



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Dato: 15-11-2018
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPCRV
Sagsnr.: 1809037
Dok. nr.: 744893

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 22. oktober 2018 stillet følgende spørgsmål nr. 51 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 51:

”Ministeren bedes redegøre for, hvordan patienter i dag informeres om indholdsstoffer i vacciner, herunder om ministeren mener, at der gøres tilstrækkeligt for at give patienten denne information?”

Svar:

Det fremgår af § 4 i bekendtgørelse nr. 509 af 13. maj 2018 om information og samtykke i forbindelse med behandling og ved videregivelse og indhentning af helbredsoplysninger m.v., at en patient, der er fyldt 15 år, har ret til at få information om sin helbredstilstand og om behandlingsmulighederne, herunder om risiko for komplikationer og bivirkninger. Det fremgår videre, at informationen skal være mere omfattende, når behandlingen medfører nærliggende risiko for alvorlige komplikationer og bivirkninger.

Informationspligten omfatter alle for patienten relevante oplysninger om helbred, sygdom, undersøgelsesmetoder, forebyggelses- og behandlingsmuligheder, prognoser, risici, bivirkninger, komplikationer, herunder senfølger, mulighed for pleje osv.

Informationen skal indeholde tilstrækkelig oplysning om sygdomstilstand, behandlingsmuligheder, risici og bivirkninger mv., således at patienten med mening kan tage stilling til behandlingsspørgsmålet. Oplysningerne og omfanget heraf hviler på den gældende, gode faglige norm på området.

Der er dermed ikke et specifikt krav om, at lægen skal informere om indholdsstoffer i lægemidler.

Den enkelte patients særlige situation kan dog bevirke, at yderligere information er nødvendig, ligesom informationen skal være mere omfattende, når behandlingen medfører nærliggende risiko for alvorlige komplikationer og bivirkninger. Hvis lægen f.eks. er bekendt med, at patienten tidligere har reageret negativt på bestemte indholdsstoffer, kan der være behov for at give en mere grundig information herom.

Sundhedsstyrelsen har i 2016 udgivet folderen ”Børnevaccinationsprogrammet i Danmark”. Den informerer om bl.a. virkning og eventuelle bivirkninger ved vaccinerne i børnevaccinationsprogrammet. Det fremgår bl.a., at den læge, der er ansvarlig for vaccinationerne, har pligt til informere barnet og forældrene om vaccinerne virkning og eventuelle bivirkninger.

Det fremgår også, at man ved besøget hos lægen bør få udleveret indlægssedlen fra vaccinen, som beskriver kendte bivirkninger ved vaccinen, og at man også kan finde indlægssedlen på www.indlaegsseddel.dk. Af indlægssedlen fremgår også vaccinenes indholdsstoffer.

Jeg synes, at det giver god mening at lade det bero på et sundhedsfaglige skøn, om en konkret patient skal informeres om indholdsstoffer i en given vaccine, når patienten samtidig får at vide, hvor yderligere informationen om vaccinen kan findes.

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Camilla Rosengaard Villumsen