



## SUNDHEDSMINISTERIET

Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

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

### Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 04-03-2022  
Enhed: SUNDJUR  
Sagsbeh.: DEPSCS  
Sagsnr.: 2202527  
Dok. nr.: 2153482

Folketingets Sundhedsudvalg har den 4. februar 2022 stillet følgende spørgsmål nr. 388 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 388:

"Vil ministeren undersøge, om der er sket lovbrud i den pågældende sag som beskrevet i artiklen "Læger råbte op og frygtede, at kontroversielle ankeloperationer kunne ende som "masseskade"" fra TV2.dk den 13. januar 2022?"

Svar:

Jeg har ikke mulighed for at udtale mig om hændelsesforløbet i eller lovligheden af den konkrete sag.

Jeg kan dog oplyse, at det følger af sundhedsloven, at en patient har ret til at få information om sin helbredstilstand og om behandlingsmulighederne, herunder om risiko for komplikationer og bivirkninger. Informationen skal bl.a. omfatte oplysninger om relevante forebyggelses-, behandlings- og plejemuligheder, herunder oplysninger om andre, lægefagligt forsvarlige behandlingsmuligheder, samt oplysninger om konsekvenserne af, at der ingen behandling iværksættes. Det er fastsat i sundhedslovens § 16, stk. 4.

Informationen skal være mere omfattende, når behandlingen medfører nærliggende risiko for alvorlige komplikationer og bivirkninger. Skønnes patienten i øvrigt at være uvidende om forhold, der har betydning for patientens stillingtagen til behandlingen, så skal sundhedspersonen særligt oplyse patienten herom, medmindre patienten har frabedt sig information.

Fyldestgørende information er betinget af god kommunikation mellem patient og sundhedsperson. Informationen skal indeholde tilstrækkelige oplysninger, så patienten med mening kan tage stilling til behandlingsspørgsmålet.

Ved anvendelse af nye behandlinger, herunder også i forskningsmæssigt regi, gælder der en skærpet informationspligt.

For forsøg omfattet af videnskabsetisk behandling af sundhedsvidenskabelige forskningsprojekter og sundhedsdatavidenskabelige forskningsprojekter gælder der særlige skærpede lovkrav til informeret samtykke fra patienterne.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Sofie Charlotte de Fine Skibsted