



## Sundheds- og Ældreudvalget

**Til:** Sundhedsministeren

**Dato:** 26. februar 2018

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

### L 146

Forslag til lov om ændring af sundhedsloven. (Organiseringen i Sundheds- og Ældreministeriet, oprettelse af Nationalt Genom Center m.v.).  
Af sundhedsministeren (Ellen Trane Nørby)

### Spørgsmål 5

Ministeren bedes forklare, hvornår og hvorfor der kan videregives oplysninger uden patientens samtykke. Der henvises til, at det af bemærkningerne i lovforslaget bl.a. fremgår, at: "Forslaget indebærer, at sundhedsministeren kan fastsætte regler, der forpligter de nævnte aktører til at videregive genetiske oplysninger og oplysninger om helbredsmæssige forhold til Nationalt Genom Center uden samtykke fra patienten." og "Anvendelse af genetiske oplysninger, der er udledt af biologisk materiale, og som er afgivet i forbindelse med et konkret forskningsprojekt, er således ikke omfattet af forslaget om selvbestemmelsesret."

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Svar bedes sendt elektronisk til spørgeren på [Liselott.Blixt@ft.dk](mailto:Liselott.Blixt@ft.dk) og til [lov@ft.dk](mailto:lov@ft.dk).

På udvalgets vegne

Liselott Blixt  
formand