



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Sundhedsudvalget 2022-23 (2. samling)
SUU Alm.del - endeligt svar på spørgsmål 249
Offentligt

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 31-05-2023
Enhed: PSYK
Sagsbeh.: DEPNFF
Sagsnr.: 2304184
Dok. nr.: 2678505

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 249 (alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 22. marts 2023. Spørgsmålet er stillet af ikkemedlem af udvalget (MFU) Pia Kjærsgaard (DF).

Spørgsmål nr. 249:

”Mener ministeren, at patienter, der tilbydes elektrochokbehandling, informeres godt nok om eventuelle risici ved behandlingen? Vil ministeren i benægtende fald sikre dette? Der henvises til artikel på sn.dk 25/3-23; ”Fik stukket pjece i hånden om ”ufarlig” behandling... men Anne-Grethe kom aldrig hjem igen”.

<https://www.sn.dk/slagelse-kommune/fik-stukket-pjece-i-haanden-om-ufarlig-behandling-men-anne-grethe-kom-aldrig-hjem-igen/>”

Svar:

Som oplyst i min besvarelse af SUU alm. del – spm. 248, vil jeg først og fremmest udtrykke min sympati for familien til patienten i sagen, som er beskrevet i artiklen fra Sjællandske Nyheder. Samtidig vil jeg henvise til, at jeg ikke kan udtale mig i den konkrete sag.

Jeg kan dernæst oplyse, at mit ministerium har indhentet bidrag fra Sundhedsstyrelsen til brug for besvarelsen af spørgsmålet. Sundhedsstyrelsen har den 28. april 2023 oplyst følgende, som jeg henholder mig til:

”Jf. sundhedslovens § 1 og dertilhørende vejledning om information og samtykke om videregivelse af helbredsoplysninger mv., må ingen behandling indledes eller fortsættes uden patientens informerede samtykke, medmindre andet følger af lov eller bestemmelser fastsat i henhold til lov, jf. lovens § 6, stk. 1¹.

Samtykket skal være baseret på fyldestgørende information. Fyldestgørende information er betinget af god kommunikation mellem patient og sundhedsperson. Informationen skal indeholde tilstrækkelig oplysning om sygdomstilstand, behandlingsmuligheder, risici og bivirkninger mv., således at patienten kan tage stilling til behandlingsspørgsmålet på oplyst grundlag. Oplysningerne og omfanget heraf må hvile på den gældende, gode faglige norm på området².

Det kan i den forbindelse nævnes, at Sundhedsstyrelsen i 2020 udgav ”Analyse vedr. patientinformation og rehabiliterende tilbud i forbindelse med elektrokonvulsiv terapi (ECT)” om bl.a. generel informationspraksis ved ECT³.

¹ Sundhedsloven, 1998, VEJ nr 161 af 16/09/1998, *Vejledning om information og samtykke og om videregivelse af helbredsoplysninger mv.*, Link: [Vejledning om information og samtykke og om videregivelse af helbredsoplysninger mv. \(retsinformation.dk\)](https://www.retsinformation.dk/eli/vejl/2018/09/16/161)

² Sundhedsloven, 1998, VEJ nr 161 af 16/09/1998, *Vejledning om information og samtykke og om videregivelse af helbredsoplysninger mv.*, Link: [Vejledning om information og samtykke og om videregivelse af helbredsoplysninger mv. \(retsinformation.dk\)](https://www.retsinformation.dk/eli/vejl/2018/09/16/161)

³ Sundhedsstyrelsen, Implement Consulting Group, *Analyse vedr. patientinformation og rehabiliterende tilbud i forbindelse med elektrokonvulsiv terapi (ECT)*, 2020

I analysen fremgår det, at patienten og eventuelt pårørende som hovedregel informeres gennem en mundtlig samtale og opfølgende samtaler samt gennem skriftligt materiale.

I nedenstående tabel (Tabel 1) ses de væsentligste temaer i den skriftlige information på tværs af regioner”⁴.

Tabel 1: Fælles emner i det skriftlige informationsmateriale

Generelt om ECT	Information om forløbet forud for behandling	Information om selve behandlingen	Information om forløbet efter behandling
<ul style="list-style-type: none"> Information om ECT Information om hvilke tilstande, der behandles med ECT Information om i hvilke tilfælde ECT ofte gives Information om hvem der står for behandlingen Information om forholdsregler, fx regler for anden medicinering 	<ul style="list-style-type: none"> Information om forundersøgelsen Information om bedøvelsen, herunder bivirkninger og forholdsregler, fx faste 	<ul style="list-style-type: none"> Virkning af bedøvelsen Proceduren ved behandling, herunder hvor elektroder placeres, strømstyrke og varighed af krampe 	<ul style="list-style-type: none"> Information om opvågning, herunder varighed i opvågningsstuen Information om bivirkninger ved både ECT og bedøvelse Information om forholdsregler, fx at man ikke må køre bil i behandlingsperioden (hvis patienten får forebyggende ECT, må vedkommende ikke køre bil den pågældende behandlingsdag)

Sundhedsstyrelsen har den 2. maj 2023 supplerende oplyst følgende, som jeg ligeledes henholder mig til:

”Det er et grundlæggende princip i sundhedsloven, at patienter har ret til selvbestemmelse via det informerede samtykke. Det betyder, at patienten skal informeres grundigt om behandlingens forventede effekt, men også om risiko for komplikationer og bivirkninger, så man som patient kan tage stilling, ud fra en afvejning af fordele og ulemper. Samme principper gælder for behandling med ECT. Omfanget af informationen er baseret på et sundhedsfagligt skøn i den konkrete situation, men i udgangspunktet skal der altid informeres om de alvorlige og hyppigt forekommende komplikationer, og ofte også om de alvorlige og sjældent forekommende komplikationer. Det sundhedsfaglige skøn baseres bl.a. på sygdommens alvorlighed, den forventede effekt af behandlingen, og tilstanden hos den enkelte patient, fx om der er forhold hos patienten, som giver en øget risiko for bivirkninger eller komplikationer.”

Jeg bemærker afslutningsvist, at jeg forudsætter, at regionerne informerer patienterne ud fra den gældende, gode faglige norm på området, som beskrevet af Sundhedsstyrelsen, herunder at patienten informeres grundigt om behandlingens forventede effekt, samt om risiko for komplikationer og bivirkninger, så man som patient kan tage stilling til behandlingen ud fra en afvejning af fordele og ulemper.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde

⁴ Sundhedsstyrelsen, Implement Consulting Group, *Analyse vedr. patientinformation og rehabiliterende tilbud i forbindelse med elektrokonvulsiv terapi (ECT)*, 2020