

Det er derfor vigtigt, at oplysningerne i den enkelte patients personlige medicinprofil er så rigtige som muligt. Dette tilsiger en klar afgrænsning af de personer, der har adgang til at indlægge oplysninger i medicinbrugerens medicinprofil.

Det er samme synspunkt, som ligger til grund for omtalen ovenfor af hvilke oplysninger, som vil blive indeholdt i medicinprofilerne.

Systemet med personlige elektroniske medicinprofiler vil i første omgang alene blive baseret på, at apotekerne skal indlægge oplysninger om patienternes lægemiddelkøb i medicinprofilen. Dette skal ske i forbindelse med medicinbrugerens køb af receptordineret medicin, hvor apotekspersonalet i forvejen indtaster oplysninger om købet til apotekets egen database, Lægemeddelstyrelsens Lægemeddelstatistikregister og Lægemeddelstyrelsens Centrale Tilskudsregister. Selve indberetningen til de personlige elektroniske medicinprofiler skal finde sted på det tidspunkt, hvor apoteket udleverer eller sender lægemidlet til medicinbrugeren. Dermed bliver der i realiteten tale om, at medicinprofilen bliver en form for tidstro og udvidet version af Lægemeddelstyrelsens Lægemeddelstatistikregister for den enkelte patient.

Som et led i den efterfølgende udbygning af medicinprofilerne vil sygehusene tillige skulle indlægge tilsvarende oplysninger som apotekerne i de personlige elektroniske medicinprofiler.

Hertil kommer, som omtalt oven for, at der med tiden kan åbnes op for, at de behandlende læger kan indlægge relevante oplysninger i medicinprofilerne.

Endelig kan man forestille sig, at der med tiden skabes mulighed for, at patienterne selv i et særligt elektronisk "medicinskab" tilknyttet medicinprofilen kan tilføje oplysninger om ikke receptordineret medicin, som patienten anvender. Disse oplysninger vil have en anden status end oplysningerne fra apoteket og lægen, men kan ikke desto mindre være af betydning for det samlede billede af behandlingen af patienten.

Visse af de tidligere nævnte supplerende oplysninger, som ikke knytter sig til den enkelte patient eller dennes konkrete lægemiddelkøb, vil blive indlagt via Lægemeddelstyrelsen som dataansvarlig. Det drejer sig bl.a. om oplysninger om navne og adresser på patienter, læger, sygehuse og apotekere.

Hvorfor skal medicinprofilen være obligatorisk?

Oplysningerne i den elektroniske medicinprofil er af følsom karakter. Det er derfor vigtigt at rejse spørgsmålet om behovet for obligatorisk versus frivillig registrering.

Det er af afgørende betydning, at den læge, som har en given patient i behandling, kan have fuld tillid til oplysningerne i den elektroniske medicinprofil. I modsat fald er værdien af den elektroniske medicinprofil begrænset betydeligt.

Det er i den forbindelse Indenrigs- og Sundhedsministeriets vurdering, at ordningens anvendelighed og pålidelighed vil reduceres drastisk, hvis der f.eks. stilles krav om personligt tilsagn ved hvert lægemiddelkøb eller om en generel tilmelding til ordningen. Det er således vurderingen, at det vil svække pålideligheden og effektiviteten af ordningen med personlige elektroniske medicinprofiler, hvis ikke alle køb af lægemidler efter recept registreres for alle medicinbrugere.

På den baggrund finder regeringen, at det skal være obligatorisk, at alle køb af lægemidler efter recept indføres i en personlig medicinprofil. På samme måde skal al relevant behandling med og udlevering af lægemidler fra sygehuse registreres, når der foreligger realistiske, tekniske muligheder herfor.

Det skal i samme forbindelse understreges, at det netop som følge af oplysningernes følsomhed efter regeringens opfattelse er afgørende, at systemet med de personlige elektroniske medicinprofiler ansvarsmæssigt placeres i offentligt regi – ligesom det er sædvanen ved andre edb-systemer på lægemiddelområdet, herunder Lægemeddelstyrelsens Centrale Tilskudsregister og Lægemeddelstyrelsens Lægemeddelstatistikregister. Den centrale opbevaring af sådanne oplysninger bør være under offentlig kontrol og ansvar.

Endvidere er det kun gennem det direkte ejerskab til systemet med elektroniske medicinprofiler, at myndighederne kan styre og "skræddersy" systemet til opfyldelse af de behov og ønsker, som findes i sundhedsvæsenet.

Hvem skal have adgang til medicinprofilen – og til hvilken brug?

Oplysningernes følsomme karakter indebærer, at det er af afgørende betydning, at der findes den rigtige balance mellem på den ene side at indskrænke den personkreds, som gives adgang til de personlige elektroniske medicinprofiler, mest muligt, og på den anden side at gøre oplysningerne tilgængelige, hvor det er relevant.

De persongrupper, som lovligt kan have adgang til de registrerede oplysninger, er udtømmende afgrænset med lovforslaget. Det drejer sig – udover den registrerede selv – om læger, apotekere og apotekspersonale samt Lægemeddelstyrelsen.