



SUNDHEDSMINISTERIET

Offentligt

Holbergsgade 6
DK-1057 København KT +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Folketingets Lovsekretariat

Dato: 29-06-2022
Enhed: SPOLD
Sagsbeh.: DEPTLAN
Sagsnr.: 2208694
Dok. nr.: 2317651

Medlem af Folketinget Mette Abildgaard (KF) har den 21. juni 2022 stillet følgende spørgsmål nr. S 1061 til sundhedsministeren, som hermed besvares.

Spørgsmål S 1061:

”Hvad er ministerens holdning til, at der i Danmark ikke findes data over, hvor mange kvinder der sendes til udredning og behandling for den kvindelige underlivssygdom endometriose, og mener ministeren ikke, at dette er nødvendigt at have for at kunne hjælpe kvinder til at komme i behandling for underlivssygdommen”

Svar:

Den nuværende registreringspraksis på sygehusene indebærer, at der registreres med endometriose som diagnose (såkaldt aktionsdiagnose), såfremt diagnosen bekræftes. For patienter, hvor diagnosen afkræftes ved endelig udredning, vil der generelt ikke være de nødvendige diagnoseoplysninger til identificering i Landspatientregisteret (LPR). Dette er i øvrigt generelt gældende, dvs. at det ikke bare gælder specifikt for endometriose.

Da der samtidig allerede er en betydelig registreringsbyrde på vores sygehuse, mener jeg ikke, at det er hensigtsmæssigt at pålægge vores sygehusvæsen mere registrering end den eksisterende.

. / . Jeg kan desuden henvise og henholde mig til min tidligere besvarelse af SUU alm. del – spm. 546, hvor det bl.a. fremgår, at

”Det er Sundhedsstyrelsens vurdering, at den nuværende organisering af diagnostik, udredning og behandling for endometriose overordnet set er relevant og velfungerende (...).”

. / . Jeg har også indhentet supplerende oplysninger fra Danske Regioner vedr. data for udredning og behandling af endometriose, som jeg har vedlagt som bilag til orientering.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Trine Lassen Andreasen