



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 12. februar 2013
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMCVA
Sags nr.: 1206416
Dok nr.: 1145884

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 24. januar 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 21 (L 93) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sophie Løhde (V).

Spørgsmål nr. 21 (L 93):

"Vil ministeren definere, hvad der konkret forstås ved "patientinformationsmateriale"?"

Svar:

Det følger af sundhedslovens regler om informeret samtykke, jf. sundhedslovens §§ 15 og 16, at en patient har krav på fyldestgørende information fra sundhedspersonen.

Patienten har ret til at få information om sin helbredstilstand og om behandlingsmulighederne, herunder om risiko for komplikationer og bivirkninger. Det er desuden et krav, at informationen skal gives løbende og give en forståelig fremstilling af sygdommen, undersøgelsen og den påtænkte behandling.

Informationen til patienten skal gives på en hensynsfuld måde og være tilpasset modtagerens individuelle forudsætninger med hensyn til alder, modenhed, erfaring m.v.

Herudover skal informationen omfatte oplysninger om relevante forebyggelses-, behandlings- og plejemuligheder, herunder oplysninger om andre, lægefagligt forsvarlige behandlingsmuligheder, samt oplysninger om konsekvenserne af, at der ingen behandling iværksættes.

Endelig skal informationen omfatte oplysninger om mulige konsekvenser for behandlingsmuligheder, herunder om risiko for komplikationer og bivirkninger, hvis patienten frabeder sig videregivelse eller indhentning af helbredsoplysninger m.v. Informationen skal være mere omfattende, når behandlingen medfører nærliggende risiko for alvorlige komplikationer og bivirkninger.

Det forekommer, at der på behandlingssteders hjemmesider anvendes film, video eller lignende som supplement til den information, som patienten skal have i henhold til reglerne om informeret samtykke.

Jeg vil dog gerne understrege, at det på intet tidspunkt har været hensigten med lovforslaget at forbyde videoer eller filmklip på internettet, som alene indeholder patientinformation, fx om genoptræning, og som supplerer den infor-

mation, som patienten efter sundhedsloven har krav på. Sådanne videoklip er ikke markedsføring af en sundhedsydelse.

Jeg kan dog på baggrund af mange hørings svar konkludere, at der kan være et relevant behov for at benytte levende billeder til fx at vise et behandlingsforløb og genoptræningsøvelser *i forbindelse med* markedsføringen af sundhedsydelser. På den måde kan patienter og forbrugere få et bedre indblik i, hvad et tilbud om en sundhedsydelse konkret omfatter og indebærer.

På den baggrund fremsætter jeg et ændringsforslag jf. mit svar på spørgsmål 15. Ændringsforslaget vil indebære, at det fortsat er forbudt at anvende af levende billeder ved markedsføring af sundhedsydelser på eksterne hjemmesider.

Imidlertid vil det ikke være i strid med lov om markedsføring af sundhedsydelser at offentliggøre videoklip på eksterne hjemmesider, hvis dette videoklip ikke indeholder markedsføring af en sundhedsydelse.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Carlo V. Andersen