/6> Side 9

Når man tillader sygeliggørelsen af interkønnede, har det konsekvenser der rækker langt ud over den blotte klassificering af interkønnede som syge, for med den binære klassifikation som enten sund eller rask, følger en gennemsyrende social godkendelse, af alt hvad der anses for sundt og en lige så stærk devaluering, af alt hvad der anses sygeligt.

Dette betyder eksempelvis, at sygeliggjorte gruppers levede erfaringer og ønsker tillægges en mindre værdi, ligesom deres ret fysisk integritet og selvbestemmelse, ofte udfordres af raske mennesker og deres sociale normer, for hvordan en krop kan og bør se ud.

Sygeliggørelse og sygeliggørende sprogbrug, er som det fremgår, ikke kun en ødelæggende praksis, der kan bruges til at stigmatisere og diskriminere, men sygeliggørelsen bruges også til at retfærdiggøre denne praksis.

I og med at sygeliggørende sprogbrug, påberåber sig at være "neutralt" lægeligt sprog, tror mange mennesker fejlagtigt, at den resulterende stigmatisering og diskrimination, er funderet i medicinsk videnskab, som i dette tilfælde, hvor man qua sygeliggørelsen, uhindret kan foretage unødvendige, invasive og irreversible kirurgiske og medicinske indgreb, herunder sterilisationer, på interkønnede spædbørn, trods massiv mangel på evidens, til at underbygge nødvendigheden, sikkerheden og fordelene ved denne praksis. Med andre ord får disse indgreb og behandlinger lov at foregå, med regeringens velsignelse, netop fordi man fra medicinsk side, har haft held til at sygeliggøre denne gruppe.

Det er derfor vores klare opfattelse, at man, ved fra ministeriel side, at støtte udgivelsen af materiale, som det denne henvendelse handler om, der så tydeligt sygeliggør interkønnede personer og interkønnede kroppe, blåstempler sygeliggørelsen og derved direkte er medvirkende til, at sanktionere den diskrimination og devaluering af disse menneskers levede erfaringer, ønsker og behov, hvilket vi ser på med stor alvor.

Det er ligeledes vores opfattelse, at man ved at tillade og støtte udgivelsen af dette materiale, hvor al information om de menneskeretslige spørgsmål helt udelades, handler man imod bedre vidende og er aktivt medvirkende til at skjule de menneskeretslige problematikker, ved den medicinske tilgang til interkøn, fra de forældre, der skal træffe store og ofte irreversible beslutninger på deres barns vegne. Ved at tilbageholde den information der belyser denne problematik, begrænser man forældrenes mulighed for, reelt at kunne træffe et valg, på et informeret grundlag, hvilket selv sagt er endog yderst problematisk.

Vi oplever at det endvidere problematisk at, man ved at tillade og støtte udgivelsen af materialet, ser bort fra at :

- Man ser bort fra det faktum, at Danmark qua vores ratificering af Menneskerettighederne, har en forpligtelse til at : Forbyde, forebygge, efterforske og yde erstatning for tortur og mishandling i alle sammenhænge med statskontrol, herunder ved at sikre, at sådanne handlinger, er lovovertrædelser i henhold til national straffelov

Link : A/HRC/29/23 Punkt 13 & 14 & 53 Link : <https://undocs.org/A/HRC/29/23>

Man har desuden en forpligtelse til, at fordømme skadelig praksis og sikre et stop for straffrihed i disse sager. Og i sager hvor medicinere, statsansatte og embedsmænd er involverede i eller medvirkende til, udførelsen af skadelig praksis, skal deres status og ansvar, herunder deres ansvar for at indberette disse forhold, ses som en skærpene omstændighed.

Link : End violence and harmful medical practices on intersex children and adults, UN and regional experts urge”
<https://www.ohchr.org/EN/NewsEvents/Pages/DisplayNews.aspx?LangID=E&NewsID=20739>

Link : Joint statement om skadelig praksis punkt 15, 40 og 50 CEDAW/C/GC/31-CRC/C/GC/18
<https://undocs.org/CEDAW/C/GC/31/CRC/C/GC/18>

FN slår fast at ”fortolkningen af et barns bedste skal være i overensstemmelse med hele konventionen, herunder forpligtelsen til at beskytte børn mod alle former for vold. Den kan ikke bruges til at retfærdiggøre praksis, der strider mod barnets menneskelige værdighed og ret til fysisk integritet. En voksens vurdering af et barns bedste, kan ikke tilsidesætte forpligtelsen til at respektere alle barnets rettigheder i henhold til konventionen.”

