

## Vragen gesteld door de leden der Kamer, met de daarop door de regering gegeven antwoorden

### 1813

Vragen van de leden **Gill'ard** (PvdA) en **Zijlstra** (VVD) aan de ministers van Volksgezondheid, Welzijn en Sport en van Justitie over *stamceltherapie*. (Ingezonden 8 februari 2010)

1 Kent u het rapport «Guidelines for the Clinical Translation of Stem Cells»<sup>1</sup> van de International society for stem cell research dat professor C. van het Hubrecht Instituut naar u heeft gestuurd?

2 Bent u bereid een inhoudelijke reactie op dit rapport naar de Kamer te sturen?

3 Herinnert u zich de vragen van de leden Gill'ard (PvdA) en Zijlstra (VVD) aan de ministers van Volksgezondheid, Welzijn en Sport en van Justitie over een arts (XCell) die in het buitenland stamceltherapie aanbiedt?<sup>2</sup>

4 Is het waar dat de Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ) een onderzoek is gestart naar de praktijken van XCell? Zo ja, wat zijn de bevindingen tot nu toe? Is er voldoende bewijs om XCell door het OM te laten vervolgen?

5 Wanneer wordt een uitspraak van de IGZ verwacht?

<sup>1</sup> International Society for Stem Cell Research (ISSCR), 3 december 2008  
[http://www.isscr.org/clinical\\_trans/pdfs/ISSCRGLClinicalTrans.pdf](http://www.isscr.org/clinical_trans/pdfs/ISSCRGLClinicalTrans.pdf)  
<sup>2</sup> Vraagnummer 2009Z24999.

### Antwoord

Antwoord van minister **Klink** (Volksgezondheid, Welzijn en Sport), mede namens de minister van Justitie (ontvangen 8 maart 2010)

1 Ja.

2 Als inhoudelijke reactie op het bedoelde rapport moge het volgende dienen. De Guidelines en het patiëntenhandboek zoals opgesteld door de International Society for Stem Cell Research, zijn naar mijn mening hulpmiddelen voor de instellingen en de beroepsbeoefenaren die routinematig stamceltherapieën, in casu hematopoietische stamceltransplantatie, toepassen dan wel klinisch onderzoek doen naar toepassingsmogelijkheden van stamceltherapieën. Ik heb de genoemde documenten daarom al eerder toegezonden aan de betrokken

instellingen. Aannemelijk is verder dat de Centrale Commissie Mensgebonden Onderzoek (CCMO) deze documenten, voor zover ze qua inhoud, doelgroep en boodschap stroken met de Nederlandse wetgeving en de CCMO-procedures, nuttig zal kunnen gebruiken bij de beoordeling van onderzoeksvoorstellen voor in Nederland bij mensen te verrichten klinisch stamcelonderzoek.

3 Ja, mijn antwoorden op deze vragen heb ik op 17 februari jongstleden naar de Voorzitter van de Tweede Kamer gestuurd.

4 Het Bureau Opsporing van de Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ) heeft een onderzoek in voorbereiding naar de praktijken van XCell-Center. Omdat dit onderzoek zich nog in een voorbereidende fase bevindt, kan de IGZ nog niets zeggen over de bevindingen tot nu toe en mogelijk bewijs.

5 De duur van het onderzoek is op dit moment nog niet te voorzien.