

legitime forskningsinteresser gældende, men disse må i givet fald kunne begrundes i ud-sigten til gunstige og anvendelige forsknings-resultater, før en eventuel tilladelse kan gi-ves.

6° Spørgsmålet om terapeutiske indgreb over for fosteret med henblik på dets overlevelse med fødsel og opvækst for øje må i vidt omfang ses som et specialtilfælde af ordinær lægebehandling og derfor som udgangspunkt være tilladelig. Såfremt den insti-tuerede behandling imidlertid er af overvejen-de eksperimentel karakter, må forsøgsreg-lerne finde anvendelse.

7° Spørgsmålet om, hvem der er beføjet til at råde på fosterets vegne – om overhovedet nogen – og i hvilket omfang, må søges afkla-ret i lovgivningen. For så vidt angår døde fostre tilvejebragt ved abort forekommer det naturligt at tildele moderen (og muligvis fa-deren) en videregående råderet, dog med be-grænsninger i henseende til kommerciel ud-

nyttelse. For så vidt angår andre typer døde og levende fostre, jf. skemaet i afsnit 1, gør der sig en videregående beskyttelsesinteresse gældende, herunder et selvstændigt hensyn til fosteret, hvorfor der må sættes snævre græn-ser for en eventuel råderet over eller på veg-ne af fosteret.

8° Det er hensigtsmæssigt at anlægge en sondring mellem fostre, der er tilvejebragt tilfældigt (i forhold til forsøgsøjemedet), og fostre, der enten er tilvejebragt med forsøg, behandling og/eller kommerciel udnyttelse for øje. Endvidere er det væsentligt at sondre imellem levende og døde fostre.

På denne baggrund synes det berettiget – i hvert fald indtil videre – udelukkende at til-lade forsøg på *tilfældigt* frembragte, *døde* fostre. Forsøgene skal være lægevidenskabe-ligt indicerede og forudsætter indhentelse af forudgående samtykke fra i det mindste mo-deren.