



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 10. maj 2012
Enhed: Sundhedsjura og Lægemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMCVA
Sags nr.: 1106962
Dok nr.: 916779

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 2. maj 2012 stillet følgende spørgsmål nr. 12 (L 139) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 12:

"Hvordan vil ministeren sikre, at der er sikkerhed for, at patienterne bliver informeret om deres ret til at frabede sig, at der bliver indhentet personlige oplysninger om dem i Nationalt Patientindeks?"

Svar:

Som det er nærmere beskrevet i lovforslagets afsnit om gældende ret, er sundhedspersoners opslag i Nationalt Patientindeks omfattet af den gældende § 42 a i sundhedsloven.

Som følge heraf kan enhver patient frabede sig, at en sundhedsperson kan indhente vedkommendes helbredsoplysninger m.v. efter sundhedslovens § 42 a, stk. 1-4.

Som det udtrykkeligt fremgår af forarbejderne til denne bestemmelse, er det en forudsætning, at patienten bliver informeret om sin ret til at frabede sig en sådan indhentning. Denne information kan enten gives direkte til patienten af den pågældende sundhedsperson eller i mere generel form, fx som skriftligt patientinformationsmateriale i form af brochurer eller anden skriftlig vejledning i forbindelse med, at patienten giver informeret samtykke til selve behandlingen. Der henvises til de specielle bemærkninger til § 42 a, stk. 4 (nu § 42 a, stk. 7), jf. L 50, FT 2006-2007, 1. samling.

I forbindelse med behandlingen i seneste folketingsamling af L 171, FT 2010-2011, som blandt andet indebar en udvidelse af de grupper af sundhedspersoner, der kan indhente patientoplysninger i medfør af sundhedslovens § 42 a, stk. 1, undersøgte ministeriet, hvorvidt der i alle fem regioner systematisk informeres om patientens ret til at afgive et såkaldt negativt samtykke til indhentning af deres helbredsoplysninger m.v. i elektroniske systemer.

På baggrund af denne undersøgelse kunne ministeriet konstatere, at alle regioner – på nær en enkelt – havde indarbejdet information om retten til at frabede sig elektronisk indhentning af helbredsoplysninger m.v. i materiale, som gives til alle patienter.

For ligeledes at sikre systematisk information til patienterne i den sidste region henstillede Sundhedsstyrelsen ved brev af 7. juni 2011 til, at den pågældende region sikrede systematisk information af alle patienter om retten til at frabede

sig, at en sundhedsperson ved opslag i elektroniske systemer indhenter helbredsoplysninger mv. til brug for aktuel behandling.

Regionen har over for Sundhedsstyrelsen efterfølgende bekræftet, at henstillingen efterkommes.

Jeg er på den baggrund tryk ved, at alle patienter allerede i dag systematisk informeres om deres ret til at frabede sig indhentning af deres personlige oplysninger i elektroniske systemer og dermed også informeres, når Nationalt Patientindeks er etableret.

I forhold til den konkrete udmøntning af NPI skal det for god ordens skyld bemærkes, at NPI vil blive indrettet således, at hvis en patient har sagt fra overfor en konkret sundhedspersons adgang til vedkommendes data, vil dette blive respekteret ved visningen via NPI, idet det er registreret i journalen. Samtidig får borgeren adgang til at blokere for enkeltkilder i NPI, f.eks. oplysninger fra e-Journal eller IBI (interregionalt billedindeks).

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Carlo V. Andersen