

Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse
Slotsholmsgade 10-12
1216 København K

8. marts 2012
dt@danskepatienter.dk

Høringsvar til forslag til lov om ændring af sundhedsloven (planlægning, samarbejde, IT, kvalitet og finansiering af sundhedsvæsenet)

Danske Patienter takker for muligheden til at afgive høringssvar på lovforslaget. Overordnet er der i vidt omfang tale om en bemyndigelseslov, som giver især Sundhedsstyrelsen pligt til en række tiltag.

Nationalt Patientindeks

Danske Patienter støtter oprettelsen af et nationalt patientindeks, der skal samle alle helbredsoplysninger. Det vil understøtte sammenhæng i de mange patienters forløb, som går på tværs af både regioner, kommuner og almen praksis og hermed understøtte øget kvalitet og patientsikkerhed.

Danske Patienter vil dog hermed gerne gentage vores bekymringer for sikkerheden i relation til opslag i patientindekset, som vi også gav udtryk for ved i brev dateret 16. august 2010 i forbindelse med: "Høring over udkast til redegørelse for indhentning af elektroniske helbredsoplysninger i forbindelse med patientbehandling" og foreslår derfor følgende for at sikre patientens oplysninger:

- At man på baggrund af erfaringer og viden opprioriterer opgaven med at informere patienterne om deres ret til at frabede sig indhentning af elektroniske helbredsoplysninger i forbindelse med behandling og tager konkrete skridt til at sikre, at der i alle fem regioner sker en systematisk information af patienternes ret til at frabede sig indhentning af elektroniske helbredsoplysninger i forbindelse med behandling.
- At der tages aktive skridt til at sikre, at man i alle regioner i praksis er i stand til at efterleve og respektere patienternes ønsker om der ikke indhentes elektroniske helbredsoplysninger i forbindelse med behandling.
- At der tages aktive skridt til, at det i praksis bliver muligt at kontrollere, om patientens ønsker bliver respekteret og efterlevet.
- At det gøres til et krav, at regionerne altid skal give patienterne mundtlig og skriftligt information i papirform om retten til at frabede sig indhentning af elektroniske helbredsoplysninger i forbindelse med behandling.

- At reglerne om information om retten til at frabede sig indhentning af elektroniske helbredsoplysninger i forbindelse med behandling udarbejdes i en ny vejledning til regionerne, idet Sundhedsstyrelsens nuværende vejledning nr. 665 af 14. september 1998 om information og samtykke og om videregivelse af helbredsoplysninger m.v. er utidssvarende og alene relaterer sig til papirjournaler. Derudover:
 - Bør patienterne eksplicit informeres om, at oplysninger fra loggen om hvem der har været inde og se deres helbredsoplysninger gemmes, og er tilgængelige, hvis de på et senere tidspunkt skulle få mistanke om at nogen, uberettiget, har været inde at se på deres oplysninger.
 - Bør loggen (om hvem der har været inde og se den enkelte patients helbredsoplysninger) gemmes i mere end de nuværende lovfastsatte seks måneder. Danske Patienter foreslår, at oplysningerne gemmes i minimum det samme antal år, som der kan klages over uberettiget adgang, da det langt fra kan sikres, at patienten bliver opmærksom på et eventuelt brud på reglerne inden for de første seks måneder.

Regionernes og kommunernes planlægningsmuligheder vedrørende sundhedsydelse

Danske Patienter er positive omkring, at regionerne i visse tilfælde selv kan etablere klinikker med henblik på en opfylde den forsyningsforpligtelse, som regionerne har vedrørende ydelse hos alment praktiserende læger, og at regionerne kan udleje lokaler til brug for kommunale sundhedsydelse. Dette vil kunne sikre, at også borgere i yderområderne af landet vil kunne sikres let adgang til sundhedsprofessionel behandling.

Plads i Medicintilskudsnet

Danske Patienter er meget glade for, at der nu lægges op til, at patient- og forbrugerinteresser skal repræsenteres i Medicintilskudsnet. Danske Patienter har flere gange netop anbefalet inddragelse af patientperspektivet for at sikre, at effekten af omlægningerne ikke bliver dårligere behandlingskvalitet, bl.a. ved at patienter stopper deres behandling.

Det er dokumenteret at inddragelse af patienters oplevelser, viden og præferencer sikre mere patientcentrede løsninger og hermed en mere fyldestgørende rådgivning fra nævnet til de ansvarlige myndigheder i omlægningsprocesserne.

Med venlig hilsen



Morten Freil

Direktør