

POLITIKERSPØRGSMÅL

Spørgsmål nr.: RR-130-25

Dato: 1. september 2025

Stillet af: Thomas Rohden (B)

Besvarelse udsendt den: 1. september 2025

Opfølgende spørgsmål vedr. Region Hovedstadens anvendelse af vågeteknologi

Spørgsmål:

Som opfølgning på svar vedrørende anvendelse af vågeteknologi har jeg følgende opfølgende spørgsmål:

1. Vil administrationen garantere at man ikke indkøber vågeteknologi med kamera hardware fra kinesiske virksomheder, som center for cybersikkerhed har advaret i mod?
2. Vil Region Hovedstaden be - eller afkræfte om Teton er MDR godkendt og CE mærket?

Svar:

Ad. 1. Vil administrationen garantere at man ikke indkøber vågeteknologi med kamera hardware fra kinesiske virksomheder, som center for cybersikkerhed har advaret i mod?

Den 15. februar 2022 udgav Forsvarets Efterretningstjeneste og Center for Cybersikkerhed ”*Sikkerhedsanbefaling vedrørende anvendelse af overvågningskameraer*”.

Af sikkerhedsanbefalingen fremgår det, at videokameraer fra producenten Hikvision udgør en kritisk trussel for cyber- og informationssikkerheden. Denne anbefaling er indarbejdet i Region Hovedstadens retningslinje ’*Supple-*

rende retningslinje for informationssikkerhed og databeskyttelse: Videoovervågning'. På baggrund af den udsendte sikkerhedsanbefaling har regionens Styregruppe for It- og Informationssikkerhed besluttet, at indkøb af videokameraer fra producenten Hikvision indstilles. For så vidt angår videokameraer af mærket Hikvision, er det således besluttet, at de kan vedblive i drift, såfremt de ikke anvendes i relation til kliniske formål, og så længe de kan opdateres tilfredsstillende. Såfremt de anvendes til kliniske formål eller ikke kan opdatere tilfredsstillende, vil videokameraerne blive afviklet hurtigst muligt.

Sikkerhedsanbefalingen vedrører ikke andre specifikke mærker/producenter, men stiller i stedet en række anbefalinger, som regionen ligeledes har indarbejdet i nævnte retningslinje.

Region Hovedstaden udelukker ikke brug af medicoteknisk udstyr fra kinesiske producenter med mindre, at der foreligger et konkret varsel fra nationale myndigheder jf. ovenstående.

Region Hovedstaden følger løbende myndighedernes trusselvurderinger inden for cyber- og informationssikkerhedsområdet. Det gælder både vurderinger fra Styrelsen for Samfundssikkerhed (tidligere Center for Cybersikkerhed), Politiets Efterretningstjeneste og Forsvarets Efterretningstjeneste. Hertil modtager Region Hovedstaden varsler fra både Forsvarets Efterretningstjeneste og den decentrale cyber- og informationssikkerhedsenhed i sundhedssektoren (DCIS Sund), når der identificeres sårbarheder i systemer eller udstyr, som kan udnyttes af hackere – herunder sårbarheder i medicoteknisk udstyr. Med udgangspunkt i myndighedernes anbefalinger foretager Region Hovedstaden en konkret risikovurdering af det pågældende medicotekniske udstyr for dels at sikre regionens generelle cyber- og informationssikkerhed, og dels at det pågældende medicotekniske udstyr ikke påvirker patientsikkerheden. Som en del af Region Hovedstadens strategi for cyber- og informationssikkerhed 2024-2027 er der desuden etableret et initiativ vedrørende øget kontrol med Internet of Things (IoT), der blandt andet skal øge sikkerheden i medicoteknisk udstyr yderligere ved at overvåge eventuelle sårbarheder i udstyret.

Ad. 2. Vil Region Hovedstaden be - eller afkræfte om Teton er MDR godkendt og CE mærket?

Teton oplyser på deres hjemmeside, at de ikke betragter deres udstyr som medicinsk udstyr. Teton er derfor ikke underlagt EU-forordningen om medicinsk udstyr (MDR), og er således ikke omfattet af kravet om en CE-mærkning i henhold til denne forordning. Region Hovedstaden har tidligere vurderet at regionens brug af Teton er i overensstemmelse med Tetons erklærede formål, hvorfor regionens anvendelse af Teton ikke er omfattet af kravene i MDR.