

Indenrigs- og Sundhedsministeriet
Slotholmsgade 10-12
1216 København K

10. oktober 2007

Vedr. høring af ”Forslag til Lov om ændring af sundhedsloven, lov om klage- og erstatningsadgang inden for sundhedsvæsenet, lov om autorisation af sundhedspersoner og om sundhedsfaglig virksomhed og lov om regioner og om nedlæggelse af amtskommunerne, Hovedstadens Udviklingsråd og Hovedstadens Sygehusfællesskab.”

Indenrigs- og Sundhedsministeriet har inviteret til bemærkninger vedr. ovennævnte lovforslag.

Rådet for IT- og persondatasikkerhed takker herfor og har følgende bemærkninger:

Generelle bemærkninger

Rådet bemærker grundlæggende, at den datasikkerhed, der kræves i medfør af Persondataloven fortsat er den nedre grænse. Der er dermed fortsat ingen krav om regelmæssig revision af system-, data- og driftssikkerheden, som det er tilfældet for andre samfundskritiske systemer (finansiel virksomhed, digitale signaturer mv.) og der er ingen krav til datas tilgængelighed og kvalitet, bortset fra et enkelt formkrav omkring ordinationer. Det vil efter Rådets opfattelse være hensigtsmæssigt, at sundhedsloven - og ikke de enkelte bekendtgørelser – satte de overordnede rammer vedr. disse områder.

Specifikke bemærkninger

Afsnit 3.6.2.3 Lovforslag om elektronisk videregivelse af medicinprofilen

Rådet støtter principielt den udvidede digitalisering, men er grundlæggende bekymret over den brede skare af sundhedsmedarbejdere, der gennem loven pludselig kan få adgang til den enkelte borgers medicinanvendelse uden borgerens mulighed for at kunne frabede sig dette. Videregivelsen bør derfor ske på en it-sikkerhedsmæssig forsvarlig måde set i forhold til beskyttelsen af borgernes stærkt personfølsomme data, og som udgangspunkt kun ske for sundhedspersonale med relation til patienten, fx den praktiserende læge, tilkaldt vagtlæge og personale på afdelinger, hvor patienten gennemgår et behandlingsforløb.

Rådet mener, at patienten i forhold til dette udgangspunkt bør kunne frabede sig denne videregivelse eller give en generel tilladelse. Herudover er der i Rådets optik behov for, at der i ekstraordinære situationer, hvor der er et akut behov for at tilgå patientoplysninger, sker en logning med angivelse af forklaring på, hvorfor de pågældende oplysninger er tilgået.

Endelig kunne der efter Rådets mening være god grund til at etablere en klassifikation af patientinformationer, således at ovennævnte relationsbaserede adgang til disse informationer kan nuanceres.

Bemærkninger til lovforslagets enkelte bestemmelse (§157, stk. 9, nr. 5)

Det anføres vedr. den digitale videregivelse, at der "...indlægges en mulighed for Lægemiddelstyrelsen til at betinge videregivelsen af og vurdere om de modtagende elektroniske systemer lever op til gældende persondataretslige sikkerhedskrav". Rådet mener, at Lægemiddelstyrelsen som dataansvarlig skal betinge sig disse krav opfyldelse for, at en videregivelse kan finde sted.

Bemærkninger til lovforslagets enkelte bestemmelse (§157, stk. 9, nr.6)

Rådet støtter således indførelsen af formkrav til indberetninger i medicinprofilen. Desværre fremgår det ikke klart af lovgivningen, at disse formkrav også omfatter de it- eller persondatasikkerhedsmæssige krav, hvilket ville være oplagt - ikke mindst, da de eksisterende krav til registreringen i samme lovregel også savner en klar stillingtagen til dette.

Rådet står naturligvis til rådighed, såfremt ovenstående giver anledning til spørgsmål.

Med venlig hilsen

Kim Aarenstrup
Formand