Link : CRC/C/GC/13 punkt 17, 37, 39, 41 og 61 om barnets ret, til at leve fri for alle former for vold
https://www2.ohchr.org/english/bodies/crc/docs/CRC.C.GC.13_en.pdf

FN Fordømmer også enhver handling eller forsøg fra stater eller offentlige embedsmænd, på at legalisere eller godkende tortur og anden grusom, umenneskelig eller nedværdigende behandling eller straf under nogen omstændigheder, og opfordrer indtrængende Stater til at sikre at de ansvarlige holdes til ansvar for alle sådanne handlinger.

Link : A/C.3/70/L.27/Rev.1 Promotion and protection of human rights: implementation of human rights instruments
Punkt 1,2,5,28 og 29 <https://undocs.org/A/C.3/70/L.27/Rev.1>

- Man ser bort fra det faktum, at Europarådets Bioetik Komité har dokumenteret at langt hovedparten af interkønnede personer er raske og at kun et fåtal har sygdomme der, sætter deres helbred i fare.

Link : Europarådet resolution 2191 "Promoting the rights of and eliminating discrimination against intersex people "

Punkt 1 & 2 Link : Link : <https://assembly.coe.int/nw/xml/XRef/Xref-XML2HTML-EN.asp?fileid=24232&lang=en>

- Man ser bort fra det faktum at FN i flere udtalelser og resolutioner, rejser bekymring omkring medicinernes tilgang til interkønnede kroppe, som syge og slår fast, at man bør forbyde disse unødvendige behandlinger og operationer.
Europarådet slår i deres resolution "The rights of intersex people" fast at denne sygeliggørelse af interkønnede, praktisk står i vejen for interkønnedes ret til højest opnåelige sundhed.
Link : A/70/213 Punkt 84, 86 & 112 Link : <https://undocs.org/A/70/213>
Link : CAT/C/57/4 Punkt 68 & 81 Link <https://undocs.org/en/CAT/C/57/4>
Link : EU Parlamentets resolution P8_TA-PROV(2019)0128 "The rights of intersex people" Punkt 7
https://www.europarl.europa.eu/doceo/document/TA-8-2019-0128_EN.html
- Man ser bort fra, at Europarådets Bioetik komite i en metodisk gennemgang af den evidens der ligger til grund for disse behandlinger og operationer, dokumenterer at kun ganske få og tydeligt specificerede operationer, og behandlinger kan være nødvendige, men at størstedelen af de indgreb og behandlinger der udføres, er medicinsk unødvendige og udføres ud fra et socialt perspektiv, og ikke af medicinsk nødvendighed.
Man slår i dokumentet fast at, der ikke eksisterer reel evidens for nødvendigheden, sikkerheden eller fordelene for det enkelte barn, ved størstedelen af disse procedurer.
Man slår ligeledes fast at mange raske interkønnede børn, bliver irreversibelt skadet under disse indgreb.
Link : "The Rights of Children in Biomedicine, Challenges posed by scientific advanced and uncertainies" Side 40 – 45
<https://rm.coe.int/16806d8e2f>
- Man ser bort fra at FN har slået fast, at medicinske behandlinger af en indgribende og irreversibel karakter, uden terapeutisk formål, kan udgøre mishandling eller tortur, hvis de udføres uden individets eget fulde frie og informerede samtykke.
Link A/63/175 Punkt 47 Link : <https://undocs.org/en/A/63/175>
- Man ser også bort fra at medicinske indgreb, der ikke kan føres evidens for nødvendigheden, sikkerheden og fordelene af, kan kategoriseres som medicinske eksperimenter, og at medicinske eksperimenter ikke må gennemføres uden individets frie samtykke.
Link : ICCPR Artikel 7, Link : Link : <https://www.ohchr.org/en/professionalinterest/pages/ccpr.aspx>
- Man ser bort fra det faktum at forskning har påvist at forældre der får sygeliggørende information om deres barns interkønsvariation, 3 gange så ofte vil vælge operation og behandling til, som forældre der får ikke sygeliggørende information.
Link : Europarådet " Human Rights and Intersex People" Side 23, Punkt 5 Link : <https://rm.coe.int/16806da5d4>
- Man ser bort fra, at ofrene efter disse indgreb og behandlinger ofte får livslange fysiske og psykiske skader af disse indgreb. Mange forældre og lægmænd tror fejlagtigt, at det er en fordel at udføre disse indgreb så tidligt som muligt, for hvis børnene ikke husker disse indgreb, vil de ikke blive

