

Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse

Dato: 14. april 2009

Sagsnr.: 0903619

Sagsbeh.: SUMENR / Sundhedspolitisk kontor

Dok nr: 28034

**Besvarelse af spørgsmål nr. S 1847, som medlem af Folketinget
Per Clausen har stillet til ministeren for sundhed og forebyggelse
den 1. april 2009**

Spørgsmål S 1847:

"Vil ministeren åbne op for, at der kan anvendes hjerneindgreb mod fedme, jf. Jyllands-Posten den 1. april 2009?"

Svar:

Det er en sundhedsfaglig vurdering, der afgør, om en ny behandlingsform kan indføres i det danske sundhedsvæsen. Autorisationslovens krav om omhu og samvittighedsfuldhed medfører, at eventuelle ændringer i behandlingsprincipper skal ske på et fagligt forsvarligt grundlag og på baggrund af fornøden information til patienterne og disses samtykke.

Et forsøg med nye behandlingsformer skal endvidere anmeldes til den relevante videnskabsetiske komité og foregå i et formaliseret forsknings-/forsøgsregi, såfremt der ikke foreligger kontrollerede undersøgelser eller overbevisende kliniske erfaringer, som fører til, at behandlingen fagligt må anses for dokumenteret bedre end det eksisterende alternativ.

Selv hvis behandlingen finder sted uden for forskningsregi, så skal indførelsen af denne ske i overensstemmelse med god klinisk praksis. Det indebærer bl.a., at der skal ske en faglig afvejning på baggrund af foreliggende dokumentation af den påtænkte nye behandlings forudsigelige fordele og ulemper/risici for patienterne sammenlignet med fordele og ulemper/risici ved eksisterende behandlingsformer.

Hvis der kan tilvejebringes det nødvendige faglige grundlag for det nævnte indgreb i overensstemmelse med ovenstående krav, så ser jeg ikke noget i vejen for, at behandlingen kan indføres i det danske sundhedsvæsen.

Jeg forventer, at en sådan indførelse vil ske som en udviklingsfunktion, der forudsætter anmeldelse til og vurdering fra Sundhedsstyrelsen. I så fald skal der udarbejdes en protokol med beskrivelse af funktionen og den foreliggende evidens, og styrelsen vil stille krav til samordning og samarbejde med andre sygehuse med tilsvarende funktioner. For at sikre spredning af erfaringer vil der ligeledes blive stillet krav til kvalitetsmonitorering og opfølgning, og til udbredelse af resultater.

Hvis behandlingen skal varetages som en specialiseret funktion, herunder evt. en højt specialiseret funktion, så vil Sundhedsstyrelsen i henhold til sundhedslovens § 208 samtidig stille krav til og godkende funktionen på sygehuse i Danmark efter høring i det rådgivende udvalg for specialeplanlægning.