



Slotsholmsgade 10-12  
DK-1216 København K

T +45 7226 9000  
F +45 7226 9001  
M [sum@sum.dk](mailto:sum@sum.dk)  
W [sum.dk](http://sum.dk)

Folketingets Lovsekretariat

Dato: 17. november 2011  
Enhed: Retsstilling  
Sagsbeh.: MAK1  
Sags nr.: 1112453  
Dok nr.: 710090

Medlem af Folketinget Liselott Blixt (DF) har den 7. november 2011 stillet følgende spørgsmål nr. S 593 til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares.

Spørgsmål S 593:

"Hvad er ministerens holdning til sagen om Humlegården, hvor kræftsyge patienter får meget tvivlsom behandling, og hvad agter ministeren at gøre fremover i forhold til tvivlsomme behandlinger?"

Svar:

Forpligtelsen til at føre tilsyn med, at autoriserede sundhedspersoner, herunder læger, overholder deres forpligtelse til at indhente informeret samtykke fra patienten og til at udøve deres virksomhed i overensstemmelse med autorisationslovens krav om omhu og samvittighedsfuldhed, påhviler som bekendt Sundhedsstyrelsen. Det gælder også konkret i forhold til Humlegården, der er at sidestille med andre behandlingssteder, hvor der udføres lægelig patientbehandling. Den omstændighed, at behandlingen på Humlegården betegnes som alternativ, ændrer ikke herved.

Som led i Sundhedsstyrelsens tilsyn med autoriserede sundhedspersoner kan styrelsen som bekendt efter reglerne herom i sundhedsloven og autorisationsloven af hensyn til patientsikkerheden iværksætte en række konkrete tilsynsforanstaltninger, herunder skærpet tilsyn, fagligt påbud samt midlertidig eller permanent virksomhedsindskrænkning eller autorisationsfratagelse.

Særligt vedrørende Sundhedsstyrelsens tilsyn med Humlegården vil jeg snarest fremsende en særskilt redegørelse fra styrelsen til Folketingets Sundhedsudvalgs orientering.

I forlængelse heraf vil jeg minde om adgangen for såvel patienter som Sundhedsstyrelsen til at indbringe klagesager og sager for Sundhedsvæsenets Disciplinærnævn, om offentliggørelsen uden anonymisering af Sundhedsstyrelsens tilsynsforanstaltninger og af Disciplinærnævnets afgørelser, om at der ved markedsføring af sundhedsydelser ikke må anvendes urigtige, vildledende eller urimeligt mangelfulde angivelser, samt om den nye ordning med registrering af og proaktivt tilsyn med private sygehuse, klinikker og praksis, der får virkning fra og med årsskiftet.

Samlet set er det min opfattelse, at den gældende lovgivning imødekommer hensynet til varetagelse af patientsikkerheden. Jeg vil imidlertid på den givne foranledning tage initiativ til en nærmere drøftelse af spørgsmålet med de sundhedspolitiske ordførere for Folketingets partier.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Mogens Jørgensen