

Ny lægefaglig kontrolinstans i Styrelsen for Patientsikkerhed

De lægefaglige diagnoser skal styrkes i forbindelse med sagsbehandlingen. Der oprettes derfor en enhed i Styrelsen for Patientsikkerhed, som i forbindelse med behandlingen af en indfødsrets sag kan anmodes om en vurdering af de lægelige oplysninger i dispensationssagerne, hvis der måtte være behov herfor.

Ordningen indebærer, at der til brug for Indfødsretsudvalgets vurdering af, om der skal meddeles en ansøger dispensation på grund af sygdom, kan indhentes en udtalelse om de lægelige oplysninger fra en ny enhed i Styrelsen for Patientsikkerhed.

Modellen vil blive tilrettelagt således, at Indfødsretsudvalget i forbindelse med forelæggelsen af konkrete sager kan beslutte at forelægge en eller flere konkrete sager for den nye enhed i Styrelsen for Patientsikkerhed, før der tages endelig stilling til, om vedkommende ansøger skal optages på et lovforslag om meddelelse af indfødsret.

Styrelsen for Patientsikkerhed vil i forbindelse med sagens behandling indhente sagens øvrige oplysninger, herunder eksempelvis journalmateriale, samt en udtalelse fra den læge, der har udarbejdet erklæringen.

Herefter vil Styrelsen for Patientsikkerhed vælge en sagkyndig til at vurdere sagen. Det vil typisk være en sagkyndig, som arbejder inden for samme speciale som den læge, der har udarbejdet erklæringen vedrørende den pågældende ansøger.

Den sagkyndige vil på baggrund af en række spørgsmål blive bedt om at udarbejde en udtalelse om sagen. Der vil kunne blive spurgt til bl.a., om lægen har foretaget en nødvendig og tilstrækkelig undersøgelse af ansøgeren forud for erklæringens udarbejdelse, om lægen har indhentet tilstrækkeligt med oplysninger, om lægen har angivet urigtige oplysninger, om gengivelser af diagnoser er korrekte, om lægens vurderinger er korrekte, og om lægens konklusion er dækkende for de fremlagte oplysninger.

I den forbindelse vil der kunne spørges til, om lægens eventuelle konklusion om, at ansøgeren ikke kan forsøge at tage (gå op til) f.eks. danskprøven på særlige vilkår eller ved brug af hjælpemidler (f.eks. forlænget tid eller prøveafleggelse i eget hjem), er korrekt, eller om den konklusion ikke ses underbygget af sagens oplysninger.

Derudover vil der kunne spørges til, om erklæringen er objektiv, og om erklæringen er udfærdiget i et neutralt sprogbrug, der ikke kan give anledning til mistanke om partiskhed og således så tvivl om erklæringens værdi.

Styrelsen for Patientsikkerhed vil på baggrund af den sagkyndiges udtalelse efter omstændighederne kunne foretage en eller flere partshøringer af ansøgeren og/eller den læge, som har udarbejdet erklæringen.

Herefter vil Styrelsen for Patientsikkerhed vurdere sagen og udarbejde en udtalelse om, hvorvidt styrelsen er enig i lægens vurderinger og konklusion i lægeerklæringen.

De konkrete sager vil herefter på ny blive forlagt for Folketingets Indfødsretsudvalg med henblik på endelig afgørelse af sagen.

Ordnningen med en ny kontrolinstans i Styrelsen for Patientsikkerhed vil styrke de lægefaglige diagnoser i sager, der forelægges for Indfødsretsudvalget med henblik på stillingtagen til dispensation på grund af sygdom. Indfødsretsudvalget vil dermed kunne træffe beslutning om dispensation på et langt bedre grundlag end i dag, hvor udvalget alene får forelagt sagen og de dertilhørende lægelige oplysninger uden nogen vurdering af udtalelsen fra den læge, der har udarbejdet den oprindelige erklæring.