



SUNDHEDSMINISTERIET

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: 25-02-2021
Enhed: JURPEM
Sagsbeh.: DEPBDM
Sagsnr.: 2102258
Dok. nr.: 1586494

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 26. januar 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 687 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 687:

”Ministeren bedes redegøre for årsagen til, at man har valgt en fravalgsmodel, hvor borgeren efter data er registreret og opbevaret kan rette henvendelse til Statens Serum Institut om sletning, frem for en model, hvor borgeren i forbindelse med bestilling af test på hjemmesiden kan fra- eller tilvælge registrering af data. Der henvises til artikel i Politiken af 23/1-21: ”Vores dna fra coronatests er en guldgrube af data, som myndighederne gemmer””.

Svar:

Det fremgår af informationsmaterialet, ”Information om behandling af dine personoplysninger”, på forsiden af coronaprover.dk, at såfremt en test for COVID-19 er positiv, vil restmaterialet fra testen blive opbevaret i Danmarks Nationale Biobank til brug for forskning, og at dette gøres med hjemmel i databeskyttelseslovens § 10.

Det fremgår endvidere af informationsmaterialet, at restmaterialet alene vil blive brugt til at udføre statistiske eller videnskabelige undersøgelser af væsentlig samfundsmæssig betydning, og at man som borger selv kan beslutte, at ens vævsprøver kun må bruges til behandling af en selv – og dermed ikke til forskning – ved at tilmelde sig Vævsanvendelsesregisteret.

Herudover fremgår det, at man som borger har mulighed for at henvende sig til Statens Serum Institut og få materialet destrueret.

Helbredsoplysninger, såsom personhenførbare oplysninger i en biobank, er omfattet af databeskyttelsesforordningens artikel 9, stk. 1, om behandling af særlige kategorier af personoplysninger – også kaldet følsomme personoplysninger. Efter artikel 9, stk. 2, kan oplysninger omfattet af stk. 1, behandles, hvis blot én ud af en række forhold gør sig gældende. Følsomme personoplysninger kan således bl.a. behandles, hvis den registrerede har givet sit udtrykkelige samtykke, hvis behandlingen er nødvendig af hensyn til samfundsinteresser på folkesundhedsområdet eller hvis behandling er nødvendig til videnskabelige forsknings- eller statistiske formål på grundlag af EU-retten eller medlemsstaternes nationale ret, og behandlingen står i rimeligt forhold til det mål der forfølges, jf. databeskyttelsesforordningens artikel 9, stk. 2, litra a, i og j.

Behandling af følsomme personoplysninger til forskningsformål er reguleret i databeskyttelseslovens § 10, stk. 1, hvoraf det fremgår, at oplysninger som nævnt i databeskyttelsesforordningens artikel 9, stk. 1, dvs. såkaldte følsomme personoplysninger,

må behandles, hvis det alene sker med henblik på at udføre statistiske eller videnskabelige undersøgelser af væsentlig samfundsmæssig betydning, og hvis behandlingen er nødvendig af hensyn til udførelsen af undersøgelserne.

Behandling af almindelige personoplysninger til forskningsformål er reguleret i databeskyttelsesforordningens artikel 6, stk. 1, litra e, hvorefter behandling af personoplysninger er lovlig, hvis behandlingen er nødvendig af hensyn til udførelse af en opgave i samfundets interesse.

Udgangspunktet i lovgivningen er således, at der ikke skal indhentes samtykke til behandlingen af personoplysninger, hvis behandlingen alene sker med henblik på at udføre statistiske eller videnskabelige undersøgelser af væsentlig samfundsmæssig betydning. Dette gælder også biologisk materiale, der opbevares i en biobank.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Berit Dea Hvolby