

i, at man lovbestemt skal modtage et tilbud om at blive organdonor på sin 18-års-fødselsdag sammen med fødselsdagskortet fra mormor og moster.

Men vi er helt enige i, at opfordringen skal gives. Vi kan derfor fuldt og helt bakke op om indenrigs- og sundhedsministerens tilbud om at samle ordførerne med henblik på at finde frem til den bedste løsning på problemstillingen.

Jeg ser også som sundhedsministeren en række muligheder for, hvordan vi kan komme i kontakt med den helt unge gruppe af potentielle donorer, idet det offentlige jo jævnlige som også før nævnt er i kontakt med gruppen, det være sig både, når man skifter læge, og når der af den grund skiftes sygesikringsbevis, når der indkaldes til session som også før nævnt, og når kørekortet udstedes.

Vi synes derfor, det er vigtigt at overveje alle de muligheder, der ligger lige for fødderne af os, frem for at lovfæste et krav om at udsende et brev.

Ét er dog utrolig vigtigt, og det er, at materialet er helt neutralt, lægger op til eftertanke og gør opmærksom på, at det at være organdonor er en privat beslutning. Der er ingen tvivl om, at hvis man som 18-årig skal tage stilling til så stort et emne, som hvad der skal ske med ens krop, når man dør, så skal beslutningsmaterialet være oplysende, neutralt og vække til eftertanke. Bevidstheden om døden ligger heldigvis for langt, langt de fleste meget, meget fjernt, når man kun er 18 år.

Venstre støtter med andre ord intentionerne i beslutningsforslaget om, at de helt unge skal tage stilling, men vi ønsker ikke, at der skal lovgives om det.

Kl. 16.30

Jeg vil på Venstres vegne takke for ministerens invitation til en drøftelse med ordførerne om, hvorledes vi bedst løser den store udfordring, som det jo er at få de helt unge til at tage stilling i en vigtig sag som denne.

Lone Møller (S):

Alt for mange patienter står i dag på venteliste til at få ny nyre, ny lunge, ny lever eller nyt hjerte. Det siger tallene i sig selv, og derfor er der behov for at tage initiativer på området.

Forslaget er målrettet mod unge mennesker. Det foreslås, at alle unge, når de fylder 18 år, får tilsendt noget oplysningsmateriale om organdonation samt donorkort med mulighed for at tilmelde sig Donorregisteret.

Vi er nødt til at gøre noget aktivt for at få folk til at tage stilling, så vi ikke kun lader det være op til de pårørende. Ved at lade de 18-årige drøfte spørgsmålet med familie og venner rammer vi en stor gruppe af befolkningen, og det er derfor væsentligt at gøre menneskers stillingtagen til organdonation så ubesværet og lettilgængelig som mulig og dermed sikre, at en personlig beslutning om tilmelding til donorregisteret eller udfyldelse af et donorkort rent faktisk bliver ført ud i livet.

Beslutningsforslaget går som sagt ud på, at alle 18-årige skal have tilsendt et neutralt, oplysende materiale. Vi har lige hørt ministeren her fra talerstolen give tilsagn om, at ministeren er åben over for at finde en model, der så smidigt og hensigtsmæssigt som muligt kan nå målgruppen, altså de 18-årige. For mig er det ikke så afgørende, hvilken måde man gør det på, for mig er det afgørende, at budskabet når ud til de unge mennesker, at de får materialet og får mulighed for at tage stilling. Men det er også vigtigt for mig, at det er en varig ordning, som bliver etableret, og at man ikke lander på en kampagne, hvor man bare forsøger sig en enkelt gang.

Som det fremgår af forslaget, mener jeg, det skal være et initiativ, der så at sige skal være gældende for altid, indtil vi finder frem til noget bedre, og med det for øje og med ministerens tilsagn vil jeg være positivt indstillet, hvis partierne i Folketinget synes, det er en god idé, og at det er noget, vi kan lande på.

Da De Radikales ordfører ikke kan være til stede, skal jeg sige på deres vegne, at de som medforslagsstillere i sagens natur kan tilslutte sig forslaget.

Birthe Skaarup (DF):

Gennem flere år har der været problemer med at skaffe organdonorer, og spørgsmålet har været til livlig debat.

For nylig blev der fokuseret på, at vi endnu en gang har ventelister på området. Der står f.eks. 531 patienter på venteliste til en nyretransplantation, og mange af patienterne på den venteliste har en rigtig dårlig livskvalitet. Det har lange udsigter med at få en donor, det ligger mange år ud i fremtiden, og det medvirker til den dårlige livskvalitet, at de må i dialysebehandling flere gange om ugen.

Det er et voldsomt pres at være syg. Det er også et pres for familien, specielt i de tilfælde, hvor der ikke er lyse udsigter til at komme i betragtning til et nyt organ, og derfor mener vi i