skadet, men det er ikke tilfældet, faktisk skader traumer i den tidlige barndom, ofte mere end traumer senere i livet.

Man arbejder i medicinsk regi med termen tidlige barndoms traumer, der bla. kan udløses af smertefulde medicinske indgreb i den tidlige barndom. disse skader kan påvirke barnets udvikling og kan bla medføre en reduceret størrelse af hjernebarken, et område, der er ansvarligt for mange komplekse funktioner, herunder hukommelse, opmærksomhed, perceptuel bevidsthed, tænkning, sprog og bevidsthed. Disse ændringer kan påvirke barnets IQ og evnen til at regulere følelser.

Link : NCTSN Link : <https://www.nctsn.org/what-is-child-trauma/trauma-types/medical-trauma>

Link : <https://www.kompleksptsd.dk/boern-og-unge/traumer-i-barndommen/>

Link : <https://www.kompleksptsd.dk/boern-og-unge/symptomer-paa-komplekse-traumer-hos-boern/>

Mange af ofrene for disse indgreb, er blevet skadede, fysisk og psykisk, de er vokset op med en hemmeligholdelse og et tabu, de har svært ved at bryde med, og de bliver mødt med så blind en tillid til medicinerne, at de gentraumatiseres, når de forsøger at tale om det overgreb de har været udsat for, og mange tør derfor ikke at italesætte deres oplevelser, hvilket forstærkes af, at man i Danmark, ikke har en reel mulighed for at klage over indgreb der er foregået i spædbarnealderen, da klagefristen på 5 – 10 år er overskredet, når individet når en alder, hvor individet fuldt ud kender til og forstår, omfanget af de skader vedkommende er pådraget og kan formulere en klage herom.

Danmark har altid været kendt for at være et åbent land, der har været langt fremme i forhold til LGBTQIA rettigheder, derfor er det i vores optik særdeles uheldigt, at man fra regeringens side, ikke tør gøre op med de systematiske brud på menneskerettighederne interkønnede udsættes for i Danmark, og det er især uheldigt, når regeringen som i dette tilfælde, ligefrem støtter disse overtrædelser, ved fra ministeriel side at blåstemple denne tilgang.

Som alternativ til pjecen fra Sundhedsstyrelsen, vil vi igen tillade os at anbefale Organisation Intersex Internationals (OII) Toolkit "Supporting your intersex child – A parents toolkit", der er udviklet i samarbejde med EPA den Europæiske Forældreorganisation og IGLYO Den internationale LGBTQI ungdoms og studenterorganisation.

Link : <https://oiieurope.org/supporting-your-intersex-child-a-parents-toolkit/>

I forhold til det fremtidige arbejde med lovgivning og materiale i forhold til interkønnede, vil vi gerne anbefale, at man fra regeringens side tager sit udgangspunkt i Organisation Intersex Internationals (OII) Toolkit under titlen "Protecting Intersex People in Europe" materialet er udarbejdet i samarbejde med ILGA Europe. Toolkittet består af 3 dele : Selve toolkittet, et appendix og en tjekliste.

Materialet giver en udførlig gennemgang af de emner der er vigtige at have for øje, i arbejdet for interkønnedes rettigheder i Europa.

Link : <https://oiieurope.org/protecting-intersex-people-in-europe-a-toolkit-for-law-and-policy-makers/>

Mvh

Inge Toft Thapprakhon
Næstforperson
Intersex Danmark