

## Bemærkninger til lovforslaget

### Almindelige bemærkninger

#### 1. Lovforslagets hovedindhold

1.1. Lovforslaget er – bortset fra en enkelt sproglig præcisering i § 7, stk. 4, og enkelte uddybende kommentarer i bemærkningerne – en uændret genfremsættelse af det forslag til lov om patienters retsstilling, der blev fremsat for Folketinget den 10. december 1997 (lovforslag nr. L 128 i folketingsåret 1997-98) og behandlet første gang den 23. januar 1998, men som ikke nåede at blive færdigbehandlet inden udskrivelse den 19. februar af valget til Folketinget den 11. marts 1998.

Med hensyn til Folketingets 1. behandling af lovforslaget om patienters retsstilling henvises til Folketingets forhandlinger 1997-98, fredag den 23. januar 1998, s. 3303-3317.

1.2. Lovens formål er at medvirke til at sikre, at patienters værdighed, integritet og selvbestemmelsesret respekteres.

Lovens formål er endvidere at styrke patienternes retsstilling og retssikkerhed i forhold til sundhedsvæsenet og at understøtte tillids- og fortrolighedsforholdet mellem patienterne og sundhedsvæsenet samt detes forskellige personalegrupper.

Med lovforslaget fastlægges en samlet lovgivning, der regulerer de grundlæggende og generelle principper for den enkelte patients selvbestemmelse og retssikkerhed i forhold til sundhedsvæsenet i forbindelse med undersøgelse, behandling og pleje.

Lovforslaget indeholder i forhold til tidligere lovgivning og anerkendt praksis følgende nye bestemmelser:

- Patienter får lovfæstet retten til informeret samtykke.
- Patienter, der er fyldt 15 år, skal selv give informeret samtykke til undersøgelse, behandling m.v., dog i samråd med forældremyndighedsindehaveren.
- Patienter, der varigt mangler evnen til at give informeret samtykke, sikres ved, at de nærmeste på-

rørende giver stedfortrædende samtykke til undersøgelse, behandling m.v.

- Patienter, der varigt mangler evnen til at give informeret samtykke og som ikke har nogen nærmeste pårørende, sikres ved at en anden uvildig sundhedsperson varetager patientens interesser, bortset fra bagatelagte behandlinger.
- Patienter, der ikke er i stand til at give informeret samtykke, sikres i øvrigt indflydelse på beslutningen, i det omfang de forstår behandlingssituationen.
- Patienter sikres klarere rettigheder om de ønsker, der kan optages i et livstestamente, og sundhedspersoners pligt til at kontakte Livstestamenteregistret præciseres.
- Patienter sikres, at sundhedspersoner iagttager tavshed om de forhold, de erfarer i forbindelse med patientkontakten.
- Patienter kan som udgangspunkt selv bestemme, hvem der kan få udleveret helbredsoplysninger.
- Patienter sikres, at der inden for sundhedsvæsenet kan ske videregivelse, når der foreligger et mundtligt samtykke, eller videregivelse uden særligt samtykke, når der er tale om et aktuelt behandlingsforløb.
- Patienter sikres, at der til videregivelse af helbredsoplysninger til myndigheder uden for sundhedsvæsenet kræves skriftlig samtykke, når bortses fra de ekstraordinære tilfælde, som følger af lovgivningen.
- Patienter sikres bedre overblik over de regler, der giver adgang til at bruge helbredsoplysninger til forskning, statistik og planlægning, idet disse samles i ét regelsæt.

1.3. Nedenfor sammenstilles kort lovforslagets regler med de lovbestemmelser og andre regler, der hidtil har reguleret området:

1. Lovforslagets kapitel 1 fastlægger de *grundlæggende generelle principper* for patienters retsstilling. Lovens *anvendelsesområde* fastlægges og nogle centrale begreber i loven defineres.