



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Dato: 22-05-2024
Enhed: Enhed for Life Science
Sagsbeh: bdh
Sagsnr.:2024 - 5919
Dok. nr.: 153170

Folketingets Sundhedsudvalg

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 488 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 24. april 2024. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 488:

"Er ministeren enig i, at personoplysninger tilhører borgeren, og at borgere skal have let adgang til at samtykke til brug af data til forskning, herunder adgang til at tage stilling til, hvilken form for forskning data kan indgå i, og hvilke type forskere der skal kunne få adgang til data? Der henvises til artiklerne på dr.dk 14/4-24: "I årevis har staten frosset vores blodprøver ned uden at give besked: Nu fastslår afgang, at det skal frem i lyset" og 15/4-24: "Vil danskere melde sig ud af forskning efter blodprøvesag? Ekspert kalder det en "potentiel bombe"."

Svar:

Det kan oplyses, at behandling af personoplysninger til forskningsformål er reguleret i databeskyttelseslovens § 10, stk. 1. Endvidere kan det oplyses, at videregivelse af oplysninger fra patientjournaler m.v. til brug for forskning er reguleret i sundhedslovens § 46, stk. 1-2. For så vidt angår reglerne om forskning i biologisk materiale henvises til samtidigt svar på SUU alm. del spørgsmål nr. 486.

Det bemærkes, at der som udgangspunkt ikke skal indhentes et databeskyttelsesretligt samtykke, hvis behandlingen af personoplysninger 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

Sophie Løhde