

NOTAT

Q&A under høring af lovforslag om bedre digitalt samarbejde

1. Hvad er formålet med lovforslaget om bedre digitalt samarbejde?

Borgere skal kunne forvente, at de sundhedspersoner, de møder, kender relevante oplysninger for behandlingen, som bl.a. journaloplysninger om prøvesvar, aktuel medicin og øvrige praktiske oplysninger. Det skal skabe tryghed for patienten og give oplevelsen af et sammenhængende sundhedsvæsen, hvor borgere selv skal kunne skaffe sig et overblik over de behandlinger, de modtager i sundhedsvæsenet. Samtidig skal sundhedspersoner have sikkerhed for at have et aktuelt, overskueligt og dækkende beslutningsgrundlag i forbindelse med patientbehandling. Det handler om at sikre, at den rigtige viden er i de rigtige hænder på det rette tidspunkt til gavn for patienten.

Patienter er forskellige og har forskellige ønsker og behov. Et mere borgerrettet sundhedsvæsen skal i højere grad kunne håndtere de forskellige holdninger uden at gå på kompromis med kvalitet i den direkte patientbehandling og samtidig med at det sikres, at brugen af sundhedsdata sker med respekt for den enkeltes ret til fortrolighed og privatliv.

Lovforslaget har til formål at understøtte et bedre digitalt samarbejde om patientbehandling på tværs af sundhedsvæsenet og dermed skabe en tidssvarende lovgivning, der modsvarer de faktiske arbejdsgange i sundhedsvæsenet, hvor patientbehandlingen ofte foregår på tværs af sundhedsvæsenet, og hvor patienten både er i kontakt med sin praktiserende læge, sygehuset, speciallæge og de kommunale sundhedstilbud.

2. Bedre digitalt samarbejde – hvad går det ud på?

Bedre digitalt samarbejde handler om at sikre, at sundhedspersoner i forbindelse med patientbehandling har adgang til de relevante oplysninger om patienten på tværs af sygehuse, praksissektoren og de kommunale sundhedstilbud.

Men det skal ske med respekt for den enkeltes ret til fortrolighed og privatliv.

Teknisk adgang

Reglerne i sundhedsloven foreslås ændret, så det bliver muligt at samle og udstille udvalgte helbredsoplysninger i et samlet patientoverblik. Overblikket skal kunne bruges af patienten selv og eventuelle pårørende, og af de sundhedspersoner, som patienten er i

kontakt med i sit behandlingsforløb. Det svarer til den løsning, der allerede i dag gælder for det Fælles Medicin Kort.

Juridisk adgang

Samtidig skal sundhedsloven moderniseres, så udgangspunktet bliver, at sundhedspersoner har nem og sikker adgang til relevante oplysninger om patienten, når der er brug for det til aktuel behandling af patienten.

Den enkeltes ret til fortrolighed og privatliv

Det skal være lettere for borgere at få overblik over og administrere hvem, der har adgang til deres sundhedsoplysninger til brug for patientbehandling. Patienter har stadig - ligesom i dag - mulighed for at frabede sig, at der indhentes oplysninger om dem.

3. Hvilken adgang har sundhedspersoners til helbredsoplysninger i patientoverblikket?

Adgangen til patientoverblikket vil efter forslaget følge de samme regler som reglerne for adgang til at indhente oplysninger i patientjournaler. Det vil sige, at sundhedspersoner, som har en patient i aktuel patientbehandling, må indhente oplysninger om patienten, hvis det er nødvendigt for den aktuelle behandling.

4. Hvilke muligheder har borgere for at vælge til og fra?

Samtykke

Det gøres med lovforslaget tydeligere, at patienter har mulighed for at give samtykke til, at sundhedspersoner kan indhente helbredsoplysninger mv. i tilfælde, hvor patienten ikke er i et aktuelt behandlingsforløb, men hvor der alligevel kan være behov for, at en sundhedsperson følger patienten tæt – fx for at kunne tilbyde en forebyggende indsats.

Frabedelse af deling af helbredsoplysninger i patientoverblikket

Det vil fortsat være muligt for patienten generelt at frabede sig, at sundhedspersoner indhenter helbredsoplysninger mv.

Afhængigt af, hvad der er teknisk muligt, vil patienten kunne frabede sig, at en eller flere sundhedspersoner indhenter helbredsoplysninger, at oplysninger fra en bestemt afdeling eller lign. deles, eller at oplysninger fra et bestemt tidsrum deles.

Hvis en patient frabeder sig deling af helbredsoplysninger, vil dette i nogle tilfælde i realiteten indebære, at patienten frabeder sig behandling. Patienten skal derfor informeres om de mulige konsekvenser for behandlingsmulighederne, hvis patienten frabeder sig indhentning af oplysninger.

Logning

I dag kan man se logoplysninger over lægers opslag i sundhedsjournalen via Sundhed.dk og i Det Fælles Medicinkort. Det vil være muligt via bl.a. sundhed.dk at kunne se logoplysninger over opslag i det foreslåede patientoverblik.

5. Videre proces – hvad sker der, når lovforslaget har været i høring?

Lovforslaget er sendt i høring med frist til at komme med bemærkninger den 23. oktober 2018. Efter høringsperiodens udløb vil Sundheds- og Ældreministeriet gennemgå alle indkomne høringssvar med henblik på evt. at foretage ændringer i lovforslaget frem mod, at lovforslaget fremsættes i Folketinget.

6. Hvad er baggrunden for lovforslaget?

I juni 2018 indgik alle Folketingets partier en politisk aftale om bedre brug af sundhedsdata. Konkret er aftalepartierne enige om at modernisere lovgivningen på fire områder. Det drejer sig om:

1. at sikre bedre lovgrundlag for digitalt samarbejde i sundhedsvæsenet
2. at sikre klare rammer for brug af nationale sundhedsdata i sundhedsvæsenet
3. at sikre klare rammer for dataindberetningen i praksissektoren
4. at skabe bedre lovgrundlag for opfølgning på børnevaccinationsprogrammet

Det udkast til lovforslag, som nu er sendt i høring, udmønter den lovgivningsmæssige del af den politiske aftale.