



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: 28. april 2014
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: DEPPWN
Sags nr.: 1401963
Dok nr.: 1440763

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 12. marts 2014 stillet følgende spørgsmål nr. 567 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Karin Nødgaard (DF).

Spørgsmål nr. 567:

"Ministeren bedes kommentere henvendelsen fra Foreningen Hjernebarnet omdelt på bilag 305 og indhente svar fra Sundhedsstyrelsen på de spørgsmål, der rejses i henvendelsen".

Svar:

Til besvarelse af spørgsmålet har jeg indhentet bidrag fra Sundhedsstyrelsen, idet de spørgsmål, der rejses i bilag 305 - henvendelsen fra Foreningen Hjernebarnet – er stillet til Sundhedsstyrelsen. Sundhedsstyrelsen oplyser følgende:

"Det er Sundhedsstyrelsens sundhedsfaglige vurdering, at Family Hope Centers behandlingskoncept generelt rejser en række patientsikkerhedsmæssige spørgsmål da specifikke elementer vurderes at være potentielt skadelige, som fx patterning, anvendelse af respirationsvest, genindånding af udåndingsluft i pose, trykkammerbehandling og behandling med carbogengas givet i maske.

Indledningsvis skal Sundhedsstyrelsen gøre opmærksom på, at autoriserede sundhedspersoner og deres medhjælp skal overholde reglerne i sundhedslovgivningen i deres faglige virke, dvs. også i forbindelse med iværksættelse af ikke almindelig anerkendt undersøgelse/behandling. Sundhedsstyrelsen skal oplyse, at de omtalte behandlinger, ifølge de indhentede ekspertudsagn, skal betragtes som nye behandlinger, hvorfor de involverede autoriserede sundhedspersoner og deres medhjælpere skal overholde reglerne i vejledning nr.11052 af 2. juli 1999 om indførelse af nye behandlinger i sundhedsvæsenet.

Det fremgår af denne vejledning, at der er en skærpet informationspligt ved ibrugtagning af ny behandling. Det skal fremgå af journalen, hvilken mundtlig og eventuel skriftlig information, der er givet til patienten og pårørende, samt hvad de på denne baggrund har tilkendegivet.

Herudover er de involverede sundhedspersoner forpligtet til at kontrollere den nye behandlings kvalitet. Der er derfor i vejledningen angivet kravene til en god kvalitetskontrol.

Videre kan Sundhedsstyrelsen oplyse, at autoriserede sundhedspersoner med enkelte undtagelser (fx at udskrive recepter), kan anvende medhjælp i deres faglige virke jf. bekendtgørelse nr. 1219 og vejledning nr. 115 af 11. december 2009 om autoriserede sundhedspersoners benyttelse af medhjælp (delegation af forbeholdt sundhedsfaglig virksomhed).

Fx kan den autoriserede ergoterapeut ifølge disse regler anvende medhjælp til træningen af børn. Det fremgår af vejledningen, at ergoterapeuten i så fald

skal udvise omhu og samvittighedsfuldhed ved udvælgelsen af medhjælpen, instruksen af denne og ved sit tilsyn med medhjælpens faglige virke.

Sundhedsstyrelsens vurdering er baseret på udtalelser fra bl.a. Dansk Pædiatrisk Selskab, der har fundet, at FHC/IAHP-metoderne indeholder elementer, som kan være forbundet med risiko for børnenes helbred, eller som vurderes at være reelle overgreb over for børn. Professor og overlæge Erik C. Jansen, chef for Trykkammeret på HovedOrtoCentret ved Rigshospitalet, har vurderet, at der kan være risici forbundet med behandlingen, samt at der ikke findes videnskabelig dokumentation for effekten af behandlingen.

Sundhedsstyrelsen har endvidere foretaget litteratursøgning om trykkammerbehandling og behandling med Carbogengas og konstateret, at der ikke findes publicerede studier, som viser, at trykkammerbehandling har positiv effekt på neurologiske sygdomme hos børn, som fx cerebral parese eller epilepsi, men derimod kan være forbundet med risici for komplikationer. Ej heller findes publikationer med kontrollerede studier, der påviser positiv effekt af behandling med Carbogengas, administreret som inhalation til børn. Læger som ordinerer Carbogengas, skal søge Sundhedsstyrelsen om særlig udleveringstilladelse, da Carbogengas er klassificeret som medicinsk gas, og ikke er godkendt til markedsføring i Danmark, uden særlig tilladelse.

Det er Sundhedsstyrelsens generelle rådgivning, at træning til børn med svære handicap bør tage udgangspunkt i:

- Træning til børn og unge med betydelig og varigt nedsat fysisk og/eller psykisk funktionsevne tilrettelægges og forestås af autoriserede sundheds-personer (typisk ergoterapeuter og/eller fysioterapeuter).
- Det er en forudsætning, at barnet/den unge er sundhedsfagligt relevant og tilstrækkeligt udredt og behandlet i relevant regi, typisk på en pædiatrisk sygehusafdeling.
- Træningsindsatser i henhold til ordningen kan foregå i etablerede offentlige og/eller private tilbud (for eksempel i særlige kommunale dagtilbud, andre træningstilbud til børn, fysioterapiklinikker i praksissektoren, mv.), og/eller i hjemmet, under den forudsætning, at træningen forestås af en autoriseret sundhedsperson eller på dennes ansvar.

Sundhedsstyrelsen har fastsat trykkammerbehandling (hyperbar iltbehandling) som højt specialiseret funktion i specialevejledningen for anæstesiologi. Det drejer sig om behandling af akutte tilstande, så som dykkersyge, gasgangræn og kulilteforgiftning, samt elektive tilstande så som behandling af vanskelige sår, følger efter stråleskader og knogleinfektioner. Herudover har Sundhedsstyrelsen tidligere taget stilling til, at ophold i trykkammer, af sikkerhedsmæssige hensyn, i alle tilfælde bør overvåges af en læge."

Jeg henholder mig til Sundhedsstyrelsens udtalelse.

Med venlig hilsen

Nick Hækkerup / Pernille Westh Nielsen