



Slotsholmsgade 10-12
DK-1216 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 15. november 2011
Enhed: Juridisk Enhed
Sagsbeh.: SUMCVA
Sags nr.: 1111926
Dok nr.: 706813

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 20. oktober 2011 stillet følgende spørgsmål nr. 51 (alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 51:

”Vil ministeren oplyse, om stamcellevirksomheden EmCell’s hjemmeside strider mod lovgivningen i Danmark, da det er ulovligt at anprise ikke dokumenteret behandling? Vil ministeren arbejde for ensartede retningslinjer i EU for, hvorledes hjemmesider må omtale ikke dokumenteret behandling?”

Svar:

Det følger ganske rigtigt af § 2, stk. 1, i lov om markedsføring af sundhedsydelse, at der ikke ved markedsføring af sundhedsydelse efter loven må anvendes urigtige, vildledende eller urimeligt mangelfulde angivelser, ligesom rigtigheden af angivelser om faktiske forhold skal kunne dokumenteres, jf. samme lovs § 2, stk. 4.

Sundhedsstyrelsen er i gang med at undersøge Emcells markedsføring i Danmark, som er rettet mod danske patienter. Det er Sundhedsstyrelsens forpligtelse i henhold til § 4, stk. 1, i lov om markedsføring af sundhedsydelse, idet styrelsen fører tilsyn med lovens overholdelse.

Sundhedsstyrelsen har således over for ministeriet oplyst følgende:

”Sundhedsstyrelsen er i øjeblikket i færd med at undersøge, i hvilket omfang ejeren af hjemmesiden www.emcell.dk kan dokumentere de påstande om behandling, der fremsættes på hjemmesiden. Sundhedsstyrelsen kan derfor endnu ikke oplyse, om hjemmesidens indhold strider imod Lov om markedsføring af sundhedsydelse.

Det skal dog pointeres, at det ikke i sig selv er ulovligt at anprise en behandling, der ikke er klinisk dokumenteret. I så fald må markedsføringen heraf dog ikke være egnet til at give patienterne indtryk af, at den beskrevne effekt er klinisk dokumenteret.”

Jeg kan i øvrigt oplyse, at Sundhedsstyrelsen nu vil orientere offentligheden om, hvilke forhold man som patient skal være opmærksom på ved eksperimentel behandling i udlandet, herunder specielt stamcellebehandling. Sundhedsstyrelsen forventer, at denne orientering vil blive meddelt på styrelsens hjemmeside og tilsendt dagspressen om få dage.

Med lov nr. 227 af 22. april 2002 om tjenester i informationssamfundet, herunder visse aspekter af elektronisk handel, implementeredes e-handelsdirektivet (Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2000/31/EF af 8. juni 2000 om visse retlige aspekter af informationssamfundstjenester, navnlig elektronisk handel, i det indre marked). Denne lov henhører under Erhvervs- og Vækstministeriet. Mit ministerium har derfor anmodet dette ministerium om at redegøre for, hvorvidt der allerede i dag findes fællesskabsretlig regulering for markedsføring på internettet af en sådan tjenesteydelse som den omhandlede, således at det er et krav, at rigtigheden af angivelser i markedsføringsøjemed om den givne tjenesteydelses faktiske forhold skal kunne dokumenteres.

Jeg vil efterfølgende informere udvalget om redegørelsen herom fra Erhvervs- og Vækstministeriet.

Jeg skal for god ordens skyld afslutningsvis gøre opmærksom, at der i den konkrete sag er tale om et behandlingssted i et land uden for EU (Ukraine), som markedsfører en sundhedsydelse her i landet.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Carlo V. Andersen