



INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Sundhedsudvalget 2024-25
L 182 - endeligt svar på spørgsmål 32
Offentligt

Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

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

Dato: 19-05-2025
Enhed: Innovation, Life Science og
Digitalisering
Sagsbeh: dek
Sagsnr.:
Dok. nr.: 339567

Folketingets Sundhedsudvalg

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 32 (Alm. del), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 13. maj 2025. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Per Larsen (KF).

Spørgsmål nr. 32:

”Vil ministeren uddybende kommentere den del af Lægeforeningens høringssvar, hvor foreningen mener, at der er behov for præciseringer og tydelig afgrænsning af formål og aktører, og hvor det fremgår, at Lægeforeningen ser positivt på formålet om at sikre, at sundhedsdata kan anvendes til kliniske forsøg, beslutningsstøtte og varetagelse af patienters vitale interesser i forbindelse med sekundærfund, men mener, at de foreslåede ændringer er meget vidtgående, og at der bør ske en klar afgrænsning af de tilladte formål og hvilke aktører, der får adgang til at behandle data?”

Svar:

Jeg har med stor interesse læst Lægeforeningens høringssvar og vil gerne kvittere for, at foreningen anerkender formålet med lovforslaget – herunder ønsket om at sikre, at sundhedsdata kan anvendes til kliniske forsøg, beslutningsstøtte og til at varetage patienters vitale interesser ved sekundærfund.

Jeg er samtidig opmærksom på, at Lægeforeningen efterspørger en tydeligere afgrænsning af formål og aktører, som kan få adgang til at behandle sundhedsdata.

Det fremsatte lovforslag indebærer imidlertid ikke en udvidelse af adgangen til sundhedsdata til nye aktører, men præciserer og udbygger de formål, som sundhedsdata lovligt kan anvendes til inden for rammerne af databeskyttelsesforordningen, GDPR.

Forslaget giver en mere klar hjemmel til bestemte former for sekundær anvendelse, herunder til brug af data til beslutningsstøtte i patientbehandlingen og varetagelsen af patienters vitale interesser ved sekundærfund inden for rammerne af GDPR, Sundhedsloven og det videnskabetiske komitéssystem.

Derudover vil der i forbindelse med implementeringen af lovforslaget blive udarbejdet bekendtgørelser, som fastlægger de nærmere procedurer og tekniske rammer for, hvordan de lovbestemte adgangs- og anvendelsesmuligheder udmøntes i praksis.

Jeg deler ønsket om tydelighed og gennemsigtighed, og i det videre arbejde med at gennemføre lovforslaget vil ministeriet inddrage relevante aktører, herunder Datatilsynet, for at sikre en implementering i fuld overensstemmelse med GDPR.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde