



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: 20. april 2016
Enhed: Sygehuspolitik
Sagsbeh.: DEPRSS
Sagsnr.: 1604395
Dok. nr.: 71532

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 14. april 2016 stillet følgende spørgsmål nr. 12 (L 142) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra May-Britt Katstrup (LA).

Spørgsmål nr. 12:

”Kan ministeren oplyse, om der ved akutte kliniske forsøg med lægemidler uden forudgående samtykke altid vil fremgå en redegørelse for, hvorfor en standardbehandling ikke er anvendt.”

Svar:

Jeg antager, at spørgsmålet sigter til, om det i patientjournalen skal fremgå, hvorfor en standardbehandling ikke er anvendt.

En patientjournal er et arbejdsredskab, der fungerer som et kommunikationsmiddel mellem de sundhedspersoner, som er involveret i behandlingen af en patient.

Patientjournalen skal indeholde de relevante og nødvendige oplysninger, som bl.a. skal danne grundlag for information og behandling af patienten og dokumentere den udførte behandling. De nærmere indholdsmæssige krav er specificeret i journalføringsbekendtgørelsen. Det skal fx fremgå af journalen, hvilken behandling patienten har fået.

Typisk vil det i journalen stå, at patienten har opfyldt inklusionskriterierne, og derfor er inkluderet i forsøget samt en beskrivelse af behandlingen.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde / Rikke Skadhauge Seerup