



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: 15-02-2017  
Enhed: MEDINT  
Sagsbeh.: DEPCRV  
Sagsnr.: 1611016  
Dok. nr.: 299672

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 5. december 2017 stillet følgende spørgsmål nr. 247 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 247:

”Vil ministeren oplyse, om patienterne på HPV-centrene rent faktisk har fået én læge tilknyttet, som er tovholder for deres forløb, som det var hensigten ved etablering af centrene? Og vil ministeren oplyse, om der anvendes fælles dataregistre på tværs af centrene til opsamling af viden om bivirkninger, og om det sikres, at den opsamlede viden formidles til regionerne og til de relevante sundhedspersoner?”

Svar:

Jeg har til brug for besvarelsen af spørgsmålet anmodet Danske Regioner om en udtalelse. Danske Regioner oplyser følgende:

”Til brug for besvarelsen af spørgsmålet har Danske Regioner indhentet oplysninger i regionerne.

Regionernes tilbagemeldinger viser, at patienterne på såvel de pædiatriske afdelinger som de afdelinger, der modtager de voksne patienter, har haft én læge tilknyttet som tovholder. Patienterne har således haft en primær kontaktlæge, som har været ansvarlig for forløbet i afdelingen, og som har inddraget eller konfereret med andre relevante specialer efter behov. I Region Nordjylland er hovedparten af patientgruppen over 18 år, ud over deres kontaktlæge, ligeledes tilset af en neuropsykolog.

En afdeling anfører, at det i nogle tilfælde, hvor patienten er udeblevet flere gange eller har ønsket ændrede tider, har været nødvendigt at lade patienten tilse ved hendes 2. eller 3. besøg af andre læger end ved hendes 1. besøg.”

Danske Regioner oplyser videre:

”I forbindelse med etableringen af Én indgang har det været regionernes ambition at forfølge det faglige spor, der handler om at blive klogere på patientgruppen med henblik på at kunne imødekomme patientgruppens udrednings- og behandlingsbehov. Helt konkret er der truffet beslutning om at etablere en database, der skal sikre en systematisk registrering og vidensopsamling, som er et vigtigt element i den faglige udvikling.

Det lægefaglige netværk på tværs af Én indgang-afdelingerne har udarbejdet et standardiseret spørgeskema til brug for udredning, som patienterne kan udfylde på nettet, inden de indkaldes. Den viden, som er fremkommet i forbindelse med besvarelsen af spørgeskemaet, skal sammen med relevante undersøgelsesresultater fremkommet i forbindelse med udredningen føde ind til den fælles database.

Databasen er endnu under udvikling, og der er således ikke på nuværende tidspunkt etableret et fælles dataregister på tværs af centrene.

Det skal dog understreges, at der løbende udveksles viden og erfaringer i det lægefaglige netværk på tværs af Én Indgang-afdelingerne.”

På baggrund af det oplyste vil Sundheds- og Ældreministeriet indkalde Danske Regioner, Lægemiddelstyrelsen og Sundhedsstyrelsen til et møde i foråret 2017 for at drøfte det videre arbejde med udredning og behandling af patienterne under Én indgang, herunder arbejdet med systematiseret vidensopsamling.

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Camilla Rosengaard Villumsen