



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 26-04-2021
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPRHH
Sagsnr.: 2104456
Dok. nr.: 1664737

Folketingets Sundhedsudvalg har den 1. marts 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 909 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Martin Geertsen (V).

Spørgsmål nr. 909:

”Ministeren bedes redegøre for, om den danske regering, sundhedsmyndigheder eller lignende på noget tidspunkt har henvendt sig til eller på anden vis rakt ud til medicinal-virksomheder/vaccineproducenter med en forespørgsel om et muligt samarbejde med henblik på at få adgang til danske sundhedsdata mod at levere (flere) vacciner til Danmark?”

Svar:

Jeg har til min besvarelse af spørgsmålet indhentet bidrag fra Lægemiddelstyrelsen, som oplyser følgende:

”Lægemiddelstyrelsen oplyser, at sundhedsmyndighederne på vegne af regeringen har taget kontakt til vaccineproducenter for at sondere mulighederne for at skaffe så mange vacciner til Danmark så hurtigt som muligt. Sundhedsmyndighederne har uformelt henvendt sig til vaccineproducenter for at afsøge en mulig interesse for at lave såkaldte fase 4-forsøg, hvor man med frivillig deltagelse af borgere i Danmark ville indhente data om vaccineres effekt og virkning fra op til 500.000 personer. Producenten skulle i sagens natur stille vacciner til rådighed for disse forsøgspersoner, hvorved Danmark ville få flere borgere vaccineret. Der er indtil videre – så vidt Lægemiddelstyrelsen er oplyst – ikke kommet noget konkret ud af dette.”

Jeg kan henholde mig til Lægemiddelstyrelsens bidrag samt oplyse, at der i Danmark er klare regler og rammer for brug af sundhedsdata fra de forskellige sundhedsregistre. Adgang til sundhedsdata kan alene foregå inden for de formål og rammer, som er fast i lovgivningen. Hvorvidt data kan videregives til bestemte aktører afhænger af, hvilke typer af data der er tale om og hvad formålet er med databehandlingen. Det altid op til den dataansvarlige at vurdere, om der er hjemmel til en konkret videregivelse af data og om formålet med databehandlingen er sagligt, legitimt og proportionelt.

Jeg kan desuden oplyse, at regeringen ikke har lagt op til, at lovgivning om adgang til sundhedsdata i forbindelse med kliniske forsøg med vacciner skal ændres.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Rasmus Syberg Hazelton