

Foreningerne anfører samtidig, at forslaget vil medføre store praktiske vanskeligheder, fordi der i mange projekter indgår flere undersøgelsescentre, hvilket vil indebære mange forskelligt udformede patientinformationer med varierende oplysninger om de økonomiske forhold.

Endelig anfører foreningerne, at detaljerede beløbsangivelser vil stille Danmark ringere i den internationale konkurrence om at tiltrække forskningsinvesteringer, således at Danmark risikerer at blive fravalgt i forbindelse med placeringen af investeringer i klinisk forskning.

Foreningerne henstiller, at lovens udformning drøftes med de berørte grupper, herunder Den Centrale Videnskabsetiske Komité.

Som anført i min besvarelse af spørgsmål 12 finder jeg netop, at gældende lovgivning samt samarbejdsaftalen mellem medicinalindustrien og Lægeforeningen har vist sig ikke at være tilstrækkelig til at sikre forskernes økonomiske uafhængighed i forbindelse med forsøg. Jeg har derfor fundet det helt nødvendigt med en opstramning af komitéloven på dette punkt.

Som anført i min besvarelse af både spørgsmål 12 og 13 er det helt afgørende, at forsøgspersonerne får selvstændig mulighed for at vurdere, om forskeren har personlige økonomiske interesser i at lade patienter indgå i det pågældende projekt. En forudsætning for en

selvstændig vurdering af dette forhold er således, at patienterne får indsigt i, hvor stor en del af det samlede støttebeløb der anvendes til selve projektet, og hvordan eventuelle overskydende støttebeløb anvendes. Som også anført i besvarelsen af spørgsmål 12 og 13 bør sådanne oplysninger naturligvis gives i en enkel og for patienten meget overskuelig skematisk form, som jeg mener i vid udstrækning bør kunne standardiseres til alle undersøgelsescentre.

Jeg vil gerne benytte lejligheden til at understrege, at den praksis, som der her er lagt op til, for virksomhederne alene indebærer, at der til forsøgspersonerne gives en enkelt konkret oplysning om størrelsen af det til forskeren udbetalte vederlag. Der er således ikke tale om, at virksomhederne skal afsløre detaljerede økonomiske forretningshemmeligheder, og jeg finder det derfor ikke velbegrundet, at forslaget skulle hæmme den kliniske forskning i Danmark. Da det med forslaget alene pålægges forskeren at oplyse om økonomisk støtte i patientinformationen, kan jeg samtidig ikke se, at forslaget skulle være en administrativ og bureaukratisk belastning for virksomhederne.

Jeg kan over for Sundhedsudvalget oplyse, at foreningerne helt naturligt vil blive inddraget i det udvalgsarbejde, der bl.a. skal drøfte og komme med forslag til den præcise udmåntning af ændringsforslagets bestemmelser.